

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

# Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

# Nutzungsrichtlinien

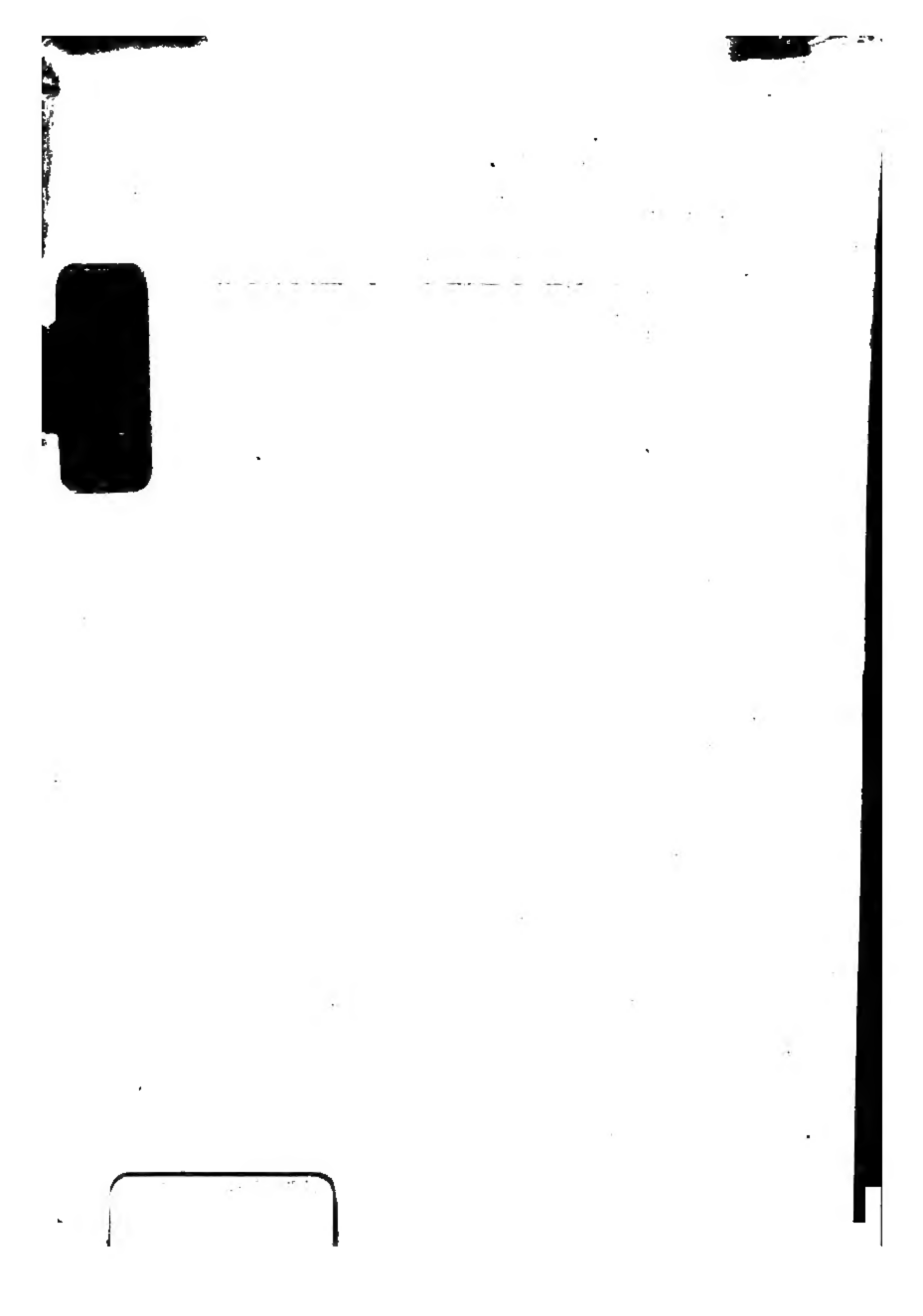
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

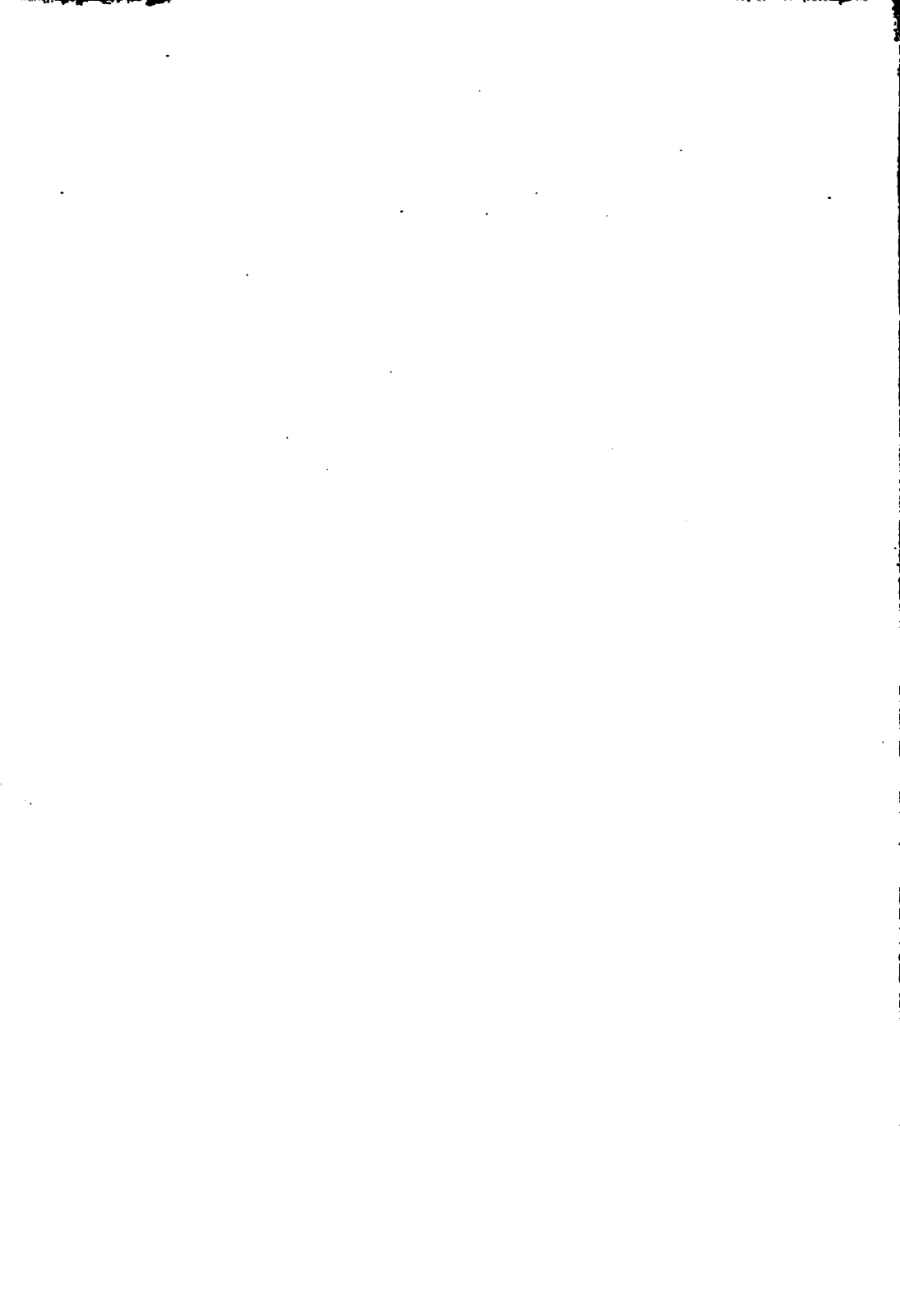
# Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



Chem./16 QU.

•





A. Kekulé (1) hat die wichtige Thatsache festgestellt, dass die sogenannte Carboxytartronsäure nichts anderes als Dioxyweinsäure oder Tetraoxybernsteinsäure ist. Ihre Formel ist demnach COOH-C(OH)<sub>2</sub>-C(OH)<sub>2</sub>-COOH, woraus auch leicht COOH-C(OH)2-CO-COOH und COOH-CO-CO-COOH entstehen kann. Den Beweis hierfür hat Er theils durch Reduction der Carboxytartronsäure mittelst Zink und Salzsäure erbracht, wobei Traubensäure und inactive Weinsäure neben kleinen Mengen von Tartronsäure erhalten werden, theils durch Darstellung der Säure aus sogenannter Nitroweinsäure. Diese Methode empfiehlt sich der aus Brenzcatechin gegenüber durch ihre Billigkeit. Die erforderliche Nitroweinsäure wurde gewonnen durch Eintragen gepulverter Weinsäure in 41/2 Thle. rauchende Salpetersäure und Zufügen eines gleichen Volums Schwefelsäure. Der Krystallbrei wird durch Absaugen möglichst von der Säure befreit und in kleinen Portionen in einen Aether und Eis enthaltenden Scheidetrichter gebracht, indem man von Zeit zu Zeit das entstandene Wasser ablässt und neues Eis zufügt. Die ätherische Lösung liefert beim Verdunsten mittelst einer Wasserluftpumpe etwa 120 Proc. der Weinsäure an Nitroweinsäure. Um dieselbe in Dioxyweinsäure überzuführen wird sie in Aether gelöst, mit etwas rohem Salpetrigäther (d. h. einer Lösung von salpetriger Säure in Alkohol) versetzt und sich selbst überlassen; wird die Lösung nach je ein- oder mehrtägigem Stehen mit Eiswasser geschüttelt und zu der wässerigen Lösung Natriumcarbonat gesetzt, so fällt jedesmal ein Niederschlag des durch seine Schwerlöslichkeit ausgezeichneten sogenannten carboxytartrons. Natrons aus. Bisweilen beginnt die Nitroweinsäure beim Aufbewahren sich spontan zu zersetzen unter Entwicklung rother Dämpfe; solche Säure giebt, mit wenig Wasser oder Alkohol übergossen, nach einigen Tagen bei Zusatz von Soda zur verdünnten wässerigen Lösung reichliche Fällungen von dioxyweins. Natron. Das so erhaltene Natronsalz erwies sich in jeder Hinsicht als identisch mit dem aus Brenzcatechin durch

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. \$31, 230.

salpetrige Säure erhaltenen sogenannten carboxytartrons. Na-Es entsprach der von Gruber aufgestellten Formel  $C_4H_2Na_2O_7$ .  $3H_2O$  oder auch  $C_4H_2Na_2O_7$ .  $3^1/_2H_2O$ . Entscheidung hierüber, sowie ob die Formel vielleicht richtiger C<sub>4</sub>Na<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. 4 H<sub>2</sub>O resp. C<sub>4</sub>Na<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. 4<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O zu schreiben ist, ist eine sehr schwierige, da das Salz bei Temperaturen von 85 bis 90° sein Wasser erst bei Monate langen Trocknen abgiebt, in höherer Temperatur aber Kohlensäure verliert. Indem bezüglich der einzelnen Versuche, welche sich auszüglich nicht wiedergeben lassen, auf das Original verwiesen wird, sei hier nur angeführt, was Kekulé als das Wahrscheinlichste bezeichnet: Das carboxytartrons. Natron verliert zunächst nur Wasser; dann aber, und ehe noch alles Wasser ausgetrieben ist, Kohlensäure. Dabei bildet ein Theil des Salzes unter Austritt von Kohlensäure tartrons. Natron; ein anderer aber ohne Abscheidung von Kohlensäure einen (zerfliesslichen) Körper, der bei Einwirkung von Wasser tartrons. Natron und Kohlensäure liefert." Die Folgerungen, welche Kekulé aus Seinen Resultaten bezüglich der Formel des Benzols zieht, sind schon bei diesem (S. 532) erwähnt.

Ad. Müller (1) hat gefunden, dass die Dioxyweinsäure (Carboxytartronsäure) (2) entsprechend ihrer Formel COOH-CO-CO-COOH mit Hydroxylamin reagirt unter Bildung von Diisonitrosobernsteinsäure COOH-C(NOH)-C(NOH)-COOH. Zur Darstellung des Silbersalzes derselben wurde dioxyweins. Natron mit einer wässerigen Lösung von salpeters. Hydroxylamin übergossen und öfters umgeschüttelt; aus der nach circa zwei Tagen entstandenen Lösung fiel auf Zusatz von Silbernitrat ein dicker weißer Niederschlag von der Formel C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>Ag<sub>2</sub>, welcher beim Erhitzen mit Knall explodirt. Durch Zersetzung des Silbersalzes mit der nahezu äquivalenten Menge Salzsäure und Verdunsten der Lösung im Vacuum wurde die freie Säure in schönen Prismen erhalten, welche bei 128 bis 130° unter Zersetzung schmelzen und, auf dem Platinblech erhitzt, mit

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2985. — (2) Vgl. den vorangehenden Artikel.

zischendem Geräusch verpuffen. Die mit Ammoniak neutralisirte Säure giebt mit Kupfersulfat einen grünlichen, mit Bleiacetat einen käsigen, gelblichweißen, mit Silbernitrat einen weißen krystallinischen Niederschlag, mit Eisenchlorid eine dunkel-rothbraune Färbung. Sehr charakteristisch ist das Verhalten der Säure gegen Eisenvitriol und Natronlauge: unter Erwärmung bildet sich eine klare tief rothe Flüssigkeit. Mit Natriumamalgam oder Zinn und Salzsäure wurde außer Ammoniak kein bestimmtes Product erhalten.

Nitrovaleriansäure (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C(NO<sub>2</sub>)-CH<sub>2</sub>-COOH (1) krystallisirt nach A. Fock (2) monosymmetrisch. a:b:c=1,8346:1:1,7442.  $\beta=87^{\circ}28'$ . Formen:a= $\infty P \infty$  (100), m= $\infty P$  (110), q= $P \infty$  (011), c=OP (001). Kleine glänzende Krystalle, tafelförmig nach a, meist etwas nach der Verticalaxe verlängert. Winkel m: m =  $122^{\circ}46'$ , q:q= $120^{\circ}18'$ , a:c= $87^{\circ}28'$ . Vollkommen spaltbar nach a. Durch a keine Axen sichtbar.

K. Haushofer (3) hat die Methyläthylamidoessigsäure und folgende Verbindungen derselben krystallographisch untersucht. Die freie Säure (CH<sub>5</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)C(NH<sub>2</sub>)-COOH, von Kleemann dargestellt, bildet kleine trübe Krystalle von monosymmetrischem Habitus mit den Prismen  $p = \infty P (110)$  und  $q = \infty P2 (210)$ und der schiefen Endfläche c. Winkel p = p (an b) = 78°0′. Salzs. Methyläthylamidoessigsäure, System asymmetrisch. **a**: **b**: **c** = 0.5546: 1: 0.3979.  $\alpha = 99^{\circ}0'$ ,  $\beta = 108^{\circ}42'$ ,  $\gamma = 88^{\circ}3'$ . Tafelförmige Krystalle von rhombischem Umris, gebildet aus den Flächen  $b = \infty P \infty$  (010),  $p = \infty P'$ , (110),  $q = \infty' P(110)$ , c = 0P(001), o = P(111). Winkel b : p =61°14′, c: p = 69°24′, c: b = 81°10′, p: q = 56°0′, c: o =33°42'. Die Auslöschungsrichtung auf b schneidet die Kante be unter circa 19°. Auf der Fläche b erscheint das Bild einer Axe nahezu central. — Schwefels. Methyläthylamidoessigsäure, System rhomboëdrisch. a: c = 1:1,7484. Kleine, meist etwas

<sup>(1)</sup> Bredt, JB. f. 1882, 796. — (2) Zeitschr. Kryst. 7, 590. — (3) Zeitschr. Kryst. 8, 387 bis 388.

abgerundete Krystalle der Combination c = 0P(0001),  $r = R = \pi(1011)$ ,  $s = -2R = \pi(0221)$ , letzteres oft fehlend oder sehr klein. Gewöhlich tafelförmig nach c. Winkel  $r : c = 63^{\circ}39'$ . Doppelbrechung negativ. Methyläthylamidoessigs. Kupfer, System monosymmetrisch. a : b : c = ? : 1 : 0,5228,  $\beta = 83^{\circ}59'$ . Dünntafelförmige, zugleich nach der Verticalaxe gestreckte Combinationen von  $a = \infty P \infty (110)$ ,  $b = \infty P \infty (010)$ ,  $d = P \infty (011)$ . Winkel  $a : d = 84^{\circ}40'$ ,  $b : d = 62^{\circ}32'$ . Die Fläche a zeigt eine charakteristische Verticalstreifung. Sehr vollkommen spaltbar nach b. Die Auslöschungsrichtungen liegen auch auf b parallel und normal zur Verticalaxe (daher vielleicht rhombisch?)

A. Gorboff und A. Kessler (1) erhielten Dimethylacrylsäure, indem Sie eine auf etwa 75° erwärmte Lösung von 1 Thl. Natrium in 20 Thln. Isobutylalkohol (bei niederer Temperatur fängt die Lösung an zu erstarren) allmählich auf gepulvertes Jodoform bis zur bleibenden alkalischen Reaction gossen und das Product der eintretenden energischen Reaction in derselben Weise weiter verarbeiteten, wie es Butlerow (2) mit dem Reactionsproduct von Natriumäthylat auf Jodoform that. Während die Dimethylacrylsäure, deren — bisher nicht bestimmter — Siedepunkt bei 195° (uncorr.) lag, der von Butlerow erhaltenen Acrylsäure entspricht, konnte eine Oxysäure, die der von Jenem gleichzeitig aufgefundenen Aethylmilchsäure entsprochen hätte, nicht beobachtet werden.

W. Pawlow (3) sowie E. Schultz (4) haben unabhängig von einander gefunden, dass die sogenannte Tetrinsäure von Demarçay (5) nicht die Formel (C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>)<sub>8</sub>H<sub>2</sub>O, sondern einfach C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>O<sub>8</sub> besitzt und aus dem Bromirungsproduct des Methylacetessigäthers ohne Mitwirkung der Alkalien durch

<sup>(1)</sup> N. Petersb. Acad. Bull. 28, 463. — (2) JB. f. 1861, 379. — (8) N. Petersb. Acad. Bull. 28, 463; Ber. 1883, 486 und 1870 (Ausz.); Compt. rend. 27, 99; Bull. soc. chim. [2] 40, 187 (Corresp.), 191 (Corresp.). — (4) Fittig, Ber. 1939. — (5) JB. f. 1876, 569; f. 1877, 692; f. 1879, 624; f. 1880, 803.

bloßes Erhitzen auf 100°, langsam sogar schon bei gewöhnlicher Temperatur, leichter beim Erwärmen mit Wasser (nach Schultz) entsteht. Pawlow bewies insbesondere durch quantitative Versuche, dass der Brommethylacetessigäther der Hauptsache nach in die Säure C5H6O8 (Acetylacrylsäure) und Aethylbromid zerfällt  $(CH_3-CO-C(CH_3)Br-COOC_2H_5 = CH_8CO-C$ (=CH<sub>2</sub>)-COOH + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>Br), Bromwasserstoff und Kohlensäure nur ganz untergeordnet auftreten. Die Zersetzung verläuft auch bei 100° langsam, sie ist im offenen Gefäss nach 11 Stunden noch nicht vollendet. Die Säure C5H6O8 ist nach ihren Eigenschaften mit der "Tetrinsäure" absolut identisch; auf dieselbe Formel stimmt auch die Analyse des Silbersalzes C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>O<sub>8</sub>Ag, sowie die von Demarçay den Salzen Seiner Säure gegebene allgemeine Formel  $5 C_4 H_4 O_2$ . 2 Me<sub>2</sub>O, denn dies ist =  $4 C_5 H_5 O_5 Me$ . Die entsprechende Veränderung müssen natürlich die Formeln der homologen Säuren erfahren. In der That fand Pawlow die aus dem Aethylacetessigäther dargestellte Säure (sogenannte Pentinsäure) nach C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>8</sub>, die "Heptinsäure" aus Isobutylacetessigäther nach C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub> zusammengesetzt. Die Structur dieser Säuren dürfte die von acetylirten Acrylsäuren sein (vgl. obige Bildungsgleichung).

Löst man nach H. B. Hill (1) Brenzschleimsäure in 3 Thln. Eisessig und läst Brom zusließen, so bildet sich unter Erwärmen und Bromwasserstoffentwickelung Monobrombrenzschleimsäure C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>BrO<sub>3</sub>. Die Reaction verläuft jedoch nicht ganz glatt, es entwickelt sich Kohlensäure und zur Erzielung der höchsten Ausbeute bedarf es daher bedeutend mehr als eines Moleküls Brom. Die beim Erkalten auskrystallisirende Säure wird aus heißer wässeriger Lösung in schönen perlmutterglänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 183 bis 184° erhalten und ist ohne Zweifel identisch mit den bei 180° schmelzenden Säuren von Tönnies (2) sowie Schiff und Tassinari (3). Vertheilt man die Säure in 30 Thln. Wasser und leitet 2 Mol. Brom in Dampfform vermittelst eines langsamen Luststromes hindurch, so löst

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1130. — (2) JB. f. 1878, 719. — (8) Daselbst, 720.

sie sich bis auf einen unbedeutenden Rest; die Lösung enthält fast nur Fumarsäure ( $C_5H_8BrO_8 + 2Br_2 + 3H_9O = C_4H_4O_4 +$ CO<sub>2</sub> + 5 HBr), daneben kleine Mengen bromhaltiger Säuren. Diese letzteren und zwar Dibrombernsteinsäure und Isodibrombernsteinsäure werden in größerer Menge neben Fumarsäure erhalten, wenn man Brom in Substanz zu einer Mischung von Monobrombrenzschleimsäure und 30 Thln. Wasser langsam unter Kühlung tropfen lässt. Zur Beendigung der Reaction braucht man in diesem Falle weit mehr als 2 Mol. Brom und schließlich bleibt ein krystallinischer Körper ungelöst, der aus Alkohol oder Ligroïn umkrystallisirt feine farblose Prismen bildet, welche bei 110 bis 111° schmelzen und sich leicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Aether lösen. Dieser Körper hat die Formel C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>6</sub>O und ist daher ein Dibromfurfurantetrabromid, entstanden nach der Gleichung:  $C_5H_3BrO_5 + 3Br_2 = C_4H_2Br_6O$ + CO<sub>2</sub> + HBr. Durch Behandlung desselben mit alkoholischem Kali entsteht Tetrabromfurfuran C<sub>4</sub>Br<sub>4</sub>O, welches aus heißem Alkohol in schönen langen seidenglänzenden Nadeln, vom Schmelzpunkt 63°, krystallisirt. Für die Monobrombrenzschleimsäure leitet Hill aus der glatten Bildung von Fumarsäure, welche ebenso leicht durch heisse verdünnte Schwefelsäure erfolgt, die Formel C(O, COOH)=CH-CH=CBr ab.

E. Hjelt (1) behandelte, in der Absicht ein Homologes des Butyrolactons darzustellen, Brenzweinsäurechlorid (welches aus Brenzweinsäure durch Einwirkung von Phosphorchlorid und Abdestilliren des Phosphoroxychlorids als farbloses, bei 190 bis 195° siedendes Oel gewonnen worden war) in ätherischer Lösung mit Eisessig und Natriumamalgam. Die Aetherauszüge werden verdunstet, der Rückstand mit Wasser versetzt, durch Kaliumcarbonat von etwas Essigsäure befreit und dann wieder mit Aether ausgezogen. Das so in kleiner Menge erhaltene neutrale Oel C5H8O2 siedete, durch geglühte Potasche getrocknet, bei 203 bis 205°, besaß Lactongeruch, löste sich leicht in

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2624.

Wasser und blieb in einer Kältemischung von Eis und Salz flüssig. Mit Barytwasser gekocht gab es ein gummiartiges Baryumsalz (C<sub>5</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ba.

E. Schulze und E. Bosshard (1) fanden im Saft der Runkelrübe das darin von Schulze und Urich (2) vermuthete Glutaminsäureamid oder Glutamin C5H10N2O3 auf, indem Sie den zuvor mit Bleiessig gefällten frischen Saft mit salpeters. Quecksilberoxyd versetzten, den entstandenen Niederschlag mit Schwefelwasserstoff zersetzten und das mit Ammoniak versetzte Filtrat auf ein kleines Volumen eindunsteten. Nach einiger Zeit schied sich das Glutamin in Krystallen aus, welche nach dem Umkrystallisiren feine mattweiße Nadeln darstellten (3). Es löst sich leicht in kochendem, weniger in kaltem Wasser (in ungefähr 25 Thln. bei 16°), ist unlöslich in Alkohol, löslich in heißem verdünntem Weingeist und daraus in seidenglänzenden Nadeln krystallisirend. Die wässerige Lösung giebt mit Mercurinitrat einen weißen flockigen Niederschlag, mit Kupferhydroxyd in der Wärme eine lasurblaue Flüssigkeit, aus welcher sich beim Erkalten eine krystallinische Kupferverbindung (C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cu Durch Erhitzen mit Alkalien oder Barytwasser, abscheidet. sowie durch Kochen mit Säuren wird das Glutamin in Glutaminsäure und Ammoniak gespalten. Erstere schmilzt bei 202 bis 202,5°, ihr charakteristisches Kupfersalz, ein schweres blaues Krystallpulver, hat die Formel C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>4</sub>Cu. 2H<sub>2</sub>O. Auch in den Kürbiskeimlingen, in welchen Schulze und Barbieri (4) dasselbe Amid vermuthet hatten, fanden Schulze und Bosshard es nach dem obigen Verfahren, jedoch in sehr geringer Menge. In deutlichen Krystallen wurde dasselbe durch directe fractionirte Fällung des wässerigen Auszugs der Keimlinge mit Mercurinitrat erhalten.

R. Fittig und F. Röder (5) erhielten durch Einwirkung von Aethylenbromid (1 Mol.) auf Natriummalonsäureäther (1 Mol.)

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 312. — (2) JB. f. 1877, 945. — (8) Die Ausbeute betrug 0,7 bis 0,9 g pro Liter Saft. — (4) JB. f. 1877, 712 und 928. — (5) Ber. 1888, 872 und 2592.

und Verseifung des hierbei wahrscheinlich gebildeten Bromäthylmalonsäureäthers CH<sub>2</sub>Br-CH<sub>2</sub>-CH(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> an Stelle der erwarteten Butyrolactoncarbonsäure eine damit isomere neue Säure C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>, die Vinylmalonsäure CH<sub>2</sub>-CH-CH(COOH)<sub>2</sub> in schönen, bei 139° schmelzenden Krystallen. Mit Bromwasserstoff verbindet sich dieselbe leicht und glatt zu einer bei 116° schmelzenden Bromäthylmalonsäure, welche ihrerseits beim Kochen mit Wasser ebenso glatt in Bromwasserstoff und die gesuchte ein-

basische Butyrolactoncarbonsäure CH<sub>2</sub>(O)-CH<sub>2</sub>-CH(CO)-COOH zerfällt. Die Vinylmalonsäure zerfällt, über ihren Schmelzpunkt erhitzt, wesentlich in Kohlensäure und eine neue Säure C<sub>4</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>, welche nicht wohl anders als nach der Formel CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-COOH constituirt sein kann, aber von der Isocrotonsäure, der diese Formel zugeschrieben wird, vollständig verschieden ist. Sie krystallisirt bei niederer Temperatur, schmilzt constant bei 18 bis 19° und siedet ganz constant bei 180 bis 181°.

E. Duvillier (1) hat Seine (2) Untersuchung über  $\alpha$ -Methylamidocapronsäure und  $\alpha$ -Aethylamidocapronsäure ausführlicher mitgetheilt.

A. Lieben und L. Haitinger (3) haben, wie aus Ammonchelidonsäure (4), so auch aus Komenaminsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>4</sub> durch Erhitzen mit Zinkstaub Pyridin erhalten. Die einzige Abweichung in den Eigenschaften desselben von den vorhandenen Angaben wurde in dem Schmelzpunkt des Chloroplatinates 223,5 bis 225,5° gefunden (5), jedoch zeigten denselben Schmelzpunkt auch Präparate andern Ursprungs.

Nach F. Grünling (6) krystallisirt Glycuronsäureanhydrid  $C_6H_8O_6$  (7) monosymmetrisch. a:b:c=1,289:1:1,223.  $\beta = 88^{\circ}25'$ . Formen c=0P (001),  $\omega = +P$  (111), o=-P (111), r=+P $\infty$  (101), a= $\infty$ P $\infty$  (100). Dicktafelförmig

<sup>(1)</sup> Ann. chim. phys. [5] **29**, 164. — (2) JB. f. 1880, 815. — (3) Ber. 1888, 1263. — (4) Dieser JB. S. 1102. — (5) Königs (Ber. 1861, 1856, Note (8)) giebt 286° an. — (6) Zeitschr. Kryst. **7**, 586. — (7) Spiegel, JB. f. 1882, 1154.

nach c. Winkel o:  $o = 82^{\circ}25'$ ,  $\omega : \omega = 83^{\circ}56$ , o:  $\omega = 62^{\circ}0'$ . Ziemlich vollkommen spaltbar nach  $\varrho = -P\infty$  (101) und a. Ebene der optischen Axen senkrecht zu  $\infty P\infty$ , erste Mittellinie nahezu senkrecht zur Spaltungsfläche (101).

Aus A. Herzfeld's (1) ausführlicher Mittheilung über Gluconsäuren verschiedenen Ursprungs ist zu dem früheren Referat (2) nur Folgendes hinzuzufügen. Die Identificirung von Gluconsäure, Dextronsäure und Maltonsäure geschah hauptsächlich durch die Circularpolarisation der freien Säure, für welche sich meistens  $[\alpha]_D = 5.8^{\circ}$  ergab, wie durch das Calcium- und Baryumsalz. Das Calciumsalz krystallisirt aus Weingeist in mikroskopisch feinen Nadeln, welche nach 14 tägigem Trocknen über Chlorcalcium die Formel (C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Ca. H<sub>2</sub>O besitzen. Das Baryumsalz (C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Ba. 3H<sub>2</sub>O bildet rhomboïdale Blättchen, welche bei längerem Verweilen (sechs Wochen) über Chlorcalcium 2H<sub>2</sub>O verlieren. Das basische Baryumsalz C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>7</sub>Ba. H<sub>2</sub>O wurde aus der mit überschüssigem Baryt versetzten Lösung des neutralen Salzes durch Alkohol als flockiger, beim Auswaschen mit Alkohol körnig werdender Niederschlag ausgefällt. Obiger Wassergehalt ist in dem 14 Tage neben concentrirter Schwefelsäure und festem Kalihydrat getrockneten Salze enthalten. Die Acetylirung der Gluconsäure gelang nicht.

Nach E. Guinochet (3) zeigen die Lösungen der aconits. Salze sehr leicht die Erscheinung der Uebersättigung; werden sie alsdann erwärmt, so scheidet sich aus ihnen ein Niederschlag ab, der sich während des Abkühlens wieder löst. Guinochet beschreibt die folgenden aconits. Salze: primäres aconits. Kalium C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>KO<sub>6</sub> (mikroskopische Prismen, in 9 Thln. Wasser von 17° löslich); secundäres aconits. Kalium C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>K<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O (gestreifte Prismen, in 2,65 Thln. Wasser von 16° löslich); tertiäres aconits. Kalium C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>K<sub>8</sub>O<sub>6</sub>. 2 H<sub>2</sub>O (seidenglänzende Nadeln); tertiäres aconits. Natrium C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Na<sub>8</sub>O<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O; tertiäres aconits. Lithium C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Li<sub>3</sub>O<sub>6</sub>. 2 H<sub>2</sub>O; die Calciumsalze C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CaO<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **\$20**, 835. — (2) JB. f. 1882, 880. — (8) Compt. rend. 1882, **94**, 455.

(amorphe, gummiartige, sehr leicht lösliche Masse) und (C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub>Ca<sub>6</sub>. 3 H<sub>2</sub>O (krystallisirt aus heißer Lösung in Prismen); das tertiäre Strontiumaconitat C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>Sr<sub>5</sub>O<sub>12</sub>. 3 H<sub>2</sub>O; die Baryumsalze C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>12</sub>Ba (krystallinisches Pulver, löst sich in 24 Thln. Wasser von 17°) und C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>O<sub>12</sub>Ba<sub>5</sub> (gelatinöser, fast unlöslicher Niederschlag); das Magnesiumsalz C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>O<sub>12</sub>Mg<sub>5</sub>. 3 H<sub>2</sub>O (Octaëder oder Prismen, in 9,6 Thln. Wasser von 17° löslich; das Kobaltsalz C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>O<sub>12</sub>Co<sub>5</sub>. 3 H<sub>2</sub>O (rosenrothes Pulver, in 29 Thln. Wasser von 16° löslich); das Cadmiumsalz C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>O<sub>12</sub>Cd<sub>5</sub>. 6 H<sub>2</sub>O (quadratische, glänzende Prismen); das Zinksalz C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>O<sub>12</sub>Zn<sub>5</sub>. 3 H<sub>2</sub>O [und die Nickelsalze C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>NiO<sub>6</sub>. ¹/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O und C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>O<sub>12</sub>Ni<sub>5</sub>. 6 H<sub>2</sub>O.

- W. Meyke (1) reinigt eisenhaltige Citronensäure durch Lösen in 6 Thin. kaltem Wasser, Zusatz von soviel aufgeschlemmtem Chlorkalk, als sich in der Flüssigkeit löst (etwa 21 Thle. Chlorkalk auf 16 Thle. der Säure), unter beständigem Umrühren und Vermeidung der Erhitzung, schnelles Coliren (wenn nöthig) und Aufkochen, wodurch reiner citrons. Kalk abgeschieden wird. Durch Zersetzung des mit siedendem Wasser vollständig ausgewaschenen Niederschlages mit der eben erforderlichen Menge Schwefelsäure werden 75 Proc. der Säure eisenfrei gewonnen.
- C. Thompson (2) bespricht die Darstellung und die Eigenschaften des citronens. Lithiums mit Rücksicht auf dessen therapeutische Anwendung.
- D. Klein (3) hat gefunden, das Schleimsäure und Zuckersäure dem Brechweinstein analoge Salze bilden. Eine kochende Lösung von saurem schleims. Natron löst Antimonoxyd auf, beim Verdampfen scheidet sich ein amorphes, etwas gelatinöses Salz aus, welches durch Wiederlösung in heißem Wasser und Abscheidung beim Abkühlen gereinigt wird. Bei 100° getrocknet besitzt dasselbe die Formel C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>(OH)<sub>8</sub>(SbO)(COONa)COOH (4).

<sup>(1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 297. — (2) Pharm. J. Trans. [8] 13, 788. — (8) Compt. rend. 37, 1487. — (4) Die Formeln sind Ref. unverständlich.

Bei 150° verliert es 1 Mol., bei 185° 1¹/₂ Mol. Constitutions-wasser. Das Kaliumsalz C₄H₄(OH)₃(SbO)(COOK)COOH (1) wird auf analoge Art mit analogen Eigenschaften erhalten. Siedende Lösungen von sauren schleims. Alkalien oder Ammoniak lösen auch Antimonsäure auf, die entstandenen Lösungen gelatiniren beim Concentriren und Erkalten und zeigen den Charakter von Colloïden. Wird die Lösung von Antimonsäure in schleims. Ammoniak dagegen nur gelinde gegen 50° erwärmt, so scheidet sich beim Erkalten ein pulveriges Salz aus. Eine kochende Lösung von Borsäure löst viel mehr Schleimsäure auf, als reines Wasser. Die sauren zuckers. Salze lösen ebenfalls Antimonoxyd und Antimonsäure.

Nach M. Conrad und M. Guthzeit (2) wird Dicarbon-tetracarbonsäureäther (3) am sichersten erhalten, indem man Chlormalonsäureäther (19,4 g) mit absolutem Aether (250 ccm) und feingeschnittenem Natrium (berechnete Menge) 20 Stunden lang am Rückflußkühler erwärmt, dann den Aether abgießt, etwa vorhandenes Natrium entfernt und Wasser zusetzt: der Aether wird dadurch sofort krystallinisch abgeschieden und ist nach einmaligem Umkrystallisiren aus Alkohol rein (Ausbeute 50 Proc. der Theorie). Während Dicarbontetracarbonsäureäther durch Alkalien leicht verseift wird, wird er von alkoholisch-wässeriger Salzsäure erst durch längeres Erhitzen auf 190° verseift, dabei aber zugleich in Fumarsäure verwandelt [C(COOH)<sub>2</sub>=C(COOH)<sub>2</sub> = CH(COOH)=CH(COOH) + 2 CO<sub>2</sub>]. Zinkstaub und Salzsäure führen den Aether in alkoholischer Lösung in Acetylentetracarbonsäureäther (CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>CH-CH(CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> über.

W. Roser (4) hat durch erneuerte Vergleichung der Isopropylbernsteinsäure mit Pimelinsäure (aus Camphersäure) die Identität beider erkannt. Da die Darstellung der Isopropylbernsteinsäure aus Acetessigäther (die so erhaltene war früher (5) für verschieden von der Pimelinsäure erklärt worden)

<sup>(1)</sup> Siehe S. 1096 Note (4). — (2) Ber. 1883, 2681. — (3) JB. f. 1862, 880; f. 1880, 888. — (4) Ann. Chem. 220, 271. — (5) JB. f. 1882, 885.

sowie aus Aethenyltricarbonsäureäther (1) unbefriedigend verläuft, so wurde durch Erwärmen von  $\alpha$ -Bromisovaleriansäureäther (2) mit Natriummalonsäureäther zunächst  $\alpha$ -Carbonpimelinsäureäther dargestellt (3). Die nach der Gleichung :

$$(CH3)2CH-CHBr-COOC2H5 + CH3-CH-CH-COOC2H5 + NaBr 
CHNa(COOC2H5)2 + NaBr 
CH(COOC2H5)2$$

verlaufende Reaction giebt eine gute Ausbeute (50 g aus 48 g Malonsäureäther). Die neue Verbindung destillirt bei 276 bis 278° ohne merkliche Zersetzung. Sie besitzt einen unangenehm bittern Geschmack. Ihre Verseifung durch Salzsäure erfolgt sehr schwierig und unter gleichzeitiger Abspaltung von Kohlensäure; alkoholische Kalilösung liefert schnell und glatt die Tricarbonsäure. Die vermittelst des Baryumsalzes gereinigte a-Carbon pimelinsäure C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub> ist in Alkohol, Aether und Wasser leicht löslich und scheidet sich aus letzterem in gut ausgebildeten, anscheinend monoklinen Krystyllen ab, welche bei 160° unter Kohlensäureabspaltung und Bildung von Isopropylbernsteinsäure schmelzen. Die mit Ammoniak neutralisirte Säure giebt mit Chlorbaryum einen voluminösen, kleisterartigen, getrocknet hornartigen Niederschlag des Baryumsalzes (C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub>Ba<sub>3</sub>, mit Silbernitrat und Bleiacetat schwere krystallinische Niederschläge, mit Eisenchlorid einen flockigen, hellbraunen, mit Calciumchlorid, Quecksilberchlorid, Magnesiumsulfat und Kupfersulfat keinen Niederschlag. Die durch Erhitzen der freien Säure über ihren Schmelzpunkt erhaltene Isopropylbernsteinsäure (CH<sub>s</sub>)<sub>2</sub>CH-CH(COOH)-CH<sub>s</sub>(COOH) war in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich, krystallisirte aus Wasser in Krusten kugeliger Aggregate, schmolz bei 114° und destillirte bei 245 bis 250° nach vorheriger Wasserabspaltung als Anhydrid. Die Lösung des Ammonsalzes gab mit Salzen anderer Metalle die von Kachler (4) angegebenen Reactionen der Pimelinsäure.

<sup>(1)</sup> Walts, JB. f. 1882, 884. — (2) Nach Hell's Methode (JB. f. 1881, 657) erhalten. — (3) Als β-Carbonpimelinsäureäther wäre der von Waltz erhaltene Isopropyläthenyltricarbonsäureäther zu beseichnen. — (4) JB. f. 1878, 611.

100 Thle. Wasser lösten bei 13° 0,2998 Thle. pimelins. und 0,2907 g isopropylbernsteins. Calcium. Durch Erhitzen von pimelins. Ammoniak im Ammoniakstrom und Destilliren des Resctionsproductes wird Pimelinimid als krystallinisch erstarrendes Oel erhalten. Es ist in Alkohol und Aether leicht, in Petroläther schwer löslich und krystallisirt aus einem Gemisch der letzteren in kleinen Nadeln, aus Wasser, worin es weniger löslich ist, in großen Tafeln vom Schmelzpunkt 60°. — Ein Versuch, durch Oxydation von Pimelinsäure mit Kaliumpermanganat Terebinsäure zu erhalten, schlug fehl: die Säure wurde theils ganz zerstört, theils nicht angegriffen.

E. Hjelt (1) hat ebenfalls (2) die Identität von Isopropylbernsteinsäure (synthetisch nach Waltz (3) dargestellt) mit Pimelinsäure aus Camphersäure erkannt. Beim Erwärmen der ammoniakalischen Lösung mit Chlorcalcium fällt das wasserfreis Calciumsalz C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>Ca aus. Das Baryumsalz ist sehr leicht löslich und trocknet zu einer weichen schaumigen Masse ein. Besonders sichergestellt wurde die Identität durch die von Wiik ausgeführte Vergleichung der näher beschriebenen Form und optischen Eigenschaften ihrer Krystalle mit den Beschreibungen von Ditscheiner und Zepharovich (4). Die Oxydation mit Kaliumpermanganat führte zu dem von Roser (2) erhaltenen Resultat.

A. Bauer (5) hat die amorphe Säure untersucht, welche Er und Schuler (6) bei der Darstellung von *Pimelinsäure* aus Isoamylendicyanid (7) als Nebenproduct erhielten. Nachdem die Pimelinsäure durch Aufkochen der ammoniakalischen Lösung mit Chlornatrium, Filtriren und weiteres Concentriren des Filtrats größtentheils entfernt war, wurde angesäuert und die neue

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2621. — (2) Vgl. den vorhergehenden Artikel. — (3) JB. f. 1882, 884. — (4) Rammelsberg, Handb. der kryst. Chem. 3, 331. — (5) Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) S7, 883; Monatsh. Chem. 4, 345. — (6) JB. f. 1877, 722. — (7) Die Ausbeute an Pimelinsäure beträgt übrigens nur ½ Proc. des Amylens; auch die aus Camphersäure ist ganz unbefriedigend.

Säure in Aether aufgenommen. Diesselbe ist glasartig amorph und mit der Pimelinsäure C<sub>7</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub> isomer. Ihr Calciumsalz C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>Ca wird durch Abdampfen seiner Lösung zur Trockne als lockeres gelbliches Pulver erhalten, welches erst bei 200° wasserfrei wird. Es ist leichter löslich als das der Pimelinsäure: 100 Thle. bei 20° gesättigter Lösung enthielten 4,5 Thle., dagegen 100 Thle. bei 20° gesättigter Lösung von pimelins. Kalk 0,401 (synthetisch) bis 0,465 (aus Camphersäure). Die Reactionen der neuen Säure sind fast dieselben wie die der krystallisirten. Charakteristisch ist das Verhalten des Ammonsalzes gegen Kupfersulfat: es entsteht selbst in concentrirten Lösungen weder in der Kälte, noch beim Kochen, noch bei längerem Stehen eine Fällung. — Durch successive Behandlung von Pimelinsäure mit Brom und Silberoxyd wurde eine weiße krystallinische Säure C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub> gewonnen.

W. Roser (1) hat Seine (2) Untersuchung über die Terebinsäure auch an dem unten angegebenen Orte ausführlich mitgetheilt. Zur Ergänzung des früheren Referates diene das Folgende. a-Chlorterebinsäure zersetzt sich beim Kochen mit Wasser nur sehr langsam, dagegen bei 4 stündigem Kochen mit Calciumcarbonat vollständig unter Abspaltung von Salzsäure. Beim Kochen derselben mit kohlens. Alkalien entsteht Oxyterebinsäure C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>, welche beim Verdunsten ihrer ätherischen Lösung als ein langsam krystallisirender Syrup zurückbleibt. Sie schmilzt zwischen 100 und 120°. Aus der mit Calciumcarbonat neutralisirten Lösung wird durch Alkohol das Calciumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>)<sub>6</sub>Ca in mikroskopischen Tafeln gefällt. Mit Silbernitrat wurde daraus das leicht lösliche, in Nadeln krystallisirende Silbersalz  $C_7H_9O_5Ag$  erhalten. Von Phosphorchlorid wird  $\alpha$ -Chlorterebinsäure bei 100° nicht angegriffen, bei 130 bis 140° dagegen in Chlorterebilensäure  $C_7H_7ClO_4$  (=  $(CH_3)_2C(O, -C(COOH)=CCl-CO?)$ übergeführt. Dieselbe bildet kleine, in Wasser leicht lösliche Prismen vom Schmelzpunkt 200 bis 203°. Sie wird durch an-

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 220, 254. — (2) JB. f. 1882, 884.

dauerndes Kochen mit Wasser und selbst mit Silberoxyd nicht verändert. Das Calciumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>ClO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ca . 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt aus Wasser in hellen Tafeln oder Prismen, welche bei 170° entwässert werden. Das Silbersalz C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>ClO<sub>4</sub>Ag wird aus der mit Ammoniak neutralisirten Lösung der Säure durch Silbernitrat gefällt und krystallisirt aus Wasser in langen Nadeln. Aus Terebilensäure konnte dieselbe Säure durch Phosphorchlorid oder eine anologe durch Phosphorbromid nicht erhalten werden.

A. Lieben und L. Haitinger (1) machten eine vorläufige Mittheilung über die Chelidonsäure. Die von Lerch beschriebenen neutralen dreibasischen Salze (basische Salze Lietzenmayer's) gehören nicht mehr der Chelidonsäure an, sondern einer neuen Säure, welche die Elemente von H2O mehr enthält und aus der Chelidonsäure entsteht, wenn man sie mit Alkalien oder Erdalkalien bis zu stark alkalischer Reaction versetzt, wobei Gelbfärbung eintritt. Säuert man dann mit Essigsäure an, so giebt die saure gelbe Lösung gelbe Niederschläge mit Blei- und Silbersalzen (ersterer ist C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>O<sub>7</sub>Pb<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O), eine gelbrothe Färbung mit Eisenchlorid; säuert man mit Schwefelsäure an und extrahirt mit Aether, so wird eine von Chelidonsäure verschiedene, aber sehr leicht in diese übergehende Säure erhalten. Durch Kochen mit Alkalien oder alkalischen Erden zerfällt die Chelidonsäure glatt in Oxalsäure und Aceton  $(C_7H_4O_6 + 3H_2O = 2C_2H_2O_4 + C_2H_6O)$ , worsus die Con-COOH-C--O--C-COOH

Durch Zink und Essigsäure wird die Chelidonsäure zu einer krystallinischen Säure  $C_7H_{10}O_5$  reducirt, welche bei 140° schmilzt und gut krystallirende Salze bildet. Ammonchelidonsäure, d. h. die von Lietzenmayer (2) durch Einwirkung von Ammoniak auf Chelidonsäure erhaltene Verbindung  $C_7H_7NO_6$ , wird durch

CH-CO-CH

gefolgert

wird.

stitutionsformel

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 1259; Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 97, 707, 827; Monatsh. Chem. 4, 278, 889. — (2) Dissertation, Erlangen 1878. Im JB. findet sich kein Referat.

Kochen mit Alkalien oder Erhitzen mit Wasser auf 150° nicht merklich angegriffen, durch Erhitzen mit Wasser auf 1950, sowie durch Erhitzen im trockenen Zustande in Kohlensäure und Oxypyridin  $C_5H_5NO$  gespalten  $(C_7H_7NO_6 = 2CO_2 + H_2O +$ C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>NO) und kann daher als Oxypyridindicarbonsäure aufgefast werden. Das Oxypyridin wird als solches charakterisirt durch seine Reduction zu Pyridin beim Destilliren mit Zinkstaub; es ist in Wasser sehr leicht löslich, reagirt neutral, giebt aber doch ein Chlorid und Chloroplatinat. Ebenso wird Pyridin erhalten durch directes Erhitzen von Ammonchelidonsäure mit Durch Behandlung von Ammonchelidonsäure mit Zinkstaub. Brom und Wasser wird eine krystallinische Säure C7H7Br2NO7 gewonnen, welche mit Eisenchlorid eine Purpurfärbung giebt. Sie zerfällt beim Erhitzen analog der Ammonpyridinsäure gemäß der Gleichung  $C_7H_7Br_2NO_7 = 2CO_2 + 2H_2O + C_5H_8Br_2NO$ . Das Dibromoxypyridin C5H8Br2NO kann auch direct aus Oxypyridin durch Brom und Wasser erhalten werden. Es ist krystallinisch, in Wasser sehr schwer, in verdünnten Säuren nicht löslich, leicht löslich in Alkalien; in concentrirter Salzsäure löst es sich und giebt dann mit Platinchlorid das schön krystallisirende Chloroplatinat (C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>NO . HCl)<sub>2</sub> . PtCl<sub>4</sub>. Ein bei 1926 schmelzender Methyläther wurde ohne Schwierigkeit durch fünfstündiges Erhitzen mit der berechneten Menge Kali, Methylalkohol und etwas überschüssigem Jodmethyl im geschlossenen Rohr auf 100° erhalten. Auch in den übrigen Verbindungen stimmt dieses Dibromoxypyridin vollkommen mit dem von A. W. Hofmann (1) aus Piperidin gewonnenen überein.

H. Ost (2) hat Seine (3) Untersuchung der Mekonsäure fortgesetzt. Zunächst werden die bei der Untersuchung der Pyromekazonsäure (4) erhaltenen Resultate ausführlicher dargelegt. Ost betrachtet das Pyromekazon als eine dem Chinon analoge Verbindung C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>NO(O<sub>2</sub>), die Pyromekazonsäure als das zugehörige Hydrochinon C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>NO(OH)<sub>2</sub>. Ebenso deren

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 406. — (2) J. pr. Chem. [2] 27, 267. — (3) JB. f. 1879, 646; f. 1881, 755. — (4) JB. f. 1881, 756.

Nitroderivate. Die von Reibstein (1) durch Erhitzen von Oxykomensäure mit Ammoniak auf 150° erhaltene Oxykomenaminsäure C<sub>b</sub>H<sub>2</sub>NO(OH)<sub>2</sub>COOH steht zur Pyromekazonsäure in dem schon früher vermutheten nahen Zusammenhang, sie ist carboxylirte Pyromekazonsäure; letztere findet sich auch in beträchtlicher Menge in den salzsauren Mutterlaugen von der Darstellung der Oxykomenaminsäure und kann daraus durch Eindampfen und Zusatz von essigs. Ammon gewonnen werden. Oxykomenaminsäure bildet sich auch neben viel Oxalsäure direct aus Komenaminsäure durch Eintragen von Kaliumpermanganat in deren schwefels. Lösung. Die schon von Reibstein beschriebenen Reactionen der Oxykomenaminsäure gegen Eisenchlorid (blaue Färbung) und Chlorbaryum und Ammoniak (weißen, an der Luft schnell blau werdenden Niederschlag) giebt auch die Pyromekazonsäure. In Wasser suspendirte Oxykomenaminsäure wird durch zugetropftes Brom (1 bis 2 Mol.) gelöst; nach einiger Zeit krystallisirt aus der Lösung Bromoxykomenaminsäure C<sub>5</sub>HBrNO(OH)<sub>2</sub>COOH . 2 H<sub>2</sub>O. Dieselbe Säure entsteht in viel geringerer Menge, neben viel Oxalsäure, durch Behandlung von Komenaminsäure mit Brom. Aus heißem Wasser krystallisirt sie in haarfeinen Nadeln. Sie scheidet selbst in sehr verdunnter Lösung aus Silbernitrat sofort Silber aus. Eisenchlorid giebt eine tiefblaue, bei weiterem Zusatz grüne, dann gelbrothe Färbung, ammoniakalische Chlorbaryumlösung einen farblosen, bei Luftzutritt rasch blaugrün werdenden Niederschlag, neutrale Chlorbaryumlösung dagegen einen farblos bleibenden Niederschlag, der aus viel heißem Wasser in Wärzchen krystallisirt. Durch Salpetersäure (1 Thl.) wird in Aether suspendirte Oxykomenaminsäure (1 Thl.) in ein dem Pyromekazon entsprechendes Oxydationsproduct, die "Azoncarbonsäure" C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>NO(O<sub>2</sub>)COOH verwandelt. Diese scheidet sich als röthliches Pulver ab und wird durch vorsichtiges Umkrystallisiren aus lauwarmem Wasser oder Eisessig in orangerothen Tafeln gewonnen, die 2H2O enthalten und dasselbe bei 100° schnell abgeben. Sie löst sich leicht

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 725.

in Wasser und warmem Alkohol, nicht in Aether und färbt die Epidermis ähnlich wie Pyromekazon. Wie letzteres giebt sie mit Eisenchlorid eine farblose, bei Zusatz von schwefliger Säure sofort sich bläuende Mischung. Aus nicht zu verdünnten Lösungen scheidet schweflige Säure alsbald krystallinische Oxykomenaminsäure aus, auch findet die Reduction (wie bei Nitropyromekazon) partiell schon durch blosses Wasser statt, wobei jedoch die Substanz größtentheils verharzt. Die Komenaminsäure ist nach Vorstehendem als C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>NO(OH)COOH aufzufassen; sie ist im Vergleich mit den verwandten Verbindungen sehr beständig. Mit ammoniakalischer Chlorbaryumlösung giebt sie einen Niederschlag des basischen Baryumsalzes C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>NO (COO) Ba, welcher in kleiner Menge auch durch Baryumcarbonat entsteht. Durch Erhitzen von Komenaminsäureäther mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 220° entsteht neben einer flüssigen, unbeständigen Acetylverbindung ein fester, aus Alkohol in kleinen Prismen krystallisirender Körper C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>8</sub> (= Komenaminsäureäther minus Wasser), welcher bei 261° schmilzt und in Wasser fast unlöslich ist. Pyrokomenaminsäure C5H4NO(OH). H2O entsteht aus Komenaminsäure durch dreitägiges Erhitzen mit rauchender, wässeriger, oder Eisessig - Jodwasserstoffsäure auf 270°, langsamer durch rauchende Brom- oder Chlorwasserstoffsäure unter Abspaltung von Kohlensäure. Sie krystallisirt aus Wasser in starken farblosen Nadeln, ist ziemlich leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, nicht in Aether, Chloroform oder Schwefelkohlenstoff, zersetzt sich über 250° ohne zu schmelzen und giebt mit Eisenchlorid intensive violette Färbung. Sie reagirt schwach sauer, löst sich leicht in Alkalien (ohne Bildung krystallisirbarer Salze) und in Säuren. Das bromwasserstoffs. Salz C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>2</sub>. HBr krystallisirt in leicht löslichen Prismen.—Zu den chinonartigen Verbindungen gehört auch die früher (1) beschriebene Nitrosopyro-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 649. Die daselbst unter dem Namen Nitrosodipyromekonsäure beschriebene Doppelverbindung verwandelt sich bei längerem Aufbewahren in eine isomere Verbindung, welche aus heißem Wasser in haar-

mekonsäure C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>(NO)O<sub>8</sub>, deren Neigung, Wasserstoff zu binden, so groß ist, daß sie ebenfalls Wasser zu zersetzen vermag (unter Bildung des "Hydrochinons", der Oxypyromekazonsäure C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>4</sub>). — Alle vorstehend erwähnten stickstoffhaltigen Derivate der Pyromekonsäure und Komensäure kann man als Substitutionsproducte eines hypothetischen Körpers C5H5NO, des Pyridons (1) ansehen, zu dem sie in ganz ähnlicher Beziehung stehen, wie die Abkömmlinge des Benzols zu diesem. Versuche, durch Erhitzen von Pyromekazonsäure mit Zinkstaub oder von Komenaminsäure mit Zinkstaub und Aetzkalk zum Pyridin zu gelangen waren erfolglos (2), dagegen führte die Einwirkung von Phosphorchlorid auf Komenaminsäure zum Ziele. — Komenaminsäure zersetzt 3 Mol. Phosphorchlorid, wenn sie mit demselben unter Zusatz von Phosphoroxychlorid am Rückflusskühler erhitzt wird. Wird das Product nach der Entfernung des Phosphoroxychlorids in Wasser eingetragen, so scheidet sich ein amorpher, viel Chlor und Phosphorsäure enthaltender Körper aus, welcher beim Erwärmen mit Wasser Komenaminsäure liefert. und Salzsäure reduciren ihn zu C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub> (Aldehyd der Dihydrooxypyridincarbonsäure C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>N(OH)COH?), welches aus entzinnten und eingedampften Lösung als Phosphat in kleinen Warzen krystallisirt und daraus durch Ammoniak in Freiheit gesetzt wird. Die Verbindung krystallisirt aus heißem Wasser in schön ausgebildeten, kurzen durchsichtigen wasserfreien Prismen, oder in längeren, an der Luft verwitternden Säulen mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O. In kaltem Wasser ist sie ziemlich schwer löslich, giebt die Eisenreaction der Komenaminsäure, reducirt äußerst leicht ammoniakalische Silberlösung, besitzt schwach saure Eigenschaften, lässt sich aber mit Salzsäure und Alkohol nicht ätherificiren. Die Ueberführung in eine Säure gelang nicht. Wird

feinen farblosen Nädelchen krystallisirt und 2 H<sub>2</sub>O enthält, die bei 100° entweichen. Sie giebt mit Eisenchlorid eine intensive schmutzige Färbung und scheidet aus Silberlösung sofort Silber ab. In Pyromekonsäure läst sich die Verbindung nicht mehr verwandeln. — (1) Oxypyridin? H. S. — (2) Vgl. Lieben und Haitinger, dieser JB. S. 1094.

Komenaminsäure mit 5 Mol. Phosphorchlorid und circa 5 Mol. Phosphoroxychlorid einige Stunden am Rückflußkühler gekocht, das Product nach dem Aufhören der Gasentwicklung dann noch 4 Stunden in Glasröhren auf 250° erhitzt, so entstehen gleichzeitig nach Reactionen, die große Aehnlichkeit mit der Bildung von Dichlorchinolin aus Hydrocarbostyril haben, Penta- und Hexachlorpicolin:

- 1)  $C_8H_9NO(OH)COOH + 4PCl_5 = C_8H_9Cl_9N-CCl_9 + 4POCl_9 + 3HCl.$
- 2)  $C_8H_8NO(OH)COOH + 5PCl_6 = C_8HCl_8N-CCl_6 + 4POCl_6 + PCl_6 + 4HCl_8N-CCl_6 + PCl_6 + PCl_6$ Man entfernt die Phosphorverbindungen durch Destillation und trägt den Rückstand in Wasser ein. Das abgeschiedene schwere Oel wird zur Entfernung von Säurechloriden mit heißem Wasser gewaschen (dasselbe nimmt eine Monochloroxypyridincarbonsäure C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>ClN(OH)COOH und eine Säure C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>ClNO<sub>4</sub> auf), dann mit Wasserdampf destillirt. Aus dem Gemisch der destillirten Chloride gewinnt man das Hexachlorpicolin durch partielles Erstarrenlassen und Umkrystallisiren aus Alkohol. Es ist in Wasser, Säuren und Alkalien unlöslich, leicht löslich in heißem Alkohol, aus dem es schnell in Blättern, langsam in großen farblosen, schiefwinkeligen Prismen krystallisirt. Schmelzpunkt 60°. Es riecht schwach, nicht pyridinartig. Das letzte Wasserstoffatom des Hexachlorpicolins lässt sich unterhalb 300° mittelst Chlorphosphor nicht durch Chlor ersetzen. Pentachlorpicolin wird durch Kochen mit Wasser langsam in Dichlorpyridincarbonsäure übergeführt. Zu den weiteren Versuchen diente ein Gemisch des Penta- und Hexachlorpicolins. Monochlor-a-Picolin C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>ClN wird durch Erhitzen der Chloride mit dem Doppelten der berechneten Menge Eisessig-Jodwasserstoff auf 200 bis 220° erhalten. Es siedet bei 164 bis 1650 (uncorr.), ist mit Wasserdampf leicht flüchtig, hat das spec. Gewicht 1,146 bei 200 und erstarrt abgekühlt zu großen farblosen, bei 21° schmelzenden Prismen. Es riecht intensiv pyridinartig, löst sich schwer in Wasser, nicht in Kalilauge, leicht in Alkohol und Aether und reagirt stark alkalisch. Das salzs. Salz C6H6CIN. HCl krystallisirt in schiefwinkeligen, luftbeständigen Prismen, es giebt beim Erwärmen mit Wasser Chlorpicolin ab. Trocken auf 100°

erhitzt, verflüchtigt es sich ohne Rückstand. Das Platindoppelsale (C6H6CIN. HCl)2PtCl4 bildet in kaltem Wasser schwer, in heißem leichter lösliche Nadeln und Prismen. Chlorjodpicolin C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>ClJN wird durch Digeriren von Chlorpicolin mit Jod und Natronlauge erhalten. Es ist mit Wasserdampf leicht flüchtig, umlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und daraus in farblosen (rhombischen?) Prismen vom Schmelzpunkt 1110 krystallisirend; das salzs. Salz ist in Wasser schwer löslich, das Platindoppelsalz krystallisirt in Blättchen. Das Monochlorpicolin wird von stärkster Jodwasserstoffsäure bei 250° nicht verändert, bei 270° zwar entchlort, aber gleichzeitig zum Theil in eine wasserstoffreichere, stark pyridinartig riechende Base (Methylpiperidin C<sub>6</sub>H<sub>18</sub>N?) übergeführt, zum größten Theil unter Ammoniakabspaltung zersetzt. — Chlorpicolinsäuren. Viel leichter als durch Kochen mit Wasser wird Pentachlorpicolin (10 g) durch einstundiges Kochen mit (20 ccm) 80 procentiger Schwefelsäure in Dichlorpicolinsäure verwandelt, welche bei längerem Kochen mehr und mehr in Monochloroxypicolinsäure übergeht [C5H2Cl2N  $(CCl_3) + 2H_2O = C_5H_2Cl_2N(COOH) + 3HCl_1, Hexachlor$ picolin giebt bei gleicher Behandlung Dichloroxypicolinsäure  $[C_5HCl_5N(CCl_5) + 3H_2O = C_5HCl_2N(OH, COOH) + 4HCl]$ . Das durch Wasser abgeschiedene Säuregemisch wird getrocknet und mit Chloroform ausgekocht, welches nur die Dichlorpicolinsäure löst; den Rückstand kocht man mit Calciumcarbonat, wobei sich das Calciumsalz der Dichloroxysäure ausscheidet, das der Monochloroxysäure in Lösung geht. Die Dichlorpicolinsäure krystallisirt ans Wasser mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O, welches sie beim Erhitzen tiber 100° verliert. Sie schmilzt bei 180°, verflüchtigt sich aber schon bei 100°, löst sich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser, in Alkohol und heißem Chloroform, wenig in Aether. Mit verdünnten Säuren verbindet sie sich nicht. Das Natriumsalz C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>Na krystallisirt in trapezförmigen Blättchen und Spielsen, ist wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Natronlauge. Das Kaliumsalz C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>K bildet stumpfwinkelige Dreiecke oder Trapeze, häufig Zwillinge, das Ammoniumsalz rechtwinkelige Tafeln. Baryum- und Calciumsalz sind in Wasser

unlöslich. Natriumamalgam spaltet in alkalischer Lösung allen Stickstoff als Ammoniak ab (wie aus der Picolinsäure Weidel's), in saurer nicht; in beiden Fällen resultirt ein brauner, unkrystallisirbarer Syrup. Durch Zinn und Salzsäure wird die Dichlorpicolinsäure zu Tetrahydromonochlorpicolinsäure C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>ClN-COOH reducirt. Das salzs. Salz derselben C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>ClNO<sub>2</sub>. HCl krystallisirt in leicht löslichen, schiefwinkeligen Tafeln und Prismen, die freie Säure (aus jenem durch Natriamacetat abgeschieden) krystallisirt aus Wasser, in dem sie leicht löslich ist, in rechtwinkeligen Blättchen, welche bei 265 bis 270° schmelzen, aber schon vorher sich schwärzen. Sie ist eine sehr schwache Säure. Das charakteristische Kupfersalz scheidet sich auf Zusatz von Kupferacetat zu ihrer Lösung in blauen Büscheln aus, die sich in Wasser nicht lösen und beim Kochen schwärzen. Monochlorpicolinsäure C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>ClN-COOH. H<sub>2</sub>O wird durch Erhitzen der Dichlorsäure mit Eisessig-Jodwasserstoff auf 140 bis 150° erhalten. Sie bildet zugespitzte verästelte Nadeln oder Prismen, löst sich sehr wenig in kaltem Wasser, leicht in heißem, in Alkohol, ziemlich in Aether. Sie verliert das Krystallwasser bei 100°, schmilzt bei 168° und sublimirt bei 100° ziemlich leicht. Sie verbindet sich nicht mit verdünnten Säuren. Die neutrale Ammonsalzlösung giebt Niederschläge mit Ba-, Ca-, Cu-, Pb- und Ag-Salzen. Das Baryumsalz (C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>ClO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba.2H<sub>2</sub>O krystallisirt aus viel heißem Wasser in Blättchen. Erhitzt man Dichlorpicolinsäure mit rauchender wässeriger oder Eisessig-Jodwasserstoffsäure 3 Tage lang auf 155 bis 160° (bei 170 bis 180° wird schon Ammoniak abgespalten), so wird neben größeren Mengen von Hexahydropicolinsäure α-Picolinsäure (Schmelzpunkt 136°) (1) erhalten, welche durch fractionirtes Krystallisiren der salzs. Salze getrennt werden können (das der Picolinsäure krystallisirt zuerst).

<sup>(1)</sup> Zum Vergleich wurden ide drei isomeren Pyridinearbonsäuren dargestellt und zwar alle drei aus Picolin (aus der Fabrik auf Actien in Erkner bei Berlin stammend) gewonnen und vermittelst der Kupfersalze getrennt. Reine Nicotinsäure (Schmelzpunkt 229 bis 230°) gewinnt man am leichtesten durch Erhitsen von Chinolinsäure mit Salzsäure auf 180°.

Hexahydropicolinsäure C5H10N-COOH wird rein dargestellt durch Zusatz von etwas gelbem Phosphor zu obigem Reductionsgemisch, jedoch entsteht dabei gleichzeitig das weiter oben beschriebene Monochlorpicolin. Sie bildet einen in Wasser leicht löslichen Syrup, das salzs. Salz C6H11NO2. HCl Warzen, das Platindoppelsalz (C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>. HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O (monokline?) flächenreiche Prismen mit vorherrschendem rhombischem Pinakoïd, leicht löslich in Wasser und erst bei 120° wasserfrei werdend. — Oxypicolinsäuren. Dichlor-a-oxypicolinsäureC5HCl2(OH)NCOOH. H<sub>2</sub>O krystallisirt aus heißem Wasser in feinen verfilzten Nadeln oder in kleinen harten Prismen; beide Formen enthalten 1 Mol. Wasser. Sie schmilzt bei etwa 282° unter Gasentwickelung und Schwärzung. Mit Ferrisalzen giebt sie eine schwache gelbrothe Färbung. Die meisten Salze sind löslich, diejenigen mit einem Aequivalent Metall reagiren neutral. Das Kalksalz (C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ca ist in Wasser schwer löslich (leichter als die Säure), in heißem kaum leichter als in kaltem. Es bildet kleine, weiche, silberglänzende aber gelb durchscheinende Sterne. a-Oxypicolinsäure C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>(OH)NCOOH entsteht aus der vorigen Säure durch Erhitzen mit Eisessig-Jodwasserstoffsäure auf 200 bis 210°. Sie krystallisirt leicht in schönen langen Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O, seltener in kurzen wasserfreien Nädelchen, schmilzt bei 267°, löst sich leicht in heißem Wasser und in Alkohol, nicht in Aether. Sie giebt mit Ferrisalzen eine gelbrothe Färbung, mit Silbernitrat einen weißen Niederschlag, der aus heißem Wasser in Warzen krystallisirt. Das Baryumsalz (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NCO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>Ba. H<sub>2</sub>O ist in kaltem Wasser schwer löslich und krystallisirt aus heißem in zugespitzten Säulen und Nadeln. Das Krystallwasser entweicht bei 180°. Das Calciumsalz (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NCO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ca krystallisirt in kurzen Prismen oder rhomboïdischen Tafeln und ist auch in kaltem Wasser ziemlich löslich. Ein basisches Kaliumsals C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>8</sub>K<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O scheidet sich in schönen Nadelnbüscheln auf Zusatz von Aetheralkohol zu einer Lösung der Säure in concentrirter Kalilauge aus. In concentrirter Salzsäure löst sich α-Oxypicolinsäure leicht und krystallisirt damit in schleimigen Nadeln (? H. S.), welche durch Wasser zersetzt werden. - Monochlor-β-oxypicolin-

säure C5H2Cl(OH)NCOOH. H2O ist schwerer zu reinigen als die Dichloroxysäure. Sie schmilzt bei etwa 257° unter Zersetzung, krystallisirt aus Wasser in dicken Nadeln, ist in Wasser bedeutend leichter löslich als die Dichloroxysäure und giebt dieselbe Eisenreaction. Das Calciumsalz (C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>ClNO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ca. 4 H<sub>2</sub>O krystallirt aus heißem Wasser in rhombischen (fast rechtwinkeligen) harten Tafeln. β-Oxypicolinsäure C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>(OH)NCOOH. H.O entsteht aus der vorigen Säure durch Erhitzen mit Eisessig-Jodwasserstoff auf 200°. Sie schmilzt bei 250°, krystallisirt schwieriger als die α-Säure (in rechtwinkeligen, glänzenden Blättchen), löst sich leichter in Wasser und Alkohol, nicht in Aether und giebt eine schwächere Eisenreaction. Das Baryumsale (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NCO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ba. 2H<sub>2</sub>O bildet kleine Tafeln, ziemlich schwer löslich in Wasser, aber leichter als das Salz der isomeren Säure. Die  $\beta$ -Säure verbindet sich mit Säuren leichter als die isomere; das salzs. Salz krystallisirt aus concentrirter Salzsäure in dicken Prismen, welche erst nach Entferaung der überschüssigen Säure durch Wasser zersetzt werden. - Komensäure wirkt beim Kochen am Rückflusskühler mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid auf 4 Mol. des letzteren ein; das entstandene Chlorid gieht mit Wasser eine bei 217° schmelzende Säure C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Bei 280 bis 290° dagegen entstehen neben anderen öligen Producten Hexachloräthan und Perchlormekylen. C5Cls. welches aus den mit Wasserdampf schwerer flüchtigen Oelen bei längerem Stehen in der Winterkälte krystallisist (2 C5H2O2 (OH)COOH + 15PCl<sub>5</sub> = 2C<sub>5</sub>Cl<sub>8</sub> + C<sub>5</sub>Cl<sub>8</sub> + 10POCl<sub>8</sub> +5 PCl<sub>2</sub> + 8 HCl<sub>2</sub>). Es krystallisirt aus Alkohol, in schiefwinkeligen Prismen vom Schmelzpunkt 390, ist leicht löslich in Alkohal, nicht in Wasser, riecht nach Campher und zersetzt sich bei etwa 270° unter Entwicklung von Chlor.

M. Ceresole (1) hat die Diäthylacetessigsäure dargestellt und diese Säure viel beständiger als ihre niederen Homologen; gefunden. Der Diäthylacetessigäther wird schwieriger verseift als, seine Homologen, nach mehrwächentlichem Stehen mit dem

<sup>(1)</sup> Bez. 1883, 889.

Doppeken der berechneten Menge 10 procentiger Kalilauge waren nur 35 Proc. verseift. Die nach früher angewendeter Methode abgeschiedene freie Diäthylacetessigsäure ist eine farblose, dickliche, stark sauer reagirende und schmeckende Flüssigkeit von eigenthümlich säuerlichem Geruch. Sie ist in Wasser nur wenig löslich, so dass nicht zu verdünnte Lösungen ihrer Salze beim Ansäuern milchig getrübt werden (wesentlicher Unterschied von Dimethylacetessigsäure). In der Kälte zersetzt sie sich sehr langsam, schneller beim Erwärmen in Diäthylaceton  $CH_3-CO-CH(C_2H_5)_2$  vom Siedepunkt 135 bis 137° (1) und Kehlensäure und zwar setzt sich die einmal eingeleitete Zersetzung von selbst fort. Salpetrige Säure ist ohne Einwirkung. Diäthylacetessigs. Baryum (C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>O<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ba . 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt beim langsamen Verdunsten der Lösung in wohlausgebildeten, durchsichtigen, luftbeständigen Prismen von ausgezeichneter Spaltbarkeit. Eine Ausscheidung von Baryumcarbonat findet hierbei nicht statt, sendern erst beim Kochen. Einige Wochen aufbewahrt löst sich das Salz, welches das erste krystallisirte Salz einer Acetessigsäure ist, in Wasser nicht mehr klar, hat also eine partielle Zersetzung erlitten. Auf Wasser rotirt es lebhaft, indem es sich allmählich löst, in Alkohol ist es wenig löslich. Die wässerige Lösung giebt mit Eisenchlorid eine braune Trübung, welche durch Alkohol ohne Farbenänderung gelöst wird; mit Quecksilberchlerid, Bleiscetat und Kobaltnitrat entsteht keine Fällung, mit Silbernitrat ein ziemlich lichtbeständiger Niederschlag, der sich beim Auswaschen löst: die Lösung scheidet beim Erwärmen Silber aus. Durch Umsetzung des Baryumsalzes mit Natriumsulfat wurde diäthylacetessigs. Natrium als weiße, mikrokrystallinische Masse, die bald in Natriumcarbonat übergeht und auf Wasser ebenfalls lebhaft rotirt, erhalten.

Terpenylsäureäthyläther  $C_8H_{11}(C_9H_5)O_4$  krystallisirt nach A. Fock (2) monosymmetrisch. a: b: c = 1,0512:1:0,3805.  $\beta = 50^{\circ}58'$ . Beobachtete Formen m =  $\infty$  P (110), q = P  $\infty$  (011),

<sup>(1)</sup> Frankland und Duppa, JB. f. 1865, 306. — (2) Zeitschr. Kryst. 7, 590.

 $b = \infty P \infty$  (010). Große wohlausgebildete, etwas trübe Krystalle. Winkel  $m : m = 78^{\circ}28'$ ,  $q : q = 32^{\circ}56'$ ,  $q : m = 49^{\circ}41'$ . Vollkommen spaltbar nach b. Schwingungsrichtung auf b circa 12°50' gegen die Verticalaxe im spitzen Winkel  $\beta$  geneigt.

Wie schon im vorigen Jahresbericht erwähnt wurde (1), bestätigte C. Duisberg (2) die Identität Seines Oxytetro! säureäthers mit dem Succinylbernsteinsäureäther, Seiner Oxytetrolsäure mit der Chinonhydrodicarbonsäure Herrmann's (3). Bei der Darstellung des Succinylbernsteinsäureäthers wurde beobachtet, dass das Natrium auf reinen Bernsteinsäureäther weder bei gewöhnlicher Temperatur, noch bei 100° einwirkte; erst auf Zusatz einiger Tropfen Aethylalkohol trat eine stürmische Reaction ein, die erst nach 4 bis 5 Wochen ziemlich beendet war. Duisberg meint daher, dass erst das entstandene Natriumäthylat, nach Analogie seiner Einwirkung auf Essigäther, auf den Bernsteinsäureäther reagirt gemäß der Gleichung  $2 C_8H_{14}O_4 + 2 C_2H_5ONa = C_{12}H_{14}O_6Na_2 +$ 4 C2H5OH, womit die von Volhard (4) beobachtete Bildung des Succinylbernsteinsäureäthers durch Einwirkung von alkoholfreiem Natriumäthylat auf Bernsteinsäureäther in Einklang stehe. Durch Discussion der Bildung des Succinylbernsteinsäureäthers aus dem Acetessigäther gelangt Er für den ersteren zu den Formeln:

zwischen denen sich vorläufig nicht entscheiden lasse. — Die Bemerkungen von Conrad (5) bezüglich der Kupferbromacetessigäther weist Duisberg (6) in einer weiteren Mittheilung durch den
Hinweis auf die Chronologie Seiner früheren Publicationen zurück
und bemerkt, dass die Kupferverbindungen der gebromten Acetessigäther, sowie auch des Acetessigäthers selbst am leichtesten

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 844, Anm. (1). — (2) Ber. 1883, 183. — (8) JB. f. 1882, 898. — (4) Verhandl. der phys.-med. Gesellschaft zu Würzburg, N. F. 16, 66. — (5) JB. f. 1882, 845. — (6) Ber. 1883, 295.

und schönsten durch Zusatz von überschüssiger wässeriger Kupferacetatlösung zu einer alkoholischen Lösung des betreffenden Aethers erhalten werden. Ob ein Kupferpentabromacetessigäther existirt, ist noch zweifelhaft. In derselben Mittheilung hält Duisberg Seine Angaben über das Verhalten des Acetessigäthers gegen Brom gegenüber denen von Lippmann (1) aufrecht (2), indem Er auf die Widersprüche in den letzteren hinweist.

F. Herrmann (3) hält von den von Duisberg (im vorigen Artikel) aufgestellten Constitutionsformeln die Formel:

für den richtigeren Ausdruck des Succinylbernsteinsäureäthers, welcher demgemäß nicht mehr als einfaches Derivat der Bernsteinsäure erscheine (wie ja auch bei der Verseifung eine Rückbildung von Bernsteinsäure nicht stattfindet) und nunmehr mit dem Namen Chinontetrahydrürdicarbonsäurediäthyläther zu belegen sei, der seine nahe Beziehung zum Chinontetrahydrür

zum Ausdruck bringe. Durch unvollkommene Verseifung entsteht zunächst der Chinontetrahydrürdicarbonsäuremonäthyläther und aus diesem durch Abspaltung von Kohlensäure Chinontetrahydrürmonocarbonsäureäthyläther (früher Succinylpropionsäureäther). Der aus dem Succinylbernsteinsäureäther durch Entfernung zweier Wasserstoffatome entstehende Chinonhydrodicarbonsäurediäthyläther sei nun Chinondihydrürdicarbonsäurediäthyläther zu nennen und mit Rücksicht auf seine Fähigkeit, zwei Wasserstoffatome gegen Metalle auszutauschen:

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 845. — (2) Duisberg sagt jedoch jetzt, daß Er stets schon beim Zutröpfeln des Broms zu der ätherischen, mit Eis gekühlten Lösung des Acetessigäthers "große Mengen" von Bromwasserstoff habe entweichen sehen, während früher (JB. f. 1882, 841) hierbei "nur geringe" Bromwasserstoffentwicklung beobachtet wurde. — (8) Ber. 1888, 1411.

zu formuliren, wodurch zugleich die Unfähigkeit der freien Säure zur Bildung eines Anhydrids, welche bei Annahme der Orthostellung der Carboxyle unerklärt beibe, ihre Erklärung finde. Weiterhin ergeben sich hieraus für das Chinon und Hydrochinon die Constitutionsformeln:

Wie E. Schmidt (2) mittheilt, hat F. Bergmann (3) die Identität folgender Nonylsäuren durch Untersuchung der freien Säuren, ihrer Baryum-, Zink-, Kupfersalze, Aethyläther und Amide erkannt: 1) aus Normaloctylalkohol des Heracleumöls, 2) aus Oelsäure durch Oxydation, 3) aus Methylnonylketon durch Oxydation, 4) aus dem Destillat der Blätter von Pelargonium roseum, 5) aus dem Fuselöl der Rübenmelasse, 6) aus Undecylensäure (4).

A. Bauer (5) machte eine weitere Mittheilung über die von Ihm und Gröger (6) aus der Cyankorksäure durch Kalihydrat erhaltene Säure C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>. 100 Thle. Wasser von 14° lösen 25,48 Thle. derselben. In Aether geht sie schwer über, so dass man zur völligen Extraction 16 bis 20 mal mit einem der Flüssigkeitsmenge gleichen Volum Aether schütteln muß. Beim Erhitzen erleidet die Säure eine, schon bei 100° deutlich bemerkbare Zersetzung (Kohlensäure - Abspaltung?). Die mit Ammoniak neutralisirte Säure zeigt folgende Reactionen: Bleiacetat giebt einen pulverigen Niederschlag, bei 150° getrocknet von der Formel (C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub>Pb<sub>8</sub>, Eisenchlorid einen sehr volumi-

<sup>(1)</sup> Diese Formeln sind so wiedergegeben, wie sie Herrmann schreibt, welcher es verwirft, Kahlenstoffatome, die weniger Elementaratome binden, als sie in maximo binden können, durch mehrfache Striche mit einander zu verbinden. — (2) Ber. 1883, 2590. — (3) Inauguraldissertation, Freiburg 1883. — (4). Vgl. Beaker, JB. f. 1878, 735. — (5) Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 9.7, 829; Monatah. Chem. 4, 341. — (6) JB. f. 1880, 828.

nösen lichtbraunen Niederschlag C<sub>2</sub>H<sub>1</sub>, O<sub>5</sub>Fe, Baryumchlorid einen schweren weißen, Mangansulfat einen blassrothen, Kupfersulfat einen voluminösen berggrünen, Cadmiumsulfat einen weißen, Silbernitrat einen weißen, ziemlich lichtbeständigen Niederschlag. Magnesiumsulfat und Mercurichlorid geben erst nach einiger Zeit einen weißen Niederschlag.

Nach K. Lundahl (1) wirkt  $\beta$ -Hexyljodid auf Natriumacetessignther erst bei hoher Temperatur. Dem entstehenden Hexylacetessigëther sind daher Nebenproducte in reichlicher Menge beigemischt. Der Aether siedet bei 247 bis 249° und giebt bei der Spaltung mit Kalihydrat vorzugsweise Heptylmethylketon (Siedepunkt 177\*) nur wenig Hexylessigsäure. Leichter reagirt β-Hexyljodid auf Natriummalonsäureäther. Der Hexylmalonsaureather (Siedepunkt 251°) giebt beim Verseifen die bei 84 bis 86° schmelzende Hexylmalonsäure, welche in Wasser, Alkohol und Aether leicht lösliche Krystallwarzen bildet. Bei 180° zerfäht sie in Kohlensäure und Hexylessigsäure. Diese bildet ein dickflussiges, in Wasser fast unlösliches Oel und siedet bei 232 bis 234°, ihr Aethyläther bei 196°. Ihre Salze sowie die der Hexylmalonsaure bieten nichts Charakterisches.

An dem unten angegebenen Orte (2) wird über eine Mittheilung von W. L. Carpenter berichtet, welche die Umwandlung der Oelsäure in Palmitinsäure für industrielle Zwecke zum Gegenstande hat.

W. Gibbons (3) hat öls. Uran (C<sub>18</sub>H<sub>85</sub>O<sub>2</sub>), UO<sub>2</sub> dargestellt durch Vermischen von reiner Oelsäure mit überschüssigem Uranexyd und Ausziehen der einige Tage in einer Wasserstoffatmosphäre gestandenen und dabei fest gewordenen Masse mit Aether, welcher das Salz löst. Dasselbe wurde dann aus Alkohol krystallisirt. Es verändert sich schnelt an der Luft. Gegen 85° wird es weich, verwandelt sich dann in einen Syrup und zersetzt sich bei höherer Temperatur.

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 789 (Auss. aus des Verf. Dissertation, Helsingfors). — (2) Chem. News 48, 178. — (8) Pharm. J. Trans. [8] 18, 787; Monit. scientif. [8] 18, 908.

## Säuren der aromatischen Reihe.

R. Fittig (1) machte Mittheilung über einige Versuche. welche zur Stütze Seiner (2) Auffassung des Verlaufs der Perk in 'schen Synthesen dienen. Gleiche Mol. Benzaldehyd, malons. Natron und Essigsäureanhydrid geben nach Versuchen von Ch. Stuart schon bei gewöhnlicher Temperatur Zimmtsäure und Kohlensäure; diese können nur durch die Einwirkung des Benzaldehyds auf das malons. Salz entstanden sein, da Essigsäureanhydrid und essigs. Natron auf Benzaldehyd bei gewöhnlicher Temperatur nicht reagiren. Ebenso entsteht bei Anwendung von isobernsteins. Natron an Stelle des malonsauren Phonylcrotonsäure (Schmelzpunkt 78°) und keine Spur Zimmtsäure. Bei diesen Reactionen kann das Acetanhydrid durch Eisessig ersetzt werden; malons. Salz reagirt auch in diesem Falle schon bei gewöhnlicher Temperatur, aber unter Bildung der inzwischen von Claisen und Crismer (3) untersuchten zweibasischen Säure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH=C(COOH)<sub>2</sub>, während bei 100° viel Zimmtsäure entsteht. Isobernsteins. Natron wirkte bei Anwendung von Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur nicht ein, bei 100° aber zersetzten sich isobernsteins. Natron und Eisessig allein unter Bildung von Propionsäure und Kohlensäure. Durch Erhitzen von Benzaldehyd, propions. Natron und Eisessig auf 180 bis 200° wurde viel Phenylcrotonsäure neben weniger Zimmtsäure erhalten. Die Richtigkeit der Angabe von Perkin (4), dass beim Erhitzen von Benzaldehyd, Essigsäureanhydrid und propions. oder buttersauren Salzen immer nur Zimmtsäure entsteht, erschien hiernach zweifelhaft. - F. L. Slocum fand bei Prüfung derselben Folgendes: Gleiche Mol. Benzaldehyd, Acetanhydrid und butters. Natron, 60 Stunden auf 100° erhitzt, geben sehr beträchtliche Mengen Phenylangelicasäure, aber keine Spur Zimmtsäure; bei 150° entstand auf etwa 2 Thle. Zimmtsäure 1 Thl. Phenylangelicasäure (die Säuren lassen sich durch successive Krystalli-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1486. — (2) JB. f. 1879, 598; f. 1882, 967. — (3) Bensalmalonsäure, dieser JB. S. 968 f. — (4) JB. f. 1877, 789.

sation aus Ligroin und Wasser vollständig trennen), bei 180° (der von Perkin angewandten Temperatur) auf etwa 10 Thle. Zimmtsäure 1 Thl. Phenylangelicasäure. Die Zimmtsäure verdankt ihre Bildung nur einer erst bei höherer Temperatur stattfindenden secundären Reaction in Folge der Bildung von essigs. Natron. — Schneegans fand, daß auch Valeraldehyd und Oenanthol, jedoch erst bei 180°, auf die Natriumsalze der Fettsäuren reagiren, Er erhielt so unter Anwendung von Essigsäure die Säuren (CH<sub>5</sub>).CH-CH<sub>2</sub>-CH=CH-COOH resp. CH<sub>5</sub>-(-CH<sub>2</sub>-).
-CH=CH-COOH. Beide Säuren sind bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, in Wasser wenig löslich und mit Wasserdämpfen leicht flüchtig; sie bilden gut charakterisirte Salze.

Ch. Stuart (1) hat die auf S. 1116 erwähnten Versuche über die Einwirkung von propions., malons. und isobernsteins. Natrium auf Benzaldehyd bei Gegenwart von Essigsäureanhydrid oder Eisessig ausführlicher beschrieben. Wir entnehmen daraus nur, dass nach Stuart die Benzalmalonsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH=C (CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>, deren Eigenschaften Er im Uebrigen übereinstimmend mit Claisen und Crismer (2) angiebt, mit Ammoniak neutralisirt, in der Kälte keinen Niederschlag mit Chlorbaryum giebt, sondern erst beim Erwärmen im Wasserbade reichliche feine Nadeln ausscheidet. Er hat ferner versucht, ob die von Fittig bei der Perkin'schen Synthese als Zwischenstuse angenommenen, dem Aldol entsprechenden Oxysäuren sich bei Anwendung von Nitrobenzaldehyden (3) gewinnen lassen. Durch mehrstündiges Erwärmen von p-Nitrobenzaldehyd mit Malonsäure und Eisessig wurde jedoch p-Nitrobenzalmalonsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=C(CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>

<sup>(1)</sup> Chem. Soc. J. 43, 403. — (2) Dieser JB. S. 968 f. — (3) Dieselben wurden aus den entsprechenden Nitrozimentsäureäthern nach der Methode von Friedländer und Henriques (JB. f. 1881, 601) dargestellt. Für die Gewinnung der Aether selbst empfiehlt Stuart, Zimmtsäureäther in Portionen von nicht über 10 g in durch Eis gekühlte rauchende Salpetersäure (wie viel? H. S.) zu tropfen und die Lösung sogleich in Wasser zu gießen. Die Fällung, welche gans fest sein muß, wird gewaschen und mit kaltem Alkohol behandelt, welcher nur den Aether löst. Aus 50 g Zimmtsäureäther wurden so 22 g p- und 21 g o-Nitrosimmtsäureäther erhalten.

erhalten. Dieselbe schmilzt bei 227° unter Zersetzung in Kohlensäure und wieder erstarrende p-Nitrosimmtsäure (Schmelzpunkt 280°). Sie erleidet beim Umkrystallisiren aus Wasser stets eine partielle Zersetzung in Malonsäure und p-Nitrobensaldehyd. Das neutrale Ammoniaksalz giebt mit Chlorbaryum einen gelblichen Niederschlag. Mit o-Nitrobenzaldehyd wurde auf dieselbe Art eine bei 161° unter totaler Zersetzung (theilweise Verkohlung) schmelzende Säure erhalten, welche im Gegensatz zur p-Säure mit Wasser oder verdünnten Säuren ohne Veränderung gekocht werden kann. Sie ist keine ungesättigte Säure und unterliegt näherer Prüfung.

A. Michael (1) hat ebenfalls (2) durch Erhitzen von Benzaldehyd mit Malonsäure mit oder ohne Zusatz von Natriumacetat auf 140° resp. 130° Zimmtsäure erhalten. Auf die theoretischen Betrachtungen, in denen Er sich gegen die Beweiskraft der von Fittig für Seine (Fittig's) Auffassung der Perkin'schen Synthesen beigebrachten Argumente ausspricht, sei verwiesen.

A. Michael (3) machte ferner eine Mittheilung über die Einwirkung aromatischer Oxysäuren auf Phenole. Phenol und Salicylsäure sind bei verschiedenen Temperaturen ohne Einwirkung auf einander. Werden sie jedoch (je 5 Thle.) mit Zinntetrachlorid (4) (4 Thln.) 12 bis 14 Stunden auf 115 bis 120°, zuletzt einige Stunden auf 125° erhitzt, so bildet sich Salicylphenol C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)<sub>0</sub>-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)<sub>p</sub>. Die Schmelze, in welcher sich während des Erhitzens gelbe (in Wasser und Alkohol leicht lösliche) Nadeln einer Verbindung der neuen Substanz mit Zinnchlorid abscheiden, wird durch Wasserdampf von Phenol befreit, dann mit einem großen Ueberschuß concentrirter Sodalösung gekocht. Das (zinnfreie) Filtrat wird mit Kohlensäure gefällt, der Niederschlag in Natronlauge gelöst und nochmals mit Kohlensäure gefällt. Gegen Ende der Ausfällung scheiden

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 205. — (2) Fittig, dieser JB. S. 1116; Stuart, dieser JB. S. 1117. — (8) Am. Chem. J. 5, 81. — (4) Zinkchlorid giebt eine sehr geringe Ausbeute.

sieh neben dem entstandenen röthlichen krystallinischen Niederschlag lange weiße Nadeln ab; man filtrirt in diesem Stadium, beendigt im Filtrat die Fällung und kocht diesen Niederschlag zur Entfernung der Nadeln einigemal mit wenig Wasser aus. Der Rückstand wird durch Krystallisiren aus Benzol, dann Alkohol gereinigt. Das so erhaltene Salicylphenol krystallisirt aus heißem Wasser in großen glänzenden, hellgelben Tafeln, aus Alkohol in kleinen Tafeln, aus heißem Benzol in Pyramiden. Es schmilzt bei 143 bis 144° und löst sich leicht in heißem Alkohol und Benzol, wenig in kaltem, mäßig in heißem Wasser, kaum in kaltem. In Alkalien löst es sich leicht und wird durch Kohlensäure wieder gefällt. Das Natriumsale C18H6O8Na2 wird durch längere Digestion mit unzureichender kalter verdünnter Natronlauge, Filtriren und Eindampfen in sternförmig vereinigten Nadeln erhalten, die sich leicht in Wasser und Alkohol lösen. Seine Lösung giebt mit Silbernitrat eine hellgelbe, schwer lösliche Fällung C<sub>18</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>Ag<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O, mit Quecksilberchlorid eine röthlich-gelbe, aus heißem Wasser in Nadeln krystallisirende Fällung, mit Bisenchlorid eine braune, die sich aus heißem Wasser in farnkrautartigen Krystallen abscheidet. Die Kupferverbindung ist ein amorpher grünlich-gelber Niederschlag, der sich in kochendem Wasser nicht löst, aber in rhombische Täfelchen verwandelt, die Bleiverbindung ein gelber, unter siedendem Wasser schmelzender Niederschlag. Baryum- und Calciumchlorid geben keine Fällung. Neben dem Salicylphenol enthält das Reactionsproduct kleine Mengen des isomeren p-Oxybenzophenons, welches aus dem Filtrat des Salicylphenols durch Kohlensäure oder Salzsäure gefällt wird und von einer Verunreinigung der Salicylsäure durch p-Oxybenzoësäure herrührt. Es kann aus letzterem auf demselben Wege gewonnen werden und giebt ein bei 1480 schmelzendes Acetylderivat. Diacetylsalicylphenol C15H8(C2H8O)2O3 entsteht durch mehrstundiges Erhitzen vom Salicylphenol (1 Mol.) mit Natriumacetat (1 Mol.) und Essigsäureanhydrid (3 Mol.) auf 100°. Es wird durch Wasser abgeschieden und aus verdünntem Alkohol umkrystallisirt. Aus heißem Wasser krystallisirt es in langen

concentrisch gruppirten Nadeln vom Schmelzpunkt 84 bis 85°. In kalter Kalilauge unlöslich, wird es durch Kochen damit verseift. Durch Schmelzen mit Kali oder Natronhydrat wird das Salicylphenol in Phenol und p-Oxybenzoësäure zersetzt, es ist daher als o-p-Dioxybenzophenon aufzufassen. Wird die alkalische Lösung des Salicylphenols mit Natriumamalgam bis zur Entfärbung und dann mit Kohlensäure behandelt, so scheidet sich o-p-Dioxydiphenylcarbinol C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)-CH(OH)-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH) als amorphes weißes, durch Reibung stark elektrisch werdendes Pulver aus. Dasselbe ist nicht löslich in kaltem, etwas in heißem Wasser und schmilzt unter kochendem; in Alkohol löst es sich leicht und bleibt beim Verdunsten desselben als unkrystallisirbares Oel zurück. Mit sehr verdünnter Salzsäure erhitzt wird es, wie das isomere p-p-Dioxydiphenylcarbinol (1), in einen blauvioletten amorphen Farbstoff verwandelt. - Salicylsäure (8 Thle.) und Resorcin (15 Thle.) geben geringe Mengen von Salicylresorcin oder Trioxybenzophenon C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)-CO-C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(OH)<sub>2</sub>, wenn sie 5 Stunden auf 195°, dann 10 Stunden auf 200° erhitzt werden. Die heiße Schmelze wird in salzsäurehaltiges Wasser gegossen, nach 12 Stunden die Fällung mit verdünnter Sodalösung (1 Thl. gesättigte Lösung und 6 Thle. Wasser) extrahirt, der Rückstand unter Zusatz von Thierkohle aus heißem verdünntem Alkohol, schliesslich aus chloroformhaltigem Ligroïn umkrystallisirt. Aus letzterem krystallisirt das Salicylresorcin in hellgelben baumartigen Gruppen, aus verdünntem Alkohol in glänzenden gelben Schuppen. In kaltem Wasser ist es nicht, in heißem wenig löslich, leicht in Alkohol und Benzol. In Alkalien löst es sich mit gelber Farbe, in kohlens. Alkalien wenig. Mit Wasserdampf ist es schwer flüchtig. Es schmilzt bei 133 bis 134° und erstarrt wieder bei 116 bis 117°. Durch Essigsäureanhydrid entsteht ein öliges, nach langem Stehen erstarrendes Acetylderivat, durch Schmelzen mit Kali Salicylsäure und Resorcin, durch Natriumamalgam ein dem Dioxydiphenylcarbinol ähnlicher Körper, der beim Erhitzen mit verdünnten Säuren einen grünen

<sup>(1)</sup> Baeyer und Burkhardt, JB. f. 1880, 669.

Farbstoff gab. — Werden Salicylsäure und Resorcin (je 20 g) mit gepulvertem Chlorzink (15 g) zwei Stunden lang geschmolzen und in 250g warmes Wasser gegossen, so scheidet sich Salicylresorcinäther C<sub>18</sub>H<sub>8</sub>O<sub>8</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[O, -CO-C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(OH)] aus und wird durch wiederholtes Ausziehen mit warmem Wasser, dann mit verdünnter kalter Natronlauge, Behandlung mit verdünnter Salzsäure und Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. Der Aether krystallisirt aus Alkohol in langen hellgelben Nadeln vom Schmelzpunkt 146 bis 147°. In kaltem Wasser ist er unlöslich, in heißem wenig löslich, in Alkalien mit gelber Farbe löslich. Der Salicylresorcinäther wird auch erhalten, indem man Salicylresorcin ungefähr 10 Minuten lang mit Chlorzink schmilzt; die umgekehrte Reaction ist nicht realisirbar. Beim Schmelzen mit Alkalihydrat werden Salicylsäure und Resorcin wieder erhalten. Die Metall- auch Alkalimetallverbindungen des Aethers zeichnen sich durch ihre Schwerlöslichkeit aus. Das Natriumsalz C<sub>18</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>Na. NaOH scheidet sich aus den vermischten alkoholischen Lösungen von Salicylresorcinäther (1 Mol.) und Natriumäthylat (3 Mol.) bald in citronengelben langen Nadeln aus. Durch Behandlung mit Wasser oder großen Mengen Alkohol wird ihm ein Theil des Natriums (schliesslich sogar alles) entzogen, jedoch ohne Bildung eines constanten Productes. Michael ist geneigt, der Verbindung die Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[O, -C(OH, ONa)-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(ONa)] zuzuschreiben (1). Durch Erhitzen des Salicylresorcinäthers mit Natriumacetat und Acetanhydrid auf 110° wird das Acetylderivat

<sup>(1)</sup> Eine analoge Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[O, -CH=CH-C(ONa)<sub>2</sub>] kann dem Dinatrium-cumarin beigelegt werden, wonach sich dann die Isomerie der aus demselben durch Methyljodid entstehenden α-Methylcumarsäure (Methylcumarinsäure) C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> O, -CH=CH-C(OH, OCH<sub>3</sub>)] von der β-Methylcumarsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OCH<sub>3</sub>)CH=CH-COOH aus Methylsalicylaldehyd erklärt. Zu derselben Classe von Verbindungen gehört der von Nencki und Sieber (JB. f. 1880, 525) aus Essigsäure, Resorcin und Chlorzink erhaltene Körper, welcher in Uebereinstimmung mit seinem Verhalten als m-Phenylenorthoacetat C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> C(OH)-CH<sub>8</sub> aufzufassen ist.

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[O, -CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)] vom Schmelzpunkt 167 bis 168° erhalten. Es krystallisirt aus heißem Alkohol in weißen prismatischen Nadeln, die sich auch in heißem Wasser sehr wenig, wenig in kaltem, leicht in heißem Alkohol lösen. - In analoger Weise wird aus Salicylsäure, Orcin und Chlorzink Salicylresorcinäther (Methyloxybenzophenon) C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[O, -CO-C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>8</sub>)OH] erhalten. Derselbe krystallisirt aus heißem Alkohol in strohfarbenen seideartigen Nadeln vom Schmelzpunkt 140°, unlöslich in Wasser, schwer in kaltem, leichter in heißem Alkohol. Beim Eingießen der kochenden alkoholischen Lösung in überschttssige starke wässerige Natronlauge scheiden sich gelbe Nadeln des Salzes C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>Na . 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O aus. Bei Anwendung von Natriumäthylat wird eine alkalireichere Verbindung erhalten, die aber keiner einfachen Formel entspricht. Die Acetylverbindung C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>8</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O) bildet weise, bei 151 bis 152° schmelzende Nadeln.

C. A. B is choff (1) machte eine Mittheilung über die Synthese aromatischer Ketonsäuren. Benzoylchlorid wirkt auf Natriummalonsäureäther wie auf Acetessigäther; der entstehende Benzoylmalonsäureäther ist auch im Vacuum nicht destillirbar, das Hauptproduct der Verseifung ist Benzoësäure. Der durch Einwirkung von Acetophenonbromid auf Natriummalonsäureäther sich bildende β-Benzoylisobernsteinsäureäther ist zwar auch kaum destillirbar, giebt aber durch Verseifung in alkalischer Lösung die zweibasische Benzoylisobernsteinsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-CH(COOH)<sub>2</sub>, welche bei 114° schmilzt und sich, wenige Grade höher erhitzt, unter Kohlensäureentwicklung zersetzt. o-Nitrobenzoylchlorid reagirt auf in Aether oder Ligroïn suspendirten Natriummalonsäureäther leicht; der o-Nitrobenzoylmalonsäureäther C6H4(NO2) CO-CH(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> krystallisirt leicht, schmilzt bei 92° und zersetzt sich bei 100° unter Gasentwicklung.

T. S. Dumond (2) bespricht die unterscheidenden Merkmale der aus Benzoë, aus Harn und aus Toluol dargestellten

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 1044. — (2) Pharm. J. Trans. [3] 14, 463.

Benzoësäure und kommt zu dem Schlus, dass die aus Hippursäure dargestellte und sublimirte Säure vollkommen rein und entgegen den Vorschriften der deutschen, englischen und amerikanischen Pharmakopöe, zum medicinischem Gebrauch vollständig geeignet sei.

H. Hübner (1) hat in einer umfangreichen Abhandlung, betitelt nüber substituirte Benzoësäuren und über die Natur der Wasserstoffatome im Benzol" über eine Anzahl von Arbeiten seiner Schüler, welche zum Theil bereits in kürzerer Fassung veröffentlicht sind, aussührlichen Bericht erstattet. Mit Uebergehung der vorausgeschickten theoretischen Betrachtungen, welche Bekanntes enthalten, referiren wir über die einzelnen Abschnitte der Abhandlung wie felgt: I. Di-m-nitrobenzoësäure (2). Dieselbe wurde theils direct aus Benzoësäure, theils aus m-Nitrobenzoësäure, deren Daretellung aus Benzoësäure und Salpetersäure genauer beschrieben wird, erhalten. Dieselbe Säure (vom Schmelzpunkt 2050) gewann L. Fröchtling (3) durch: Oxydation desjenigen Dinitrotoluols mit Salpetersäure, welches durch Zersetzung von Dinitro-p-toluidin (aus Benzdinitro-p-toluidid vom Schmelzpunkt 1860) mit salpetriger Säure und Alkohol erhalten war. Von der auf letztere Art erhaltenen Säure werden das Natrium-, Kalium-, Baryum-, Strontium-, Calcium-, Magnesium-, Mangan-, Blei- und Silberealz näher beschrieben. Im Baryumsals fanden Böcker und Fröchtling nur 1 Mol. Wasser, nicht wie Muretow (4) 5 Mol. Der Aethyläther schmolz bei 94°. - Ueber die von A. Stromeyer (5) bewirkte Darstellung von p-o-Dinitrobenzoësäure (Schmelzpunkt 1790) durch Nitriren von p-Nitrobenzoësäure ist schon berichtet worden (6). Auf demselben Wege haben, wie schon im Jahres-

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 222, 67 bis 115 und 166 bis 208. — (2) A. Böcker, Dissertation, Göttingen 1877; Ber. 1877, 1702; L. Grube, Dissertation, Göttingen 1877; Ber. a. a. O. — (3) Dissertation, Göttingen 1881; auf demselben Wege hat auch Städel (JB. f. 1881, 522) Di-m-nitrobenzossäure erhalten. — (4) JB. f. 1870, 688. — (5) Dissertation, 1880. — (6) JB. f. 1880, 846.

bericht für 1881, S. 771 erwähnt wurde, auch Claus und Halberstadt (1) die Säure erhalten und dabei noch eine zweite, bei 161° schmelzende isomere Säure beobachtet, welche Sie als m-p-Dinitrobenzoësäure auffassen. Von letzterer lösen sich 0,673 Thle. in 100 Thln. Wasser von 25°; das Baryumsalz bildet strahlig zusammenhängende Massen mit 4 H<sub>2</sub>O, das Calciumsalz kleine Blättchen mit 3 H<sub>2</sub>O. II. m-Nitramidobenzoësäure und Derivate (Böcker) (2). Die Darstellung der Säure wird genauer beschrieben, desgleichen folgende Salze: Natriumsalz C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>Na. H<sub>2</sub>O, lange alizarinrothe Nadeln, schwerlöslich in Alkohol, leicht in Wasser. Ammoniumsalz, C7H5N2O4 (NH<sub>4</sub>).3 H<sub>2</sub>O, lange hellgelbe, in heißem Wasser leicht lösliche, über Schwefelsäure beständige Nadeln. Silbersalz, C7H6N2O4Ag. 2H2O, kurze gelbe, sehr schwer lösliche Nadeln, die ihr Wasser über Schwefelsäure verlieren. Baryumsalz, (C<sub>1</sub>H<sub>5</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>), Ba. 4H<sub>2</sub>O, goldgelbe langgestreckte Tafeln, ziemlich leicht in kochendem, schwer in kaltem Wasser löslich. Calciumsalz, (C7H5N2O4)2Ca. 51/2 H2O, große hellbraune, langsam verwitternde Prismen, leicht löslich schon in kaltem Wasser. Bleisalz, (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Pb . 3<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> orangerothe Nadeln, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Der Aethyläther C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) wurde durch kochendem. Reduction des m-Dinitrobenzoëäthers dargestellt; er bildet lange Nadeln vom Schmelzpunkt 155°. Die verschiedenen Umwandlungen der m-Nitramidobenzoësäure sind schon in dem früheren Referat erwähnt. Die dort beschriebene Chlornitrobenzoësäure (Schmelzpunkt 147°) bildet ein Baryumsalz [C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>] Ba.4H<sub>2</sub>O, welches farblose, in kochendem Wasser und Alkohol leicht lösliche Nadeln darstellt, und ein Bleisalz (C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>ClNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Pb als weißen, in Wasser unlöslichen Niederschlag. Von der entsprechenden Chloramidobenzoësäure (Schmelzpunkt 216°) werden folgende Salze angeführt: Baryumsalz, [C6H3Cl(NH2)CO2]2Ba. 4H.O, lange, leicht lösliche, schwach röthliche Nadeln. Silbersalz, C1H6CINO2Ag, ein weißer Niederschlag, der sich in viel kochendem Wasser löst und daraus in farblosen Nadeln kry-

<sup>(1)</sup> Ber. 1880, 816. — (2) a. a. O.; JB. f. 1877, 742.

stallisirt. Das Kupfersalz (C7H5ClNO2)2Cu bildet einen schön grünen Niederschlag, das Bleisalz kleine wasserfreie, schwer lösliche Nädelchen. Die aus dieser Chloramidobenzoësäure, sowie die aus m-Nitrobenzoësäure direct dargestellte m-Chlorbenzoësäure bildet, den bisherigen Angaben entgegen, ein Baryumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>ClO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba.4H<sub>2</sub>O, welches bei 100° 3 Mol., bei 210° das 4. Mol. Wasser verliert; auch schmilzt das Amid nicht bei 1220, sondern bei 133°. III:  $\alpha$ - und  $\beta$ -m-Chlor-o-nitrobenzoësäuren von M. Ulrich (1). Wie schon Hübner und Schütze (2) fanden, entstehen beim Nitriren von m-Chlorbenzoësäure zwei isomere, nun als  $\alpha$ - und  $\beta$ -Säure unterschiedene Chlornitrobenzoësäuren, während Hübner und Weiss (3) später auf demselben Wege nur eine Säure erhalten hatten. Die Trennung beider geschah nach der schon früher (2) angewandten Methode, d. h. durch wiederholtes Auskochen mit Wasser. Die schwerlösliche α-Säure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl<sub>[3]</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>[2]</sub>CO<sub>2</sub>H<sub>[1]</sub>, durch Umkrystallisiren aus sehr viel kochendem Wasser, dann aus Aether, in dem sie leicht löslich ist, gereinigt, bildet lange dünne Nädelchen oder sechsseitige Tafeln vom Schmelzpunkt 235°. Die Beschreibung ihres Baryumsalzes stimmt auch im Krystallwasser mit der früher gegebenen, nicht so die des Calciumsalzes (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ClNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ca.3H<sub>2</sub>O, welches nun als durchsichtige, in Wasser und Alkohol leicht lösliche Blättchen beschrieben wird. Das Bleisalz ist ein weißer Niederschlag. Das Anilid, aus dem Chlorid dargestellt, bildet farblose, bei 186° schmelzende Tafeln. Die leichter lösliche β-m-Chlor-o-nitrobenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl<sub>[3]</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>[6]</sub>CO<sub>2</sub>H<sub>[1]</sub>, durch vielfaches Umkrystallisiren aus Wasser, Aether oder Benzol gereinigt, schmilzt bei 137 bis 1380. Ihr Baryumsalz (C7H3CINO4)2Ba bildet sehr leicht lösliche Nadeln oder bei langsamer Krystallisation gut ausgebildete Octaëder. Das Calciumsalz (C7H3ClNO4)2 Ca. H<sub>2</sub>O, krystallisirt aus Alkohol in vierkantigen verwitternden Prismen, aus Wasser, in dem es noch leichter löslich ist, in farblosen' derben Nadeln. Das Kupfersalz fällt beim Kochen

<sup>(1)</sup> Dissertation, Göttingen 1878. — (2) JB. f. 1866, 349. — (3) JB. f. 1878, 621.

des Baryumsalzes mit Kupferacetat als bläulicher Niederschlag, das Bleisalz ist ein schwer löslicher Niederschlag, der aus viel Wasser in farblosen Nadeln krystallisirt. Das Kaliumsalz C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ClNO<sub>4</sub>K . 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O bildet farblose große Tafeln und vierseitige Prismen, die sehr schnell verwittern. Das Anilid krystallisirt aus Aether oder Chloroform in schwach bläulichen seideglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 164°. IV. m-Brombenzoësäure aus m-Nitrobenzoësäure und Derivate. Zur Sicherstellung der Thatsache, dass die beiden durch Nitriren von m-Brombenzoësäure entstehenden m-Brom-o-nitrobenzoësäuren aus einer einheitlichen Brombenzoësäure entstehen, wurde die Nitrirung mit reiner, aus m-Nitrobenzoësäure dargestellter m-Brombenzoësäure von Dettmer (1) wiederholt und hierbei, wie erwartet, das frühere (2) Resultat erhalten. Die Trennung der  $\alpha$ -Säure (Schmelzpunkt 250°) von der  $\beta$ -Säure (Schmelzpunkt 141°) sowie ihre Natrium- und Baryumsalze werden genau (zum Theil von den früheren Angaben abweichend) beschrieben. Säuren wurden in Dibrombenzoësäuren übergeführt und hierbei Resultate erhalten, die von denen der früher (3) in derselben Richtung angestellten Versuche für die α-Säure ganz verschieden sind, für die  $\beta$ -Säure nur zum Theil übereinstimmen. Wird die in Aether vertheilte  $\alpha$ -m-Brom-o-amidobenzoësäure (vom Schmelzpunkt 170°, durch Behandlung der Nitrosäure mit Zinn und Salzsäure oder Eisessig erhalten) mit Salpetrigsäureanhydrid behandelt, so scheidet sich α-m-Brom-o-diazoamidobenzoësäure  $C_6H_8Br_{[s]}(CO_9H)_{[1]}N_{[s]}=N-NH_{[s]}-C_6H_8Br_{[s]}(CO_9H)_{[1]}$  in Flocken 'aus (4). Durch Zersetzung derselben mit Bromwasserstoffsäure (5) erhielt Beutnagel (6) eine bei 147º (nicht wie Lawrie (3) eine bei 2280) schmelzende a-m-o-Dibrombenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>Br<sub>[5]</sub>Br<sub>[5]</sub>COOH<sub>[1]</sub>, welche sich in heißem Wasser leicht

<sup>(1)</sup> Dissertation, Göttingen 1880. — (2) Hübner und Ohly, JB. f. 1866, 848. — (8) Lawrie, JB. f. 1877, 788. — (4) Hübner bezeichnet sie aus Referentem unverständlichem Grunde als Bromdiasoimidobensoësäure. — (5) Bei derselben wird merkwürdigerweise "niemals eine Spur" Amidosäure surückgebildet. — (6) Dissertation, Göttingen 1878.

löste und daraus in dünnen seidenglänzenden Nadeln krystallisirte. Das leicht lösliche Baryumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba . 4<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O krystallisirt in kleinen zu Warzen vereinigten Nadeln, das ebenfalls (im Gegensatz zu dem der p-m-Dibrombenzoësäure (1)) leicht lösliche Strontiumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Sr.4H<sub>2</sub>O in langen Nadeln. Ein basisches Kupfersalz C7H3Br2O3-Cu-OH wird aus dem Baryumsalze durch Kupferacetat als schmutzig-grüner unlöslicher Niederschlag gefällt, analog das Bleisalz als gelber unlöslicher Niederschlag. Das Kaliumsalz ist sehr leicht löslich und schwierig krystallisirbar. Die Ueberführung der m-Bromβ-o-amidobenzoësāure in eine entsprechende Dibrombenzoësäure gelingt schwierig und wurde von Lawrie (2) und später Beutnagel (3) vergeblich versucht. E. Holzapfel erreichte sie durch Einleiten von Salpetrigsäureanhydrid in eine zuerst gekochte, dann abgekühlte Lösung der Amidosäure (1 Mol.) in Bromwasserstoffsäure (2 Mol.), welche zuvor mit dem 50 fachen Volum Eisessig und dem 10 fachen Volum Alkohol verdünnt war, und Aufkochen der sich eben bräunenden Flüssigkeit. Die weitere Behandlung ist auszüglich nicht wiederzugeben. Die m-β-o-Dibrombenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>Br<sub>[5]</sub>Br<sub>[6]</sub>CO<sub>2</sub>H<sub>[1]</sub> wie schon angegeben (1), bei 153°. Die Salze stimmen dagegen mit der früheren Beschreibung wenig. Das Baryumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba. 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O krystallisirt aus 90 procentigem Alkohol in seidenglänzenden säulenförmigen Nadeln, aus Wasser, wie es scheint (? H. S.), in Tafeln. Das Strontiumsals (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Sr.4H<sub>2</sub>O, Calciumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca.3<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O und Kaliumsalz C7H3Br,O2K.H,O krystallisiren aus Weingeist. Das Zinksalz (C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Zn scheidet sich beim Kochen seiner kaltgesättigten Lösung in Nadeln aus. Das Bleisalz ist ein weißer unlöslicher Niederschlag; das Kupfersalz fällt je nach Concentration der Lösungen mit verschiedener Form und Farbe aus. Die Constitution dieser beiden Dibrombenzoësäuren wurde von Holzapfel durch Erhitzen derselben mit verdünnter Schwefel-

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1877, 783. — (2) Dissertation, Göttingen 1876; vgl. jedoch (1). — (3) Dissertation, Göttingen 1878.

säure (3 Vol.: 1 Vol. Wasser) auf 220 bis 230° ermittelt: die α-Säure gab hierbei o-, die β-Säure p-Dibrombenzol. Beutnagel führte beide Bromnitrobenzoësäuren aus m-Brombenzoësäure nochmals in Anthranilsäure über und bestätigte so die bekannten Versuche von Hübner und Petermann. V.m-Bromm-Nitrobenzoësäure und Derivate. F. Hesemann und L. Köhler führten die weiter oben beschriebene m-Amido-m-nitrobenzoësäure (vom Schmelzpunkt 208°) durch Lösen in Eisessig und Bromwasserstoffsäure, Einleiten von salpetriger Säure und Erhitzen bis zum Aufhören der Stickstoffentwickelung in m-Bromm-Nitrobenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>[3]</sub>NO<sub>2[5]</sub>COOH<sub>[1]</sub> über. Die mittelst des Baryumsalzes gereinigte Säure krystallisirt je nach dem Lösungsmittel in verschiedenen Formen, ist leicht löslich in Alkohol, Aether, Eisessig, schwerer in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und kochendem Wasser, schwer in kaltem Wasser. Sie schmilzt bei 161°. Ihre Salze krystallisiren sehr gut. Das Kaliumsalz, C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>Br(NO<sub>2</sub>)COOK . 1½ H<sub>2</sub>O, krystallisirt aus Wasser oder Alkohol in langen gelblichen, atlasglänzenden Nadeln. Das Baryumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>BrNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ba.5<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, bildet farblose, schwer in kaltem, leicht in kochendem Wasser lösliche Nadeln; ebenso das Calciumsalz, (C7H8BrNO4)2Ca. H2O, Magnesiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>BrNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Mg. H<sub>2</sub>O, Zinksalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>BrNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Zn. 4<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O und Cadmiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>BrNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cd.4<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O, während das Strontiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>BrNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Sr, in heißem Wasser schwer, in kaltem sehr schwer lösliche Nadeln darstellt. Das Bleisals, (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>BrNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Pb, wird als weißer Niederschlag erhalten, ebenso das Silbersalz, C7H8BrNO4Ag, welches jedoch aus sehr viel kochendem Wasser in langen Nadeln krystallisirt. m-Brom-mamidobenzoësäure, C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>[8]</sub>(NH<sub>2</sub>)<sub>[5]</sub>COOH<sub>[1]</sub>, wird aus der vorstehenden Säure nach bekannter Methode erhalten. Sie krystallisirt aus Alkohol in derben farblosen, am Licht sich röthlich färbenden Nadeln vom Schmelzpunkt 215°, leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, kaum in Wasser. Ihre Metallsalze krystallisiren schwer, die mit Säuren leicht. Das Baryumsaler (C7H5BrNO2)2Ba.4H2O, bildet feine bräunliche Nadeln, leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol; das Calciumsals,

(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>BrNO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca . 5<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O, lange, ziemlich leicht lösliche Nadeln, das Kupfersalz einen schön grünen, unlöslichen, das Silbersalz einen krystallinischen kaum löslichen Niederschlag; das Natriumsalz krystallisirt aus Alkohol in Blättchen. Das salzs. Salz C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>BrNO<sub>2</sub>. HCl bildet kurze derbe Prismen, die sich aus Wasser unzersetzt umkrystallisiren lassen, das schwefels. Sals (C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>BrNO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kann nur aus verdünnter Schwefelsäure umkrystallisirt werden; beide Salze sind in der Wärme leicht, in der Kälte schwer löslich. Durch Behandlung der in Bromwasserstoffsäure und überschüssigem Eisessig gelösten Säure mit salpetriger Säure wird sie in Di-m-brombenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>Br<sub>[5]</sub>COOH<sub>[1]</sub> übergeführt. Diese schmilzt bei 213 bis 214°, ist leicht löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in kaltem Benzol und kochendem Wasser, fast unlöslich in kaltem. Aus Alkohol krystallisirt sie in Blättchen, aus den anderen Lösungsmitteln in feinen Nadeln. Das Baryumsals (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba. 4 H<sub>2</sub>O Calciumsalz (C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca. 5 H<sub>2</sub>O und Cadmiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cd.4H<sub>2</sub>O, krystallisiren in Nadeln (das Baryumsalz aus gesättigten Lösungen in Blättchen) und sind in heißem Wasser leicht, in kaltem schwer löslich. Das Bleisalz ist ein weißer, in Wasser unlöslicher Niederschlag. Durch Eintragen der Säure (10g) in erwärmte Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,53 (50 bis 80 ccm) und noch zweistündiges Erwärmen wird Di-m-brom-o-nitrobenzoësäure C6H2Br[5]NO2[2] COOH[1] erhalten, welche beim Erkalten fast vollständig auskrystallisirt. Die mittelst des Baryumsalzes gereinigte Säure bildet lange farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 233 bis 234°, kaum löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Benzol und Eisessig, leicht in Aether und Sie ist unzersetzt flüchtig. warmem Alkohol. Kaliumsalz, C<sub>1</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>K, glänzende Blättchen oder Tafeln, leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. Baryumsalz, (C7H2Br2NO4)2 Ba. 4H<sub>2</sub>O, in kaltem Wasser schwer, in kochendem leicht lösliche Nadeln. Calciumsalz, (C7H2Br2NO4)2Ca, schwer lösliche, feine gelbliche Nadeln. Kupfer- und Bleisalz werden durch Fällung mit den betreffenden Acetaten als hell blaugrüner resp.

krystallinischer weißer Niederschlag erhalten. Das Silbersale C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>Ag ist ein fast unlöslicher Niederschlag. Durch Erwärmen mit der berechneten Menge Zinn und Salzsäure wird die krystallinische Nitrosäure in eine flockige Di-m-brom-o-amidobenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>[5]</sub>NH<sub>2[2]</sub>COOH<sub>[1]</sub> übergeführt, welche sich fast vollständig abscheidet ohne sich mit dem Zinnchlorür zu verbinden. Zur Reinigung wird die Amidosäure in Ammoniak gelöst, durch Salzsäure gefällt, dann in das Baryumsalz übergeführt und dieses nach wiederholtem Umkrystallisiren mit Salzsäure zersetzt. Sie krystallisirt aus Alkohol in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 225°, die sich in Eisessig und heißer starker Salzsäure ziemlich leicht, in Wasser kaum lösen. Ihre Alkalisalze sind sehr leicht löslich und daher aus Wasser schwer, aus Alkohol leichter krystallisirbar. Baryumsalz, (C7H4Br2NO2)2 Ba.4H<sub>2</sub>O, meist bräunliche, in kaltem Wasser schwer, in warmem leicht lösliche Nadeln. Calciumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Ca.4H<sub>2</sub>O, meist gelbliche, zu Büscheln vereinigte zarte Nadeln, in heißem Wasser schwer, in kaltem kaum löslich. Kupfersalz, (C7H4Br2NO2)2Cu, fällt mittelst Kupferacetat als hellgrüner, krystallinischer, unlöslicher Niederschlag. Durch anhaltende Digestion mit Wasser und Natriumamalgam wurde die Säure in o-Amidobenzoësäure übergeführt, woraus sich ihre Constitution ergiebt. VI. p-Brombenzoësäure, p-Chlorbenzoësäure und Derivate. Die Untersuchung von Raveill (1) und von Burghard (2) über p-Brombenzoësäure, p-Brom-m-nitrobenzoësäure und p-Brom-m-amidobenzoësäure werden ausführlicher mitgetheilt (der Schmelzpunkt der letzteren Säure wird jetzt bei 225° angegeben), ebenso die von Burghard und Beutnagel (3) über p-m-Dibrombenzoësäure und die Untersuchung E. F. Smith (4) über die aus letzterer Säure erhaltene, bei 1620 schmelzende o-Nitro-p-m-dibrombenzoësäure. Auf folgende

<sup>(1)</sup> Dissertation, Göttingen; JB. f. 1877, 784. — (2) Dissertation, Göttingen 1875; JB. f. 1875, 568. — (8) In JB. f. 1875, 564 nur unter Burghard's Namen mitgetheilt. — (4) JB. f. 1877, 783; Dissertation, Göttingen 1876.

Salze der letzteren sei hier noch etwas näher eingegangen. Kaliumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>K, in heißem Wasser sehr lösliche farblose Nadeln. Natriumsalz, C7H2Br2NO4Na.3H2O, in kochendem Wasser leicht, in kaltem viel schwerer lösliche Nadeln oder Tafeln. Baryumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ba.H<sub>2</sub>O, farblose leicht lösliche Blättchen. Calciumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ca. 31/2 H2O, sehr schwer lösliche kleine Nadeln. Magnesiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Mg, ziemlich schwer lösliche kleine Nadeln. Das Bleisalz ist in Wasser unlöslich. Von der bei 225° schmelzenden o-Amido-p-m-dibrombenzoësäure sind nachstehende Salze beschrieben. Das Natriumsalz bildet sehr leicht lösliche Blättchen. Das Baryumsalz, [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Ba. 4 H<sub>2</sub>O, das Strontiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Sr . 2 H<sub>2</sub>O, und das Calciumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Ca.4<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, werden aus dem Natriumsalz oder Ammoniumsalz durch Fällung erhalten und krystallisiren aus Wasser in ziemlich schwer löslichen Nadeln. Das Kupfersalz, (C7H4Br2NO2)2Cu, wird aus dem Ammonsalz durch Kupferacetat als lebhaft grüner unlöslicher Niederschlag gewonnen. Durch längere Behandlung mit Natriumamalgam geht die Säure nach M. Ulrich (1) in o-Amidobenzoësäure über, woraus die o-Stellung der Amido- (resp. der Nitro-)gruppe, jedoch nicht die vollständige Constitution beider Säuren erhellt. — Die Untersuchung der durch Nitriren von p-Chlorbenzoësäure entstehenden p-Chlor-m-nitrobenzoësäure vom Schmelzpunkt 179 bis 180° (2) und der daraus erhaltenen p-Chlor-m-amidobenzoësäure vom Schmelzpunkt 2120 (3) ist mit den früheren Resultaten wiederholt worden. Von ersterer ist neu beschrieben das an der Luft verwitternde Calciumsalz, [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Ca.5<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, und das p-Chlor-m-nitrobenzanilid C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl(NO<sub>2</sub>)CO-NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, welches glänzende, in Alkohol, Eisessig und Benzol leicht lösliche, bei 131° schmelzende Prismen bildet. VII. o-Chlorbenzoësäure und Derivate von F. Wilkens (4) und G. Rack (5). Hieraus ist folgendes Neue zu entnehmen.

<sup>(1)</sup> Dissertation, Göttingen 1878. — (2) Hübner, JB. f. 1866, 349. — (8) Hübner und Biedermann, in der JB. f. 1867, 410 angeführten Abhandlung. — (4) Dissertation, Göttingen 1877. — (5) Dissertation, Göttingen 1880.

o-Chlorbenzanilid schmilzt bei 1140. Durch Eintragen in kalte rauchende Salpetersäure geht es in o-Chlorbenz-p-nitranilid  $C_6H_4Cl_{[2]}[CO-NH_{[1]}C_6H_4(NO_2)_{[4]}]_{[1]}$  über, welches aus Alkohol, Eisessig oder Benzol in gelben, bei 180° schmelzenden Nadeln krystallisirt und durch Erwärmen mit alkoholischer Kaliksung in o-Chlorbenzoësäure und p-Nitranilin gespalten wird. Beim Nitriren von o-Chlorbenzoësäure (1 Thl.) mit rauchender Salpetersäure (5 Thln.) bildet sich neben etwas Dinitrosäure ausschliesslich o-Chlor-m-nürobenzoësäure (Schmelzpunkt 164 bis 165°). Diese löst sich in 277 bis 278 Thln. Wasser von 15°. Von Salzen derselben sind neu beschrieben: Ammoniumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>, grosse derbe, ziemlich leicht lösliche Tafeln. Natriumsalz, C7H3ClNO4Na.H2O (1), sehr leicht lösliche gelbe Nadeln, die beim Entwässern weiß werden. Baryumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ClNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ba.3H<sub>2</sub>O (2), in Wasser und Alkohol sehr leicht lösliche gelbe Nadeln. Strontiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>ClNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Sr.4<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, große, leicht lösliche Nadeln. Zinksalz, (C7H3ClNO4), Zn. 51/2H2O, lange sehr lösliche Nadeln. Cadmiumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ClNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cd.5H<sub>2</sub>O, leicht lösliche Nadeln. Bleisalz, (C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ClNO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Pb, bei sehr langsamer Abscheidung lange, sehr schwer lösliche Nadeln. Kupfersalz, schwer lösliche blassblaue Nadeln. Auch von der entsprechenden o-Chlor-m-amidobenzoësäure (Schmelzpunkt 2120) sind mehrere neue Verbindungen dargestellt. Der durch Fällung mit Kupferacetat erhaltene dunkelgrüne Niederschlag wird nun (3) als ein basisches Kupfersalz, [C6H3Cl(NH2)CO2Cu]2O, erkannt. Das aus dem sehr löslichen Baryumsalz und Bleiacetat dargestellte Bleisalz, (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>ClNO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Pb. 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, ist in Wasser und Alkohol wenig löslich und krystallisirt aus Wasser in bräunlichen Nadeln. Die Salze mit Säuren krystallisiren gut. Salzs. Salz, C7H6ClNO2. HCl, breite, sehr leicht lösliche Nadeln. Schwefels. Salz, C7H6CINO2.SO4H2, grosse, in heissem Wasser

<sup>(1)</sup> So nach der Analyse, in der Formel des Originals fehlt H<sub>2</sub>O. — (2) Früher (JB. f. 1860, 849) mit 1 H<sub>2</sub>O beschrieben. — (8) Früher (in der JB. f. 1867, 410 angeführten Abhandlung) als neutrales Bala beschrieben.

jeicht, in kaltem schwer lösliche Nadeln, die sich beim häufigen Lösen in Wasser theilweise zersetzen. Salpeters. Salz, C7H, ClNO2. HNOs, leicht lösliche röthliche Nadeln. Die oben erwähnte o-Chlordinitrobenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H muss durch Auslesen von der Mononitrosäure getrennt werden. Aus Petroleum (vom Siedepunkt 90°) mehrmals umkrystallisirt bildet sie kleine farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 2380, die sich leicht in Wasser, Alkohol, Aether und Petroleum, schwer in Benzol lösen. - Die o-Chlor-m-amidobenzoësäure wurde durch Behandlung mit salpetriger Säure in stark salzsaurer Lösung in eine o-m-Dichlorbenzoësäure übergeführt. Diese krystallisirt aus Wasser in Nadeln vom Schmelzpunkt 150° und löst sich bei 14° in 1176 Thln. Wasser. Das sehr leicht lösliche Baryumsalz, (C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Cl<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba. 3H<sub>2</sub>O, und das etwas weniger lösliche Calciumsalz, (C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Cl<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca.2H<sub>2</sub>O, bilden farblose Nadeln, das Bleisalz einen weißen, in Alkohol löslichen Niederschlag. Das aus dem Chlorid dargestellte o-m-Dichlorbenzanilid C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Cl<sub>2</sub>CO-NHC<sub>6</sub>H<sub>6</sub> krystallisirt aus Benzol in schönen, bei 240° schmelzenden Prismen.

L. Barth und J. Schreder (1) haben die Einwirkung des schmelzenden Kali's auf Benzoësäure (2) einer wiederholten genaueren Untersuchung unterzogen. 1 kg Benzoësäure wurde in Antheilen von 100 g mit je 600 g Kalihydrat so lange (etwa <sup>3</sup>/<sub>4</sub> Stunden) erhitzt, bis nach dem Auftreten des melissenartigen Geruchs sich ein brauner Rauch aus der Schmelze entwickelte. Die weitere Verarbeitung und Trennung der Producte muß aus der Abhandlung ersehen werden. Sie bestanden außer unveränderter Benzoësäure (150 g) und Spuren von Salicylsäure hauptsächlich in p-Oxybenzoësäure (150 g), m-Oxybenzoësäure (nur einige g), a-Oxyisophtalsäure (3) (40 g), zwei isomeren Diphenylcarbonsäuren (zusammen 60 g) und amorphen gelben

<sup>(1)</sup> Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 86, 767; Monatsh. Chem. 8, 799. — (2) JB. f. 1872, 584. — (8) Eine warme wässerige Lösung von α-Oxyisophtal-säure giebt mit überschüssigem Bromwasser einen Niederschlag von Tribromphenolbrom.

bis braunen Condensationsproducten, deren Menge der der p-Oxybenzoësäure am nächsten kam. Von den beiden Diphenylcarbonsäuren ist eine die bekannte p-Säure, die andere von der ebenfalls bekannten o-Säure verschieden und daher wahrscheinlich die m-Säure (1). Die Trennung beider geschah durch Vermischen der mit Ammoniak neutralisirten Lösung mit Chlorbaryum, wodurch nur die p-Säure gefällt wird. m-Diphenylcarbonsäure C<sub>13</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> krystallisirt aus Alkohol in weißen Krystallblättchen, leicht löslich in Aether, Benzol, Xylol, Ligroin und Eisessig, schwer in Wasser. Die wässerige Lösung wird durch Bleiacetat gefällt. Der Aethyläther C13H9O2C2H5 ist ein farbloses dickes Oel von hohem Siedepunkt. Das Baryumsalz (C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba . 3<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O krystallisirt in büschelförmig vereinigten Das Calciumsalz (C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca.3H<sub>2</sub>O scheidet sich beim Eindampfen in Häuten aus. Das Ammonsalz hinterlässt beim Verdunsten seiner Lösung die freie Säure (ebenso verhält sich das der p-Diphenylcarbonsäure). Das Natriumsalz C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>Na. 2 H<sub>2</sub>O ist eine undeutlich krystallinische, sehr leicht lösliche Seine Lösung giebt mit Kupfersulfat einen flockigen, hell grünlichblauen Niederschlag, der beim Kochen mit Wasser dicht und schön smaragdgrün wird, mit Silbernitrat einen weißen flockigen, wenig lichtempfindlichen Niederschlag. Aether entzieht der Lösung des Natriumsalzes etwas freie Säure, bei sehr oft (40 mal) wiederholtem Schütteln bis zu 25 Proc. vom Gewicht des Salzes. Ebenso verhält sich das Natriumsalz der p-Säure.

H. Schiff (2) studirte das Verhalten des m-Amidobenzamids NH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CONH<sub>2</sub> gegen Aldehyde. Das Amid wird bereitet durch Behandeln von m-Nitrobenzoësäure mit Phosphorchlorid, Erwärmen des Productes auf 140° zur Vertreibung des Phosphoroxychlorids, Eingießen in kaltes wässeriges Ammoniak

<sup>(1)</sup> Vielleicht ist die von Schmidt und Schultz (JB. f. 1880, 457) bei der Oxydation von Isodiphenylbenzol neben p-Diphenylcarbonsäure in kleiner Menge erhaltene, bei 160° schmelzende isomere Säure mit der obigen identisch. — (2) Ann. Chem. SIB, 185; Gazz. chim. ital. IS, 118.

und Behandlung des nach einigen Stunden abfiltrirten, gewaschenen und aus Wasser krystallisirten Nitrobenzamids mit farblosem Schwefelammonium. Aldehyde wirken sehr leicht auf die Amidgruppe des Benzolkerns, sehr schwierig auf die Säureamidgruppe. Wässerige Lösungen von Acet-, Butyr- und Valeraldehyd geben in einer wässerigen Lösung des m-Amidobenzamids sogleich oder nach wenigen Minuten feinpulverige weiße Niederschläge, die sich an der Luft gelb und zuletzt intensiv roth färben. Das mit einer nur 5 procentigen Acetaldehydlösung erhaltene Aethylidenamidobenzamid entsprach der Formel CH<sub>8</sub>-CH(NH-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CONH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Diese, sowie die aus Butyr- und Valeraldehyd erhaltenen Verbindungen sind in Wasser sehr wenig, in Alkohol in jedem Verhältniss löslich. Sie besitzen keine basischen Eigenschaften mehr und zeigen auch nicht die Furfurolreaction der aromatischen Amidosäuren. Ihre zweite Säureamid-Gruppe wird erst durch Erhitzen mit den betreffenden Aldehyden im geschlossenen Rohr auf 100 bis 120° angegriffen, doch konnten die entstehenden Körper nicht rein isolirt werden. Besser charakterisirte Verbindungen werden mit den aromatischen Aldehyden erhalten. Vermischt man wässerige Lösungen von Salicylaldehyd und m-Amidobenzamid, so scheiden sich alsbald glänzende, gelbliche Nadeln von o-Oxybenzylenamidobenzamid (OH)C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CH=N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CONH<sub>2</sub> aus, welche bei 186° schmelzen und in warmem Wasser und Alkohol reichlich löslich sind. Die wässerige Lösung enthält die Verbindung theilweise und nach längerem Kochen zum großen Theile dissociirt. Wird sie mit Benzaldehyd am Rückflusskühler gekocht, so wird Wasser abgeschieden und nach 1 bis 11/2 Stunden erstarrt das Ganze zu einer festen gelben Masse, die in allen gewöhnlichen Lösungsmitteln so gut wie unlöslich ist und nur in Phenol sich leicht Aus einer Mischang von 2 Vol. Phenol und 1 Vol. absolutem Alkohol wird die neue Verbindung in gelblichen Krystallschuppen erhalten, die beim Erhitzen verkohlen. Sie besitzt C<sub>5</sub>H<sub>5</sub> minus 1 H<sub>2</sub>O, welches wahrscheinlich aus dem Phenolhydroxyl stammt. Denn sie giebt bei langem Kochen mit überschüssigem

Acetanhydrid, worin sie sich allmählich löst, Abdestilliren des Ueberschusses und Krystallisiren des Rückstandes aus heißem Alkohol kein Acetylderivat, sondern eine Verbindung mit 1 Mol. des Anhydrids: C<sub>35</sub>H<sub>96</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>3</sub>O)<sub>9</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>; die alkoholische Lösung enthält eine kleine Menge einer anderen, darin leicht löslichen Verbindung, welche bei 115 bis 1180 schmilzt und wahrscheinlich als  $(NH_2-C_6H_4-CONH-)_2=CH-C_6H_5$  aufzufassen ist. — Wird 1 Thl. m-Amidobenzamid mit 2 Thln. Helicin in 10 Thln. warmem Wasser gelöst, so scheidet sich beim Erkalten die Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>5</sub>-O-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CH=N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CONH<sub>2</sub>. 2 H<sub>2</sub>O ab und wird durch Umkrystallisiren aus Wasser in farblosen bis gelblichen Blättchen erhalten, die in wasserfreiem Zustande bei 112,5 bis 113° schmelzen und durch Erwärmen mit verdünnter Salzsäure in Salicylaldehyd, m-Amidobenzamid und Glycose gespalten werden. — Werden gleiche Moleküle m-Amidobenzamid und Isatin in alkoholischer Lösung gekocht, so bildet sich Isatamidobenzamid, NH Co Co C=N-C6H4-CONH2, welches sich als gelbes schweres Krystallpulver oder bei langsamer Bildung in größeren, orangefarbenen Krystallen abscheidet. Es beginnt bei 280° zu schmelzen, zersetzt sich aber gleich darauf. In Wasser und Alkohol ist es wenig löslich. In kochendem Benzaldehyd löst es sich nur schwierig; dabei bildet sich die Verbindung (C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>N<sub>5</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>=CH-C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>, welche aus essignaurer Lösung durch Alkohol als gelbes Krystallpulver gefällt wird. — Werden die Verbindungen des m-Amidobenzamids mit Aldehyden oder Helicin, mit Anilin erwärmt, so tritt der Anilinrest C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>-N= an den Aldehydrest und Amidobenzamid wird regenerirt. Ebenso, aber schwieriger, wirkt Anilin auf Isatamidobenzamid. Ferner auf Phtalamidobenzamid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(-CO-)<sub>2</sub>=N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CONH<sub>2</sub> unter Bildung von Phenylphtalamid. Phtalamidobenzamid, das Amid der Phtalamidobenzoësäure (1) wird durch Schmelzen von Amidobenzamid (6 Thln.) mit Phtalsäureanhydrid (7 Thln.) und Kry-

<sup>(1)</sup> Gabriel, JB. f. 1878, 789; Schiff fand den Schmelspunkt desselben etwas höher als Gabriel, nämlich bei 282 bis 284°.

stallisation aus siedendem Alkohol iu Bündeln feiner farbloser Nadeln vom Schmelzpunkt 240 bis 241° erhalten.

Nach L. Wolff (1) wird salicyls. Wismuth C7H5O3(BiO) am einfachsten erhalten durch Kochen von Wismuthnitrat mit einer concentrirten Lösung von salicyls. Natron. Es ist ein körniges Pulver, welches beim Erhitzen auf Platinblech unter Verbreitung von Phenolgeruch schnell verbrennt.

G. Goldschmiedt (2) erhielt durch trockene Destillation von Trisalicylosalicylsäure (3), von Tetrasalicylid (4), sowie des Reactionsproductes von Phosphoroxychlorid auf neutrales salicyls. Natron ausschliesslich Phenol, Kohlensäure und Carbonyldiphenyloxyd (Schmelzpunkt 172 bis 1730) (5), niemals die von Kraut und Prinzhorn (3) sowie von Märker (6) beschriebene Substanz C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O. Dasselbe Carbonyldiphenyloxyd wurde neben Diphenylenoxyd auch bei erneuter Untersuchung der Destillationsproducte von p-oxybenzoës. Calcium (7) aufgefunden. Da es wegen seiner Spaltung in Salicylsäure und Phenol der o-Reihe angehört, so muss bei der letzteren Bildungsweise, die zur Auffassung des Carbonyldiphenyloxyds als eines Anhydrides des Dioxybenzophenons führt, eine Umlagerung stattfinden.

A. K. Miller (8) hat Seine (9) Untersuchung über Jodsalicylsäuren und Oxysalicylsäuren auch anderweit veröffentlicht.

Während nach A. Klepl (10) Salicylsäure und p-Oxybenzoësäure über 220° leicht in Phenol und Kohlensäure zerfallen, schwärzt sich m-Oxybenzoësäure bei 300° und darüber, ohne auch

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 14, 508. — (2) Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) **87**, 422, 428; Monatsh. Chem. 4, 121, 127. — (3) Kraut, JB. f. 1869, 564. — (4) Schiff, JB. f. 1872, 539. — (5) Merz und Weith, JB. f. 1881, 519; Richter, daselbst 775; Perkin, dieser JB. S. 984; Klepl, daselbst S. 1142. — (6) JB. f. 1862, 269. Bei der Destillation des Productes aus salicyls. Natron und Phosphoroxychlorid wurde außer den genannten Körpern noch eine amorphe glasartige Substanz (Märker's "terpentinartiger" Körper?) erhalten. — (7) Goldschmiedt und Herzig, JB. f. 1882, 910. — (8) Ann. Chem. 220, 118 (aus der Dissertation des Verf. Würzburg 1883). — (9) JB. f. 1882, 911. — (10) J. pr. Chem. [2] ♥₹, 159.

nur Spuren von Phenol zu liefern. Dieses entsteht auch nicht durch Erhitzen von 2 Mol. Oxybenzoësäure mit 3 Mol. Aetzbaryt auf 350° (wobei die Oxybenzoësäure unverändert bleibt), aber in glatter Reaction beim Erhitzen von 2 Mol. Oxybenzoësäure mit 7 Mol. Aetzbaryt auf 350°.

Derselbe (1) hat Seine (2) Untersuchung über die Producte der trockenen Destillation der p-Oxybenzoësäure ausführlich veröffentlicht. Der in kochendem absolutem Alkohol unlösliche Theil des Destillationsrückstandes (C7H4O2), wird p-Oxybenzid genannt. Dasselbe wird durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 200° in Kohlensäure und Phenol gespalten, wobei vorübergehend p-Oxybenzoësäure zu entstehen scheint. p-Oxybenzoësulfosäure C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>(OH, COOH)SO<sub>8</sub>H wird dargestellt durch Eintragen von p-Oxybenzid oder entwässerter p-Oxybenzoësäure in 5 Thle. warme Schwefelsäure und Digeriren bis zur vollkommenen Löslichkeit in Wasser; beim Erkalten der Lösung krystallisirt die Sulfosäure in rhombischen Tafeln aus. Das Barytsalz C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(OH)SO<sub>8</sub>CO<sub>2</sub>Ba. 4 H<sub>2</sub>O krystallisirt aus heißem Wasser in glänzenden, schräg abgeschnittenen Prismen, es verliert selbst bei 190° nur 31/2 H2O. Besonders charakteristisch ist das saure Kalisalz C7H5SO6K. H2O, welches in kaltem Wasser noch schwerer löslich ist als Weinstein und deshalb zur Trennung der Sulfosäure von der überschüssigen Schwefelsäure dienen kann. Es krystallisirt aus warmer wässeriger Lösung in quadratischen Prismen und Tafeln, bei großer Verdünnung in rechteckigen, quer gerieften Blättchen. Die Sulfosäure stimmt fast in allen Reactionen mit der von Kölle (3) erhaltenen überein. Phenyl-p-oxybenzoësäurephenyläther C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)COOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub> wird durch Erhitzen von p-Oxybensid im heißen Kohlensäurestrom (weniger rein ohne letzteren) bis auf 400° als Destillat erhalten, welches beim Erkalten erstarrt. Durch Umkrystallisiren aus absolutem Alkohol, Lösen in kaltem Eisessig, Fällen mit Wasser und Krystallisiren aus 30 procentigem Weingeist ge-

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] 26, 193. — (2) JB. f. 1862, 909. — (3) JB. f. 1872, 610.

reinigt bildet der Aether weiße, fettglänzende Schüppchen, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, unlöslich in Wasser. Er schmilzt bei 73 bis 78° und verstüchtigt sich in hoher Temperatur ohne zu sieden und unter Verbreitung des Geruchs nach Phenyläther. Durch Kochen mit alkoholischem Kali oder Erhitzen mit Salzsäure auf 2000 wird Phenol und Phenyl-p-oxybenzoësäure C<sub>13</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)COOH gebildet. Letztere krystallisirt aus Chloroform in sargähnlichen, bei 159,5° schmelzen-Sie bildet einen flüssigen Aethyläther (welcher den Prismen. auch entsteht, wenn man ihren Phenyläther zu ätherificiren versucht) und gut krystallisirende Alkalisalze. Durch Kochen mit Essigsäureanhydrid wird sie langsam in ein gemischtes Säureanhydrid vom Schmelzpunkt 88° übergeführt, durch Erhitzen mit Barythydrat in Kohlensäure und Phonyläther (C6H5)2O gospalten. Mit gepulvertem Bimsstein gemischt und in einem heißen Chlorstrome hoch (bis 400°) erhitzt liefert das p-Oxybensid neben anderen Producten Hexachlorbenzol. Ammoniak wirkt auf dieselbe Mischung schon bei 250° heftig ein unter Bildung von p-Oxybenzonitril C<sub>E</sub>H<sub>4</sub>(OH)CN (Schmelzpunkt 112) bis 113°), Phenol und Kohlensäure. Die letzteren entstehen durch Spaltung von p-Oxybenzoësäure, welche sich aus einem Theile des p-Oxybenzids durch das bei der Bildung des Oxybensonitrils entstehende Wasser regenerirt (C7H4O2 + NH3 ==  $C_7H_5NO + H_2O$ ). Destillirt man nämlich p-Oxybenzid mit überhitztem Wasserdampf bei 250°, so geht p-Oxybenzoësäure, unter partieller Zersetzung in Phenol und Kohlensäure, über. Beim Destilliren von p-Oxybenzid mit Phosphorchlorid tritt keine erhebliche Rinwirkung ein, erhitzt man es aber mit 5 Thln. Phosphorchlorid 6 Stunden lang auf 290 bis 300°, so entateht p-Chlorbenzoëtrichlorid C6H4Cl-CCls (1), welches bei gelindem Erwärmen mit concentrister Schwefelsäure sich heftig zersetzt in Salzsäure und p-Chlorisenzoësäure. --- Das p-Oxybenzid ist nur das Endproduct der Destillation der p-Oxybenzoësäure;

<sup>(1)</sup> Beilstein und Kuhlberg, Ann. Chem. Pharm. 150, 295 (sum Theil JB. £ 1866, 861).

zunächst bilden sich verschiedene Anhydrosäuren, deren eine von der Formel C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>O<sub>7</sub> bereits in der vorläufigen Mittheilung (1) beschrieben ist. Erst mit der in der kochenden Säure plötzlich eintretenden Trübung nimmt der Gehalt des Rückstandes an p-Oxybenzid rasch zu. Um die einfachste jener Säuren, die p-Oxybenzoyl-p-oxybenzoësäure  $C_{14}H_{10}O_5 = C_6H_4(OH)CO-O-C_6H_4-$ COOH darzustellen, unterbricht man die Destillation, wenn die p-Oxybenzoësäure etwa 15 Procent an Gewicht verloren hat, kocht den Rückstand mit Chloroform aus, welches eine harzige Substanz auszieht, dann mit Wasser, welches p-Oxybenzoësäure aufnimmt, endlich mit 50 procentigem Alkohol, zur Lösung der gesuchten Säure, welche dann durch Verdunsten des Alkohols und Umkrystallisiren aus 30 grädigem Alkohol gereinigt wird. Der Rückstand enthält Zweifach-p-oxybenzoyl-p-oxybenzoësäure, welche daraus durch heißen absoluten Alkohol ausgezogen werden kann. Die p-Oxybenzoyl-p-oxybenzoësäure krystallisirt in mikroskopischen kurzen Nadeln, schmilzt bei 261°, ist in kochendem Wasser kaum, in Alkohol und Aether leicht löslich, mit Phenoldämpfen in geringer Menge flüchtig. In Alkalien ist sie leicht löslich, wird aber in solcher Lösung schon in der Kälte bald in Oxybenzoësäure umgewandelt. Durch gelindes Erwärmen mit Sodalösung wird ein leicht lösliches, in Blättchen krystallisirendes Natriumsalz C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>Na erhalten. Die concentrirte Lösung desselben giebt mit Chlorbaryum sogleich einen Niederschlag undeutlich krystallinischen wasserfreien Baryumsalzes (C<sub>14</sub>H<sub>19</sub>O<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ba; aus dem Filtrat krystallisirt dasselbe, aber stark wasserhaltige, Salz in langen, gut ausgebildeten Blättchen. Die Säure ist also einbasisch. Durch Erhitzen derselben mit Essigsäureanhydrid (selbst bis 180°) wird nur eine Monoacetylverbindung C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)O<sub>5</sub> erhalten, welche aus Eisessig in Blättchen vom Schmelzpunkt 216,5° krystallisirt und in Alkohol, Aether, Chloroform etwas, in Alkalien leicht löslich ist (2).

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 909. — (2) Die sum Vergleich dargestellte Acetyl-p-owybenzoësäure (durch gelindes Erwärmen von Oxybenzoësäure mit Essigsäureanhydrid) bildet große silberglänsende Blätter, vom Schmelspunkt 185°,

Mit Alkalien und Erdalkalien bildet sie gut krystallisirende Salze. Die Zweifach - p - Oxybenzoyl - p - Oxybenzoësäure C21H14O7 = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)-CO-OC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CO-OC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOH schmilzt bei 280°. Sie 1st unlöslich in Wasser und Chloroform, schwer in Aether und absolutem Alkohol (in 75 Thln. kochenden, 220 Thln. kalten Alkohols), leicht in Alkalien, kohlens. Alkalien und Ammoniak. Fügt man zu der in Wasser suspendirten Säure genau die zur Lösung erforderliche Menge Natronlauge, so fällt alsbald das Natriumsalz C21H13O7Na in krystallinischen Nadeln aus, die sich in Alkalien leicht lösen. Mit Essigsäureanhydrid erwärmt giebt sie ein Monoacetylderivat C21H13(C2H3O)O7; dasselbe krystallisirt aus Eisessig in kleinen, bei 230° schmelzenden Nadeln, ist nicht löslich in Chloroform, leicht in Alkalien. Auch diese Säure enthält demnach ein Carboxyl und ein Hydroxyl. Klepl vermuthet, dass die Rückstände vom Erhitzen der p-Oxybenzoësäure noch complicirtere Säuren enthalten (1) und dass aus einer derselben sich schliesslich p-Oxybenzid bildet, in dem das Hydroxyl und Carboxyl eines Moleküls sich unter Wasseraustritt neutralisiren. Auch das Destillat enthält außer Phenol und Wasser noch mehrere Substanzen, nämlich p-Oxybenzoësäure, p-Oxybenzoyl-p-oxybenzoësäure, endlich p-Oxybenzoësäurephenyläther C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)COOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (isomer mit der oben beschriebenen Phenyl-p-oxybenzoësäure). Um diesen zu isoliren, entfernt man das Phenol durch Wasserdampf, trocknet den Rückstand und zieht ihn mit Chloroform aus. Durch Umkrystallisiren aus 30 grädigem Alkohol, dann aus Chloroform ge-

löslich in Chloroform, kaum in kaltem, leichter und unter partieller Zersetzung in heißem Wasser. — (1) Natronsalze solcher Säuren wurden, wie folgt, erhalten. Eine neutrale concentrirte wässerige Lösung von p-oxybensoyl-p-oxybensoës. Natron scheidet beim Kochen ein in heißem Wasser unlösliches Natronsals  $C_{86}H_{83}O_{17}Na$  als weißes krystallinisches Pulver ab  $(C_{86}H_{84}O_{17} = 8 C_7H_6O_8 - 7 H_2O)$ . Löst man Zweißach-p-oxybensoyl-p-oxybensoësäure in kochendem absolutem Alkohol, fügt ein gleiches Volum kochendes Wasser hinzu und eine heiße verdünnte Sodalösung bis zur Neutralisation, so fällt ein Salz  $C_{26}H_{17}O_9Na$  als weißes, in heißem Wasser unlösliches Pulver nieder  $(C_{28}H_{18}O_9 = 4 C_7H_6O_8 - 8 H_2O)$ .

reinigt bildet er derbe rhombische Tafeln vom Schmelzpunkt 1760, unlöslich in Wasser, löslich in Aether. Durch Alkalien wird er gelöst und schon in der Kälte verseift; beim Einleiten von Salzsäure in die kochende alkoholische Lösung wird p-Oxybenzoësäureäthyläther gebildet; durch Acetanhydrid entsteht Acetylp-oxybenzoësäurephenyläther C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O)COOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, welcher aus Weingeist in langen, bei 84° schmelzenden Blättchen krystallisirt, in Aether und Chloroform löslich, in kalter Natronlauge dagegen unlöslich ist. - Salicylsäure liefert bei wiederholter Destillation neben Phenol und Kohlensäure Carbonylphenyläther C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(O, -CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>) (1), wahrscheinlich durch eine eigenthümliche Wasserabspaltung aus Salicylsäurephenyläther entstanden, der seinerseits aus salicylirter Salicylsäure gebildet sein könnte. Hierfür spricht, das Reactionproduct gleicher Moleküle Salicylsäure und Phosphorchlorid, mit 11/2 Thl. Phenol zuerst am Rückflusskühler bis zum Aufhören der Salzsäureentwicklung erhitzt und dann destillirt, oberhalb 300° reichliche Mengen (20 Proc. der Salicylsäure) Carbonylphenyläther liefert.

Wird nach L. Balbiano (2) ein Gemisch gleicher Theile von dibromaniss. Natron und gebranntem Kalk erhitzt, so tritt bei einer gewissen Temperatur eine heftige Reaction unter Erglühen und Verkohlen des Rückstandes ein, während dicke weiße Dämpfe entweichen, die sich zu einer gelblichen krystallinischen Masse von butterartiger Consistenz (etwa 10 Proc. des Natronsalzes) verdichten lassen. Durch Krystallisiren des durch Schütteln seiner ätherischen Lösung mit Natronlauge gereinigten Destillates aus Alkohol wurde Dibromanissäure-Methyläther C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>8</sub> in kleinen, bei 91,5 bis 92° schmelzenden Prismen erhalten, aus welchem durch Verseifung die gewöhnliche Dibromanissäure entstand. Der Destillationsrückstand enthält kleine Mengen

<sup>(1)</sup> Mers und Weith, JB. f. 1881, 519; Richter, daselbet, 775; vgl. Perkin, dieser JB. S. 984; Goldachmiedt, daselbet, 1187. — (2) Gass. chim. ital. 18, 65.

(4 bis 5 Proc. des Dibromanisates) Dibrom-p-Oxybenzossäure C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>8</sub> in Form des Natronsalzes, welche durch wiederholtes Aufkochen mit Wasser, Eindampfen auf ein kleines Volum und Fällen mit Salzsäure gewonnen werden. Die Säure krystallisirt aus verdünntem Alkohol in schönen Nadeln, welche bei 266 bis 268° unter Zersetzung schmelzen, jedoch bei niederer Temperatur sublimiren. Sie ist fast unlöslich in siedendem Wasser, löslich in Aether und Alkohol verschiedener Stärke. Ihr Calciumsalz C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>5</sub>Ca.3 H<sub>2</sub>O bildet kleine, in kaltem Wasser leicht lösliche, in Alkohol fast unlösliche Tafeln. Durch Natriumsmalgam wird die Säure zu p-Oxybenzoësäure reducirt. Die Zersetzung des dibromaniss. Natrons erfolgt also nach der Gleichung 2 C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>(OCH<sub>3</sub>)COONa = C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>(OCH<sub>3</sub>)COOCH<sub>3</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>(ONa)COONa.

Derselbe (1) hat durch Eintragen von Dibromanissäure in 7 bis 8 Thle. auf 30 bis 40° erwärmte Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,52 das von Körner (2) beschriebene Dibromnitroanisol C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OCH<sub>2[1]</sub>, NO<sub>2[4]</sub>, Br<sub>[2]</sub>Br<sub>[6]</sub>) (Schmelzpunkt 122,5 bis 123,5°) erhalten. Die Reaction verläuft unter Entwicklung von Kohlensäure und giebt eine Ausbeute von 95 bis 100 Proc. der angewendeten Dibromanissäure. Für letztere ergiebt sich die entsprechende Stellung C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OCH<sub>3[1]</sub>, COOH<sub>[4]</sub>, Br<sub>[2]</sub>Br<sub>[6]</sub>).

O. Jacobsen und F. Wierss (3) beschreiben einige Derivate der o-Toluylsäure (4). Durch Lösen der Säure in überschüssigem Brom und Abdampfen des Broms wird selbst nach längerem Stehen nur ein Theil derselben in Brom-o-toluylsäure C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>5[1]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[2]</sub>, Br<sub>[3]</sub>) verwandelt. Zur Reinigung der letzteren wird ihre concentrirte ätherische Lösung durch Petroleumäther mehrmals fractionizt gefällt, wobei die o-Toluylsäure bis zuletzt gelöst bleibt. Die reine Brom-o-toluylsäure schmilzt

<sup>(1)</sup> Riv. chim. med. farm. 2, 484. — (2) JB. f. 1875, 887. — (8) Ber. 1883, 1956. — (4) Dieselbe war aus o-Toluidin nach der Methode von Weith gewonnen. Durch Anwendung von frisch reducirtem, oxydulfreiem Kupferpulver konnte die Ansbeute auf 80 Proc. der aus dem Senföl berechneten Menge gesteigert werden.

bei 167° (mit o-Toluylsäure bildet sie ein ziemlich scharf bei 120 bis 122° schmelzendes Gemenge), ist sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in siedendem Wasser, aus dem sie in Nadeln krystallisirt, kaum in kaltem und in Ligroïn. Mit Wasserdampf ist sie leicht flüchtig. Die Salze krystallisiren Das Baryumsalz (C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>BrO<sub>2</sub>), Ba . 5 H<sub>2</sub>O bildet nicht gut. warzenförmig vereinigte, leicht lösliche Blättchen, das schwerer lösliche Calciumsalz dichte, strahlig krystallinische Krusten, das Kaliumsalz einen dicken Syrup. Bei gelindem Schmelzen der Säure mit Kali entsteht die entsprechende Oxytoluylsäure (1). Durch Eintragen von o-Toluylsäure in kalte rauchende Salpetersäure oder Erwärmen mit schwächerer (1,4) im Wasserbade wird ein scheinbar homogenes, ziemlich scharf bei 145 bis 146° (2) schmelzendes Gemenge von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Nitro-o-toluylsäure ge-Zur Trennung wird das Gemisch wiederholt aus wonnen. heißem 5 bis 10 procentigem Weingeist krystallisirt, aus welchem sich zuerst die bei 179° schmelzende α-Säure ausscheidet. Aus den leichter löslichen Antheilen wird das Kalksalz dargestellt, umkrystallisirt und daraus die bei 145° schmelzende β-Säure erhalten. a-Nitro-o-toluylsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>(NO<sub>2[1]</sub>CH<sub>3[2]</sub>CO<sub>2</sub>H<sub>[3]</sub>) ist selbst in siedendem Wasser sehr wenig löslich und krystallisirt daraus in mikroskopischen Prismen, sehr leicht in Alkohol, mit Wasserdampf sehr wenig flüchtig. Das Baryumsalz bildet feine sehr leicht lösliche Nadeln mit 2 Mol. Wasser, das Calciumsals harte spiessige, besonders in der Hitze sehr leicht lösliche Nadeln mit 2 Mol. H<sub>2</sub>O, das Kaliumsalz lange durchsichtige Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O. β-Nitro-o-toluylsäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(NO<sub>2[1]</sub>, CH<sub>8[4]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[5]</sub>) ist in heißem Wasser leichter löslich und krystallisirt in ziemlich langen Nadeln. Das Baryumsalz ist dem der α-Salze sehr ähnlich und enthält auch 2 H<sub>2</sub>O, ebenso das Calciumsalz, dessen Löslichkeit mit der Temperatur nicht sehr erheblich zunimmt. a-Amido-o-toluylsäure schmilzt bei 1960; sie ist schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, aus welchem sie in hübschen

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 1149. — (2) Fittig und Bieber, JB. f. 1869, 416; Weith, JB. f. 1873, 616.

kleinen, an der Luft sich bräunenden Prismen krystallisirt, sehr leicht in heißem Weingeist. β-Amido-o-toluyleäure vom Schmelzpunkt 191° ist selbst in kaltem Wasser ziemlich leicht löslich und krystallisirt aus heißem in warzenförmigen Gruppen kleiner glasglänzender Nadeln, die sich an der Luft bräunen. Die Constitution der  $\alpha$ - und  $\beta$ -Verbindungen ergiebt sich aus ihrer Ueberführung in Oxytoluylsäure: die α-Verbindung giebt eine neue Säure, die o-Homo-m-oxybenzoësäure (1, 2, 3) (1), die  $\beta$ liefert die bekannte, bei 172° schmelzende p-Homo-m-oxybenzoë-Dinitro-o-toluylsäure C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2[1]</sub>, NO<sub>2[3]</sub>, CH<sub>3[4]</sub>, **säure** (2).  $CO_2H_{[5]}$ ) entsteht sowohl aus  $\alpha$ -, wie aus  $\beta$ -Nitro-o-Toluylsäure durch Lösen in einem Gemenge von Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure und 24 stündiges Stehen. Sie löst sich ziemlich leicht in siedendem Wasser und krystallisirt daraus in sehr langen spröden Nadeln vom Schmelzpunkt 206°. Sulfo-o-toluylsäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(SO<sub>3</sub>H<sub>[1]</sub>, CH<sub>8[2]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[8]</sub>) entsteht durch 2 bis 3 stündiges Erhitzen von o-Toluylsäure mit 5 Thln. Schwefelsäure auf 160° und scheidet sich bei Zusatz von wenig Wasser und Abkühlen auf 0° als weiche, langfaserig krystallinische Masse aus. Das Baryumsalz bildet weiche, aus feinen mikroskopischen Nadeln bestehende Krusten, das Natriumsalz eine gummiartige hygroskopische Masse. Durch Schmelzen desselben mit Kali wird dieselbe Oxytoluylsäure erhalten wie aus der  $\alpha$ -Nitrosäure. Disulfo - o - toluylsäure  $C_6H_1(SO_8H_{[1]}, SO_8H_{[8]}, CH_{8[4]}, CO_2H_{[5]})$ bildet sich beim Erhitzen von o-Toluylsäure mit 4 Thln. krystallisirter Pyroschwefelsäure, zuletzt auf 170°, ohne erhebliche Braunung; durch Zusatz von wenig Eis wird ein Theil in mikroskopischen Nadeln ausgeschieden. Das Baryum- und Natriumsale sind amorph; letzteres giebt beim Schmelzen mit Kali eine Dioxy-o-toluylsäure, die Kresorsellinsäure C6H2(OH[1], OH[8], CH<sub>s[4]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[5]</sub>). Diese löst sich sehr leicht in Alkohol und in kochendem Wasser, aus dem sie in langen, harten, glasglänzenden Nadeln krystallisirt, schwer in kaltem (in 116 Thln. bei 0°). Sie schmilzt bei 245° unter Bräunlichfärbung und beginnt gegen

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 1150. — (2) JB. f. 1881, 791.

320° zu verkohlen. Ferrisalze färben die wässerige Lösung schwarzbraun und werden dabei reducirt, ammoniakalische Silberlösung wird bei mässiger Wärme, alkalische Kupferlösung beim Kochen schnell reducirt. Die Lösung der Säure in concentrirter Schwefelsäure färbt sich beim Erwärmen auf 90 bis 100° prachtvoll und beständig fuchsinroth (wie die symmetrische Dioxybenzoësäure); die Lösung, welche zwei starke Absorptionsstreifen im Grun des Spectrums zeigt, wird beim starken Verdünnen in gelben Flocken gefällt, die sich in Alkalien mit intensiv goldgelber Farbe lösen. Das Baryumsalz bildet sehr leicht lösliche krystallinische Krusten. Das Ammoniumsals C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>(NH<sub>4</sub>). 2H<sub>2</sub>O ist in eiskaltem Wasser ziemlich schwer, in heißem sehr leicht löslich und krystallisirt daraus in großen derben durchsichtigen Prismen, die schon unter 100° verwittern und bei 150 bis 155° alles Wasser und Ammoniak verlieren. Mit seiner concentrirten Lösung giebt Silbernitrat einen krystallinischen, Kupfersulfat allmählich einen hellgrünen, aus feinen Nadeln bestehenden Niederschlag, Blei- und Cadmiumsalze keinen. Die Kresorsellinsäure wird durch stundenlanges Erhitzen mit tiberschüssigem Barythydrat auf 200° nicht zersetzt, bei anhaltendem Erhitsen mit concentrirter Salzsäure auf 220 bis 225° schaiden sich dunkle Flocken (Homoanthrachryson?) ab, deren alkoholische Lösung, mit wenig Alkali versetst, eine prachtvolle dunkelgrüne Fluorescenz zeigt, durch viel Alkali unter Aufhebung der Fluorescenz intensiv purpurroth wird.

S. Gabriel und O. Borgmann (1) haben m-Nitrophenylessigsäure folgendermaßen dargestellt. Durch Lösen von m-Nitrobenzaldehyd in 4 Thln. Natronlauge auf dem Wasserbade unter Schtitteln und Ausziehen der mit Wasser verdünnten braunrothen Lösung mit Aether wird m-Nitrobenzylalkohol (2) als ein Oel gewonnen (etwa 50 Proc. des Aldehyds). Der bei 100° im Vacuum getrocknete Alkohol wird mit 1 Mol. Phosphorchlorid in kleinen Antheilen versetst, schließlich durch Erwärmen auf 100° im Vacuum das Phosphoroxychlorid verflüchtigt.

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2064. -- (2) Grimaux, JB. f. 1867, 671.

Der bald erstarrende Rückstand ist m-Nitrobensylchlorid CoH4 (NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>Cl, welches unter 30 bis 35 mm Druck bei 173 bis 183º siedet. Durch Umkrystallisiren aus heißem Ligroin wird es in hellgelben langen Nadeln vom Schmelspunkt 45 bis 47° erhalten, welche sich in Alkohol, Aether und Benzol leicht lösen und auf der Haut schmershaftes Brennen verursachen. Durch 2 ständiges Kochen des Chlorids mit 8 bis 9 Thln. Alkohol, eben so viel Wasser und 1/8 Thl. Cyankalium am Rückfluskühler und Verdampfen auf dem Wasserbade wird ein unreines öliges Cyanid erhalten und dieses durch 2 stündiges Kochen mit concentrirter Salzsaure in m - Nitrophenylessigeaure C6H4(NO2)[1] (CH<sub>2</sub>-COOH)<sub>[3]</sub> verwandelt. Die beim Erkalten ausgeschiedene Säure stellt, aus heißem Wasser umkrystallisirt, lange dünne farblose Nadeln dar vom Schmelzpunkt 117°. Das Silbersals CeHeNOAg wird durch Vermischen heißer Lösungen des Ammonsalzes und von Silbernitrat in farblosen, seidenglänzenden Krystallen gewonnen. Die mit Zinn und Salzsäure dargestellte m-Amidophenylessigsäure wird ans ihrer salzs. Lösung durch vorsichtigen Zusatz von Alkali in Kryställchen abgeschieden und krystallisirt aus heißem Wasser in gelblichen, bei 148 bis 149° schmelsenden Täfelehen. In analoger Weise wurde aus o-Nitrobenzaldehyd (dem neben m-Nitrobenzaldehyd bei dessen Darstellung entfallenden Oel) o-Nitrobenzylalkohol (1) vom Schmelzp. 74° und aus diesem durch Phosphorchlorid unter guter Kühlung o-Nitrobenzylchlorid gewonnen. Letzteres krystallisirt aus warmem Ligroin in derben gelblichen kalkspathähnlichen Krystallen vom Schmelzpunkt 48 bis 49°. Die in derselben Weise, wie in der m-Reiba, daraus erhaltene o-Nitrophenylessigsäure besafs den Schmelspunkt 139,5 bis 140°.

J. Heckmann (2) berichtete über Dinitrophenylacetessigäther. Während die einfach halogensubstituirten Kohlenwasserstoffe der Benzolreihe auf Natracetessigäther nicht reagiren, ist dies bei Dinitrobrombenzol C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>Br<sub>[1]</sub>NO<sub>2(3)</sub>NO<sub>2(4)</sub> der Fall. Da

<sup>(1)</sup> Friedlander und Henriques, JB. f. 1881, 601. — (2) Ann. Chem. 220, 128 (aus des Verf. Diesertation, Würzburg 1883).

das Reactionsproduct durch Erhitzen in alkalischen (besonders alkoholhaltigen) Flüssigkeiten weiter zersetzt wird, so ist es vorzuziehen, die Mischung der Ingredienzien (1 At. Na in 10 Thln. absolutem Alkohol gelöst, 1 Mol. Acetessigäther und etwa 1,1 Mol. Dinitrobrombenzol) bei 20 bis 25° sich selbst zu überlassen. Nach 6 bis 7 Tagen ist die alkalische Reaction verschwunden. Man setzt dann Wasser zu, krystallisirt den entstehenden braungelben Niederschlag aus siedendem Alkohol um, löst zur Trennung von etwas unverändertem Dinitrobrombenzol in kalter verdünnter Kalilauge, säuert die schnell filtrirte Lösung an und krystallisirt den Niederschlag mehrmals aus heißem Alkohol. Aus diesem scheidet sich der o-p-Dinitrophenylacetessigäther C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>[(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, CH(COCH<sub>5</sub>)COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>] in bernsteingelben Blättchen, aus Aether, Benzol oder Chloroform bei langsamem Verdunsten in großen, gut ausgebildeten Prismen ab. Er schmilzt bei 94° und zersetzt sich in viel höherer Temperatur mit schwacher Verpuffung. In Aether, Benzol und Chloroform ist er sehr leicht, in kaltem Alkohol schwer, in Wasser und Ligroin nicht löslich, dagegen sehr leicht in Alkalien zu rothbraunen Lösungen, aus denen er beim Ansäuern wieder unverändert ausfällt. Durch anhaltendes Kochen mit 10 procentiger Schwefelsäure wird der Aether verseift, jedoch erleidet die freie Dinitrophenylessigsäure (Schmelzpunkt 160°), welche mit der aus Phenylessigsäure dargestellten (1) identisch ist, gleichzeitig zum Theil die ebenfalls bereits bekannte (1) Zersetzung in o-p-Dinitrotoluol (Schmelzpunkt 70,5°) (2) und Kohlensäure. — Wird die Umsetzung von Dinitrobrombenzol und Natracetessigäther durch Kochen vollendet, so entsteht, indem sich die Flüssigkeit tief schwarzbraun färbt, neben Dinitrophenylacetessigäther und schwarzen Schmieren ein weißer krystallinischer Körper C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> oder C<sub>24</sub>H<sub>18</sub>N<sub>6</sub>O<sub>15</sub>, der in Folge seiner Schwerlöslichkeit auch in siedendem Alkohol leicht vollkommen rein erhalten werden kann. Er schmilzt bei 150,5°, löst sich kaum in kaltem Alkohol und Ligroïn, wenig

<sup>(1)</sup> JB. f. 1870, 699; f. 1881, 782. — (2) In der Abhandlung steht — wohl durch einen Schreibfehler — o-m-Dinitrotoluol.

in Aether, Schwefelkohlenstoff und kaltem Benzol, leicht in siedendem Benzol und Chloroform. In Wasser ganz unlöslich, wird der Körper von Alkalien (nicht von kohlensauren) mit königsblauer Farbe gelöst, durch Säuren (schon Kohlensäure) wieder aus der Lösung abgeschieden. Bei Anwendung concentrirter Alkalilauge entstehen krystallinische Metallverbindungen; zur Gewinnung der Kaliumverbindung C24H16K2N6O15 wird jedoch besser eine Lösung des Körpers in Benzol mit einer unzureichenden Menge alkoholischer Kalilösung geschüttelt und die abgeschiedenen goldig metallisch schimmernden Blättchen mit warmem Benzol gewaschen. Dieselben explodiren beim Erhitzen heftig, sind an der Luft unbeständig und lösen sich in Wasser mit prachtvoll blauer Farbe. Der weiße Körper entsteht aus der Dinitrophenylessigsäure durch Reduction  $(C_{24}H_{18}N_6O_{15})$ = 3 C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> -- 3 O). Beide Verbindungen, sowie auch der Dinitrophenylacetessigäther, aus dem dieselben entstehen, werden durch fortgesetztes Kochen mit alkoholischer Kalilösung (ebenso auch durch Natriumamalgam, Aetznatron und Zinkstaub u. s. w.) unter gleichzeitiger Bildung von salpetriger Säure und Ammoniak zu schwarzen amorphen, in den gewöhnlichen Medien ganz unlöslichen Körpern reducirt, welche äußerlich große Aehnlichkeit mit der Diazooxybenzoësäure (1) besitzen. Zuerst scheint eine Verbindung C21 H14N3O10 zu entstehen, deren Lösung in nicht ganz zureichender Natronlauge mit Silbernitrat einen schwarzen amorphen, beim Erhitzen heftig explodirenden Niederschlag gab, dann bei längerer Einwirkung ein Körper C48H22N6O19, dessen Silbersals C48H29N6O19Ags. 3H2O beim Erhitzen nicht explodirt.

O. Jacobsen (2) hat die beiden letzten der 10, der Theorie nach möglichen Oxytoluylsäuren und die letzte der sechs Oxyphtalsäuren aufgefunden und beschrieben. β-m-Homosalicylsäure C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3[1]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[2]</sub>, OH<sub>[3]</sub>) wird aus Brom-o-toluylsäure (3) durch Schmelzen mit Kali gewonnen. Sie krystallisirt aus

<sup>(1)</sup> V. Meyer und Michler, JB. f. 1878, 729. — (2) Ber. 1888, 1962. — (3) Dieser JB. S. 1144.

heißem Wasser in langen, baumförmig verwachsenen Nadeln, die bei 168° schmelzen und zu glasglänzenden Prismen erstarren. Sie löst sich bei 25° in etwa 700 Thln. Wasser, leicht in heißem, sehr leicht in Alkohol und Aether. Mit Wasserdampf ist sie ziemlich leicht flüchtig. Eisenchlorid färbt ihre Lösung intensiv blauviolett. Durch concentrirte Salzsture wird sie bei 200° in Kohlensäure und m-Kresol gespalten. Das Calciumsals ist äußerst leicht löslich und nicht krystallisirbar. β-o-Homo-m-oxybenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH<sub>[1]</sub>, CH<sub>3[2]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[3]</sub>) wird aus a-Nitro-o-toluylsäure, leichter aus Sulfo-o-toluylsäure (1) durch Schmelzen mit Kali erhalten. Sie krystallisirt aus heißem Wasser in langen, glasglänzenden, bei 183° schmelzenden Nadeln, ist ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem, in Alkohol und Aether, wenig in Chloroform. Mit Wasserdampf ist sie flüchtig. Eisenchlorid erzeugt einen starken hellbraunen Niederschlag. Salzsäure ist bei 200 bis 210° ohne Einwirkung, Destillation mit Kalk liefert ein Kresol, welches in der Kalischmelze Salicylstere Das sehr leicht lösliche Calciumsalz krystallisirt in Krusten, die aus durchsichtigen spiessigen Prismen bestehen. Beide vorstehend beschriebenen Oxytoluylsäuren geben beim Schmelzen mit Kali kleine Mengen ein und derselben Oxyphtalsäure. Leichter wird diese gewonnen, indem man zunächst Methoxyphtalsäure darstellt durch Oxydation von Methoxytolugisaure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OCH<sub>8[1]</sub>, CH<sub>8[2]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[3]</sub>). Diese wird aus dem secundaren Natriumsalz der β-o-Homo-m-oxybenzoesaure durch Erhitzen mit Jodmethyl auf 140° und Verseifen des Productes erhalten. Sie krystallisirt aus Wasser in sehr langen feinen Nadeln vom Schmelzpunkt 1460, ist in kaltem Wasser sehr wenig, in heißem viel reichlicher löslich. Eisenchlorid giebt keine Färbung. Das Calciumsals krystallisirt mit 2H2O in kleinen, nur mäßig löslichen Prismen. Kaliumpermanganat führt sie in β-Methoxy-o-phtaleäure C<sub>8</sub>H<sub>s</sub>(OCH<sub>s(1)</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[2]</sub>, CO<sub>2</sub>H<sub>[8]</sub>) über, welche aus der sehr concentrirten Lösung ihrer Salze in mikroskopischen Prismen gefällt wird, sich sehr leicht in Alko-

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 1144.

hol, Aether und heißem Wasser, ziemlich leicht in kaltem, kaum in Chloroform und Benzol löst. Sie schmilzt bei 160°, doch beginnt hierbei schon die Umwandlung in ihr Anhydrid, welches su einer strahlig-krystallinischen Masse erstarrt, bei 87° schmilzt und in Nadeln sublimirt. Die Reactionen der Säure stimmen ganz mit denen der α-Methoxy-o-phtalsäure von Schall (1) überein.  $\beta$ -Oxy-o-phtalsäure  $C_6H_8(OH_{[1]}, CO_2H_{[2]}, CO_2H_{[3]})$  wird aus der methylirten Säure durch gelindes und kurzes Schmelzen mit Kali erhalten. Sie ist in Wasser viel leichter löslich als  $\alpha$ -Oxyo-phtalsäure (in 5 Thln. bei 17°, noch reichlicher in der Wärme) und krystallisirt daraus in kurzen, derben, harten Prismen, ist sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Ligroïn. Schnell erhitzt schmilzt sie gegen 200°, langsam erhitzt viel tiefer, indem sie in das bei 145 bis 148° schmelzende Anhydrid und Wasser, zugleich aber auch in Phenol und Kohlensäure zerfüllt. Eisenchlorid giebt eine intensiv kirschrothe Färbung. Das Baryumealz ist leicht löslich und undeutlich krystallinisch, das noch leichter lösliche gummiartige Calciumsals wird erst nach längerer Zeit krystallinisch. Die Lösungen der Salze geben mit Eisenchlorid einen schmutzig braunrothen Niederschlag, der sich in viel Wasser oder auf Zusatz von etwas Salzsäure mit kirschrother Farbe löst. In der Lösung des Ammoniumsalzes erzeugt Bleiacetat einen amorphen, Silbernitrat einen amorphen, in viel Wasser löslichen Niederschlag, der beim Kochen Silber abscheidet. Kupfersulfat giebt nur eine grüne Färbung, alkalische Kupferlösung wird auch beim Kochen nicht reducirt. Durch Erhitzen mit Resorcin auf 200° entsteht ein Fluorescein. Gegen Schwefelsäure verhält sie sich wie die a-Säure (2). --Schliefalich giebt Jacobsen eine Uebersicht der zehn Oxytoluylsäuren und sechs Oxyphtalsäuren nebst der betreffenden Literatur.

P. H. Broun (3) hat gefunden, dass die o-Diazo-m-toluylsäure [aus der durch Oxydation von Nitro-m-xylol entstehenden

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 689. — (2) Baeyer, JB. f. 1877, 765. — (8) Am. Chem. J. 4, 874.

o-Nitro-m-toluylsäure C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>(NO<sub>2[1]</sub>, CH<sub>3[2]</sub>, COOH<sub>[4]</sub>) erhalten (1)] beim Kochen mit Alkohol von 99 Proc. nicht m-Toluylsäure, sondern Aethoxy-m-toluylsäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, CH<sub>3</sub>, COOH) liefert. Diese Säure ist schon von Remsen und Kuhara (2) beschrieben, aber nicht als solche erkannt worden. Das Calciumsals (C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ca. 2 H<sub>2</sub>O bildet lange weiße, seidenglänzende Nadeln und ist in Wasser leicht löslich. Dieselbe abnorme Reaction ist schon von Hayduck (3) an der o-Diazo-p-toluolsulfosäure beobachtet worden, welche beim Kochen mit Aethylresp. Methylalkohol Aethoxy- resp. Methoxy-p-toluolsulfosäure lieferte, sowie von Zander (4) an der Diazobenzoldisulfosäure entstand. Wie es scheint steht sie in Zusammenhang mit der o-Stellung der Diazogruppe.

J. Lewko witsch (5) hat gefunden, dass die bisher nur in Folge einer Verwechslung mit Amygdalinsäure für optisch activ gehaltene Mandelsäure aus Amygdalin in der That linksdrehend ist. Die Säure schmolz bei 132,8° (künstliche bei 118°); 100 Thle. Wasser lösten bei 20° 8,64 Thle. (15,97 Thle. der künstlichen). Das bei 100° getrocknete Silbersalz entsprach der Formel  $C_3H_7AgO_3$ . Für die wässerige Lösung innerhalb der Grenzen q = 91,38 bis q = 97,075 (6) wurde bei 20° gefunden  $[\alpha]_D = -212,52 + 0,5777$  q; für die Lösung in Eisessig von q = 82,50 bis q = 97,00 ergab sich bei 20°  $[\alpha]_D = -209,95 + 0,2713$  q (7). Die Drehung nimmt mit steigender Temperatur ab, auf Zusatz von Borsäure zu.

Derselbe (8) beschreibt in einer weiteren Mittheilung die Spaltung der inactiven Mandelsäure in eine rechts und eine links drehende Modification. I. Spaltung durch Pilse. Durch das

<sup>(1)</sup> Die Ueberführung der Nitrosäure in Amidosäure muß unter Anwendung von so wenig Salzsäure als möglich geschehen; die Darstellung der Diasosäure aus letzterer gelingt nur in sehr verdünnter salpeters. Lösung. —

<sup>(2)</sup> JB. f. 1882, 410. — (8) JB. f. 1874, 708. — (4) JB. f. 1879, 747. — (5) Ber. 1888, 1565. — (6) q = Lösungsmittel in 100 Thln. Lösung. —

<sup>(7)</sup> Im Original steht (wohl durch einen Druckfehler) 0,27189. — (8) Ber. 1888, 1568, 2721.

Wachsthum von Penicillium glaucum auf einer sauer reagirenden, inactive Mandelsäure enthaltenden Nährflüssigkeit wird, wie schon (1) angegeben wurde und nunmehr genauer beschrieben wird, Rechtsmandelsäure gewonnen. Dieselbe besitzt das gleiche aber entgegengesetzte Rotationsvermögen wie Linksmandelsäure  $[\alpha]_D = 212,52 - 0,5777$  q), sie schmilzt ebenfalls bei 132,8° (corr.) und löst sich zu 8,54 Thln. in 100 Thln. Wasser von 20°. Mit der gleichen Menge Linksmandelsäure gemischt giebt sie eine optisch inactive Säure vom Schmelzpunkt 118°. Durch Vegetation desselben Pilzes innerhalb der Nährflüssigkeit, also bei Luftabschluss, wurde (bisher nur in einem Versuche) statt rechtsdrehender linksdrehende Mandelsäure erhalten. Constant ergab sich letzteres Resultat bei dem (anfänglich durch einen Zufall herbeigeführten) Wachsthum von Saccharomyces ellipsoideus und, wie es scheint, auch eines Schizomyzeten (Vibrio?) in der Lösung der inactiven Säure, welche für die Zucht des Spaltpilzes neutral sein muss. II. Spaltung durch Cinchonin. Aus einer wässerigen Lösung gleicher Moleküle inactiver Mandelsäure und Cinchonin krystallisirte nach dem Hineinbringen eines Krystalls von rechtsmandels. Cinchonin etwa 4/5 der theoretischen Menge rechtsmandels. Cinchonins in prachtvollen, zu Rosetten gruppirten Nadeln; aus der eingedampften und dadurch tief gelb gefärbten Mutterlauge schied sich linksmandels. Cinchonin erst nach längerem Stehen im Vacuum und nur in kleiner Menge ab, während weitere Mengen von Linksmandelsäure in Lösung blieben. Beide Salze krystallisiren gleich und sind wasserfrei, das linksmandels. ist in Wasser viel löslicher. Die specifische Drehung des rechtsmandels. Salzes, in Hesse's Chloroformmischung (2 Vol. Chloroform, 1 Vol. Alkohol von 97 Vol.-Proc.) gelöst, ergab sich  $[a]_D = +153,91$ , die des linksmandelsauern  $[\alpha]_D = +91,64$ . Die aus beiden Salzen abgeschiedenen Säuren besaßen die ihnen zukommende Rotation. Nach dem Vorstehenden besteht eine vollständige Analogie zwischen den Mandelsäuren und den Weinsäuren. Dieselbe zeigt sich auch noch darin, daß

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 928.

nach einer späteren Mittheilung (1) sowohl Links- als Rechtsmandelsäure durch längeres (30 stündiges) Erhitzen im zugeschmolzenen Rohre auf 160° (mehr als 3 bis 4g Säure dürfen nicht angewendet werden) in inactive Säure vom Schmelzpunkt 117° verwandelt wird, von denen die aus Linksmandelsäure dargestellte vermittelst Cinchonin wieder in ihre Componenten gespalten werden konnte. Es ist auf diesem Wege also die Ueberführung der einen activen Modification die andere möglich. In Bezug auf die angeknüpften theoretischen Betrachtungen muss auf das Original verwiesen Die in denselben ausgesprochene Vermuthung, daß künstlich dargestellten Kohlenstoffverbindungen, deren eines optisch active Isomere bekannt ist, sich in zwei active Substanzen würden spalten lassen, hat Lewkowitsch (2) zufolge einer weiteren Mittheilung bisher an der Glycerinsäure und Milchsäure insoweit bestätigt gefunden, als beide Säuren durch Vegetation von Penicillium glaucum in den betreffenden Nährlösungen eine optisch active Lösung gaben und zwar die Glycerinsäure eine linksdrehende, die Milchsäure eine rechtsdrehende.

C. M. Thompson (3) beschrieb die m-Azophenylglyoxylsäure. Dieselbe wird aus m-Nitrophenylglyoxylsäure (4) erhalten, indem man ihre durch Kalilauge stets stark alkalisch gehaltene Lösung mit soviel Eisenvitriol zersetzt, daß der Niederschlag braunschwarz erscheint, dann mit einem großen Ueberschußs von Salzsäure zum Kochen erhitzt. Ein Theil der Azosäure bleibt ungelöst, ein anderer krystallisirt beim Erkalten aus. Ausbeute 50 Proc. Die durch Lösen in Soda und Fällen mit Säure von Eisen befreite Säure krystallisirt aus verdünntem Alkohol in hell orangegelben Nadeln, welche 2H<sub>2</sub>O enthalten, dasselbe bei 100° schnell verlieren und an der Luft in einigen

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2721. — (2) Ber. 1888, 2720. — (8) Ber. 1888, 1808. — (4) JB. f. 1879, 708; dass Claisen und Thompson bei der Reduction der Nitrosäure mit Barythydrat und Eisenvitriol nur Amido- und keine Azosäure erhielten, erklärt sich aus der Schwerlöslichkeit des azophenylglyoxyls. Baryums, welches sich dem Niederschlage von Eisenhydroxyd beimischte und so der Beobachtung entzog.

Stunden wieder aufnehmen. Sie schmilzt schnell erhitzt bei 134,5 bis 135°, wasserfrei annähernd bei 151°. In kaltem Wasser ist sie schwer, in heißem leichter löslich; aus der kalten Lösung wird sie durch Mineralsäuren in zarten Nadeln gefällt. In absolutem Alkohol ist die Säure sehr leicht, in absolutem Aether schwer, in Chloroform und Benzol kaum löslich. Mit Benzol und Schwefelsäure giebt sie dieselbe Färbung wie Phenylglyoxyl-Gegen Säuren und Alkalien ist sie sehr widerstandsfähig. Die m-Azophenylglyoxylsäure ist eine starke Säure, ihre Salze sind gelb gefärbt und schwer löslich. Eine kalt gesättigte wässerige Lösung giebt mit Chlorbaryum und Chlorcalcium nach einiger Zeit eine gelbe Fällung (mikroskopischer, sternförmig gruppirter Krystalle), mit Silbernitrat sogleich eine gelbe flockige Fällung, löslich in Ammoniak, mit neutralem oder basischem Bleiacetat und Mercuronitrat sofort eine gelbliche, mit Mercurichlorid keine Fällung. Das Natrium- und Ammoniumsalz bilden wenig lösliche Warzen. Eine Lösung des letzteren giebt krystallinische Niederschläge mit Zn-, Mn-, Co-, Ni- und Cd-Lösungen, flockige mit Kupfersulfat, Eisenvitriol, Eisenchlorid und Zinnchlorür, ferner die obigen Reactionen der freien Säure. Das Silbersalz ist ein orangegelbes, wenig lichtempfindliches Pulver, welches bei schnellem Erhitzen verpufft. Das Baryumsalz ist besonders charakteristisch; es bildet ein in Wasser und Essigsaure fast unlösliches orangegelbes Pulver. Aus einer sehr verdünnten heißen, viel freie Essigsäure enthaltenden Lösung der Säure scheidet es sich auf Zusatz von Chlorbaryum in kleinen sternförmig gruppirten Prismen aus, welche in der Flüssigkeit wie Jodblei glänzen.

O. Prinz (1) hat die Opiansäure in der Absicht untersucht, daraus durch Oxydation Körper der Fettreihe abzuleiten, hat aber diesen Zweck nur bei der Methylnoropiansäure und auch da in unvollkommener Weise erreicht. Salpetrige Säure ist auf Opiansäure so wirkungslos, dass sie mit Vortheil zur

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] 34, 353. Die Abhandlung ist bei der Bearbeitung des JB. f. 1881 übersehen worden.

Reinigung derselben dient. Man löst dazu entweder die rohe Opiansäure (200g) in möglichst wenig (4 Liter) Wasser und leitet in die beständig im Kochen erhaltene Lösung zwei bis drei Stunden lang einen raschen Strom von salpetriger Säure ein (die beim Erkalten ausgeschiedene Säure ist noch gelblich und kann durch Lösen in wenig heißem Wasser unter Zusatz von etwas Schwefelsäure, Zutropfen von Chamäleonlösung bis die rothgelbe Farbe der Lösung in weingelb übergegangen und Erkaltenlassen vollständig weiß erhalten werden), oder man suspendirt sie in Aether, leitet drei Stunden lang möglichst entwässerte salpetrige Säure ein, destillirt die tiefgrüne ätherische Lösung ab und krystallisirt den Rückstand aus heißem Wasser um. Verdünnte Salpetersäure führt Opiansäure langsam und unvollständig in Hemipinsäure über. Salpetersäurehydrat löst ein gleiches Gewicht Opiansäure unter stürmischer Reaction zur klaren rothen Flüssigkeit, die bei vorsichtigem Erwärmen olivengrün wird und beim Abkühlen zu einer harten gelben Masse erstarrt. Wird dieselbe nach dem Waschen mit sehr wenig kaltem Wasser in viel heißem Wasser gelöst, so bleibt ein Körper C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>6</sub> in geringer Menge zurück (derselbe ist auch im Alkohol unlöslich, löst sich in kochender Natronlauge und heißem Eisessig und krystallisirt aus letzterem in weißen mikroskopischen Nadeln vom Schmelzpunkt 2520); aus der Lösung scheidet sich Nitroopiansäure in lichtgelben glänzenden Prismen aus, während Nitrohemipinsäure in Lösung bleibt. Die Nitroopiansäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>(NO<sub>2</sub>)O<sub>5</sub> schmilzt bei 166°. Salze sind in Wasser sämmtlich leicht löslich. Das Baryumsalz (C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Br. 3H<sub>2</sub>O bildet große gelbe Nadeln, das Kaliumsalz C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>7</sub>K.3H<sub>2</sub>O grosse dicke durchsichtige Prismen mit Geradenfläche, das Natriumsalz zolllange tiefgelbe, an der Luft verwitternde Prismen. Der Aethyläther C10H8NO7. C6H5, mit Alkohol und Salzsäuregas dargestellt, krystallisirt aus Schwefelkohlenstoff in schönen Nadeln vom Schmelzpunkt 96°, löst sich auch in heißem Benzol, sehr leicht in Aether und wird durch Kochen mit Wasser verseift. — Um größere Mengen von Nitrohemipinsäure zu erhalten, wird die aus nicht zu wenig (mindestens 50g) Opiansäure wie oben hergestellte salpeters. Lösung so lange erwärmt, als noch rothe Dämpfe entweichen, das Product — welches beim Erkalten zu einer fettglänzenden durchscheinenden Masse erstarrt - sogleich in kochendem Wasser (auf 50 g 3 Liter) gelöst. Beim Erkalten scheidet sich Nitroopiansäure, welche auch jetzt das Hauptproduct ist (30 g), größtentheils aus, das Filtrat wird eingedampft (auf 1/2 Liter), stark ammoniakalisch gemacht und mit Chlorbaryum versetzt, worauf sich ganz allmählich nitrohemipins. Baryt C6H[NO2,  $(OCH_3)_2$ ,  $(COO)_2Ba$ ].  $2H_2O(2^1/2H_2O?(1))$  in feinen gelben Nädelchen ausscheidet. Die daraus durch Schwefelsäure frei gemachte Nitrohemipinsäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>(NO<sub>2</sub>)O<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O krystallisirt aus heißem Wasser in harten glasglänzenden (monoklinen?) Säulen, welche bei 105° 1/2 H2O verlieren. Sie ist eine starke Säure, ihre Salze sind mit Ausnahme des Baryt- und Bleisalzes in Wasser leicht Durch Kochen von Nitroopiansäure mit verdünnter Salpetersäure entsteht sie nicht. — Wird die zur Reduction von Nitroopiansäure zu Amidoopiansäure erforderliche Menge Zinnchlorur mit Salzsäure zu einer kochenden Lösung der ersteren gebracht, so erfolgt sehr bald die Ausscheidung weißer Nädelchen, welche die ganze Flüssigkeit in einen Brei verwandeln. Dieselbe Substanz entsteht auch durch Schwefelammonium, sowie beim Schütteln von Nitroopiansäure (1 Mol.) mit Zinn (1 At.) und rauchender Salzsäure in gelinder Wärme und fällt aus der entstandenen Lösung auf Zusatz von Wasser; dagegen wurde durch Kochen der Säure mit Zinn und Salzsäure und Fällen mit Schwefelwasserstoff ein Filtrat erhalten, das beim Eindampfen fast nichts hinterliess (2). Prinz hält die neue zinn- und chlorfreie Substanz für Azoopiansäure C20H18N2O10. Sie zersetzt sich bei 1840 ohne zu schmelzen, löst sich ziemlich leicht in 80 procentigem Alkohol, leicht in Alkalien, nicht in

<sup>(1)</sup> Die Zusammenstellung und Berechnung der Analyse enthält mehrere Fehler, so dass die Formel zweiselhaft bleibt. H. S. — (2) Es ist nicht zu ersehen, ob sich unter diesen Umständen Azoopiansäure überhaupt nicht gebildet hatte.

verdünnten Säuren. Rauchende Salzsäure löst sie reichlich und giebt beim Verdunsten über Kalk sternförmig gruppirte Prismen der salzs. Verbindung, welche aber beim Trocknen über Schwefelsäure alle Salzsäure verlieren. Aus ihrer Lösung in concentrirter Schwefelszure scheidet sich die Verbindung beim Verdunsten wieder aus. Natriumamalgam ist ohne Einwirkung. Frisch gefälltes Eisenoxydul wird durch die Verbindung in Eisenoxyduloxyd verwandelt. Durch Lösen der Azoopiansäure in Barytwasser, Behandlung mit Kohlensäure u. s. w. wird das Baryumsalz C20H16N2O10Ba.6H2O in feinen verfilzten Nadeln (einmal in großen durchsichtigen Tafeln) erhalten. Kocht man die Lösung desselben mit überschüssigem Barytwasser, so scheidet sich ein anderes Salz als feinkrystallinisches unlösliches Pulver von der Farbe und dem Glanz des Goldes aus. Die Abscheidung der Säure aus diesem durch verschiedenartige Behandlung mit Schwefelsäure gelang nicht; stets enthielt das Filtrat ein schwefelsaures, mitunter in großen Prismen krystallisirendes Salz, dessen verdünnte Lösung durch Eisenchlorid erst gelb, dann gelbroth, tief blutroth gefärbt wurde (Amidohemipinsäure? Die Analyse des Barytsalzes stimmte annähernd dazu). ---Auf Zusatz von Kaliumchlorat zu einer Lösung von Opiansäure in heißer coucentrirter Salzsäure scheiden sich alsbald Flocken von Monochloropiansäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>ClO<sub>5</sub> aus. Sie krystallisirt aus Wasser in glänzenden kleinen Nadeln vom Schmelzpunkt 210 bis 211°. Das Ammonsalz giebt mit den Lösungen von Chlorcalcium, Chlorbaryum und den meisten Schwermetallsalzen krystallinische Niederschläge. Durch weitere Behandlung mit Salzsäure und chlors. Kali bildet sich Dichloropiansäure, endlich Chloranil. Bromwasser fällt aus kochender Opiansäurelösung Monobromopiansäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>BrO<sub>5</sub> in weißen mikroskopischen, bei 1920 schmelzenden Nadeln. — Zur Darstellung von Methylnoropiansäure leitet man zwei Tage lang durch eine auf 100° erhitzte Lösung von Opiansäure (50g) in Salzsäure (600g) Chlorwasserstoff, dampft auf 1/5 bis 1/10 des Volums ein, löst die beim Erkalten ausgeschiedene Säure in Wasser, neutralisirt genau mit Ammoniak und fügt Chlorbaryum zu, wodurch ein brauner

Niederschlag ausfällt. Man filtrirt und setzt zum Filtrat große Mengen Chlorbaryum und Ammoniak, worauf es durch Ausscheidung des Baryumsalzes C9H6O5Ba.H9O zu einer gelblichgrünen, bei längerem Stehen unter Wasser körnig werdenden Gallerte gesteht. Durch Zersetzung derselben mit Schwefelsäure und mehrmaliges Umkrystallisiren aus heißem Wasser wird die Methylnoropiansäure in dicken Prismen oder in Blättchen von verschiedenem Wassergehalt gewonnen, welche an der Luft verwittern. Bei 100° entwässert schmilzt sie bei 154°. Beim Eintragen von (2 bis 3 Thln.) Kaliumchlorat in eine Lösung der Säure in kalter concentrirter Salzsäure scheidet sich Monochlormethylnoropiansäure C<sub>6</sub>HCl(OH, OCH<sub>8</sub>, CHO, COOH) aus, welche aus heißem Wasser in großen glänzenden, bei 2060 schmelzenden Nadeln krystallisirt. Bei weiterer Einwirkung bildet sich Chloranil. Durch salpetrige Säure wird Methylnoropiansäure bei Ausschluß von Wasser zu Oxalsäure oxydirt. --Phosphorpentachlorid wirkt heftig auf Opiansäure, das entstehende Chorid konnte jedoch nicht isolirt werden. Wird es durch Eiswasser von den beigemischten Phosphorchloriden befreit und in ätherischer Lösung mit Zink und Salzsäure reducirt, so entsteht an Stelle des erwarteten Aldehyds Mekonin. Hemipinsäure giebt auch mit überschüssigem Phosphorchlorid nur das Anhydrid.

R. Wegscheider (1) hat das durch längeres (etwa sechsstündiges) Erhitzen der Opiansäure auf 180 bis 190° entstehende Anhydrid, welchem Matthiessen und Wright (2) die Formel C<sub>40</sub>H<sub>36</sub>O<sub>19</sub> (= 4C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub> — H<sub>2</sub>O) zuschreiben, näher untersucht. Das zunächst erhaltene klebrige braungelbe Harz wird zerkleinert und in viel kochendem Alkohol gelöst. Beim Erkalten scheidet sich das Anhydrid (circa 40 Proc.) in zarten weißen Nadeln ab, welche der Formel C<sub>80</sub>H<sub>28</sub>O<sub>14</sub> (= 3C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub> — H<sub>2</sub>O) entsprechen und daher als Triopianid bezeichnet werden. Die Mutterlaugen enthalten unveränderte Opiansäure. Das

<sup>(1)</sup> Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 57, 691; Monatsh. Chem. 4, 262. — (2) Ann. Chem. Pharm. Suppl. 7, 65.

durch Umkrystallisiren gereinigte Triopianid schmilzt bei 225 bis 227°, löst sich sehr leicht in Essigäther und Chloroform, leicht in Eisessig, Benzol u. s. w., nicht in kaltem Wasser und kalten Alkalien, ist daher keine Säure. Durch Erhitzen mit Kalihydrat und etwas Wasser wird es glatt in Mekonin und Hemipinsäure gespalten  $(2 C_{50}H_{28}O_{14} + 2 H_{2}O = 3 C_{10}H_{10}O_{4})$ + 3 C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>), durch Kochen mit ziemlich concentrirter Kalilauge in Opiansäure zurückgeführt. Es besitzt daher wahrscheinlich die Formel C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[(OCH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, COH]CO-O-CH(OH)C<sub>6</sub>H<sub>2</sub> (OCH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>CO-O-COC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OCH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>COH. Durch Einwirkung von Brom auf Triopianid werden hauptsächlich Monobromopiansäure, daneben kleine Mengen eines höher (bei 250 bis 251°) schmelzenden Körpers erhalten, welcher bei längerem Kochen mit Kalilauge Bromopiansäure giebt und daher wahrscheinlich ein bromirtes Triopianid ist. Die Monobromopiansäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>BrO<sub>5</sub> ist mit der von Prinz (1) beschriebenen identisch. Sie krystallisirt aus heißem Wasser in büschelförmig vereinigten kleinen weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 204°, ist leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, sehr wenig in Schwefelkohlenstoff und kaltem Wasser, kaum in Petroleumäther. Das Baryumsals (C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>BrO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ba. H<sub>2</sub>O bildet krystallinische, sehr leicht lösliche Krusten; es wird bei 100° wasserfrei und zersetzt sich oberhalb 130°. Lösliche Salze bildet die Säure ferner mit Ammoniak, Silber, Kupfer, Blei, Nickel und Quecksilberoxyd. Concentrirte Salpetersäure löst Triopianid ohne Veränderung, ein Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure dagegen unter Bildung eines bei 248 bis 249° schmelzenden Nitroproductes.

C. Gräbe und Schmalzigaug (2) haben zur Entscheidung der Frage, ob es zwei Reihen von Phtalsäureäthern gebe, entsprechend den Formeln C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOR)<sub>2</sub> und O-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C(OR)<sub>2</sub>, Phtalsäureäthyl- und -methyläther dargestellt: 1) aus phtals. Silber und Jodalkyl; 2) aus Phtalylchlorid und Natriumäthylat

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 1158. — (2) Ber. 1888, 860.

resp. -methylat; 3) aus Phtalsäure (oder Anhydrid) durch Salzsäure und Alkohol. Die nach allen drei Methoden dargestellten Acthyläther zeigten denselben Siedepunkt (294° bei 734 mm Druck) und dieselbe Dichte, die Methyläther destillirten sämmtlich bei 280° (Druck 734 mm), aber der nach Methode 1) dargestellte hatte bei 13,5° das spec. Gewicht 1,2101, bei 16° 1,2058 (auf Wasser von derselben Temperatur bezogen), der nach 2) und 3) dargestellte dagegen bei derselben Temperatur 1,2022 resp. 1,1974. Noch größere Unterschiede zeigten die Tetrachlorphialsäureäthyläther C6Cl4O4(C2H5)2, indem der nach Methode 1) dargestellte Aether (wahrscheinlich C6Cl4(CO2C2H5)2) große, bei 60° schmelzende Säulen, der nach Methode 2) erhaltene (O-CO-C6Cl4-C(OC2H5)2?) bei 124° schmelzende Tafeln darstellte.

Wird nach A. Claus und G. Hemmann (1) Azophtalsäure mit Zinn und Salzsäure oder Zinnchlorür gekocht, so verwandelt sie sich in ein voluminöses hellgelbes Pulver von Benzidintetracarbonsäureanhydrid:

$$C_{16}H_{8}N_{2}O_{6} = O < CO > C_{6}H_{2}(NH_{2}) - C_{6}H_{2}(NH_{2}) < CO > O,$$

ohne daß etwas in Lösung geht. Aus der Lösung seines Kaliumsalzes (siehe unten) wird es durch Säuren unverändert abgeschieden. Es schmilzt erst über 360° zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit, die unter Entwicklung von Wasser und Kohlensäure ein gelblichweißes, aus sehr zarten biegsamen Nadeln bestehendes Sublimat liefert. (Dasselbe schmilzt, aus Aether oder absolutem Alkohol umkrystallisirt, bei 283°, besitzt die Formel C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und kann als ein Anhydrimid, etwa von der Formel NH-CO-C<sub>8</sub>H<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>-CO-NH, aufgefaßt werden.) Dampft man eine ammoniakalische Lösung des Anhydrids ein, bis sich letzteres abzuscheiden beginnt, löst das abgeschiedene durch Zusatz einiger Tropfen Ammoniak und läßt stehen, so

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1759.

krystallisirt ein saures Ammoniumsalz C16H9N2O7(NH4) in durchsichtigen gelben Prismen. Durch Kochen des Anhydrids mit kohlens. Kali bis zu neutraler Reaction und Krystallisiren wird das saure Kaliumsalz C16H8N2O7K2.5H2O in großen gelben Säulen erhalten, welche an der Luft verwittern und bei 110° entwässert werden. Das entsprechende Natriumsalz C16H8N2O7Na2 wurde bisher nur in großen schwammartigen Aggregaten mikroskopischer Nädelchen erhalten. Durch doppelte Umsetzung diesen Salzen wurden dargestellt das saure Silbersals C<sub>16</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>O<sub>7</sub>Ag<sub>2</sub>, ein hellgelbes, am Lichte und beim Erwärmen im feuchten Zustand sich schnell zersetzendes Pulver und das saure Bleisalz C<sub>16</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>O<sub>7</sub>Pb, ein schwefelgelbes amorphes Pulver. Von neutralen Salzen wurde bisher nur ein Silbersalz C16H8N2O8Ag4 isolirt und zwar durch Fällung mittelst Silbernitrat aus einer Lösung des Anhydrids in Ammoniak, welche so lange gestanden hatte, bis sie nicht mehr nach Ammoniak roch.

Nach E. Drechsel (1) löst sich gepulvertes Glycocoll (1 Thl.) in schmelzendem Phtalsäureanhydrid (2 Thln.) unter Aufbrausen (durch entweichenden Wasserdampf) und Bildung von Phtalylglycocoll oder Phtalureäure (2). Die Reaction ist eine vollständig glatte:  $C_6H_4(CO)_2O + NH_2-CH_2-COOH = C_6H_4$ (CO)<sub>2</sub>N-CH<sub>2</sub>-CO<sub>2</sub>H + H<sub>2</sub>O. Das beim Erkalten krystallinisch erstarrte Product wird durch Lösen in heißem Wasser und Erkalten in dünnen langen, die ganze Flüssigkeit durchsetzenden Nadeln erhalten. Das Phtalylglycocoll zeichnet sich durch sein Krystallisationsvermögen, sowie durch die große Verschiedenheit seiner Löslichkeit in heißem und kaltem Wasser aus. Auch in Alkohol ist es löslich, schwer in Aether, durch welchen man dasselbe aber von anhängender Gelbfärbung befreien kann. Es schmilzt bei 191 bis 1920 und erstarrt bei 1560 unter beträchtlicher Contraction. Höher erhitzt giebt es ein öliges, krystallinisch erstarrendes Destillat, etwas Kohle und Geruch nach

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] ≥7, 418. — (2) Der Name *Phtalureäure* ist bereits von Piutti (JB. f. 1882, 392) für eine andere Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH)CO-NH-CO-NH<sub>2</sub> gebraucht. *H. S.* 

Gegen concentrirte Salzsäure verhält es sich wie Benzonitril. Hippursäure. Die Salze krystallisiren zum Theil sehr schön. Das Natriumsalz zeigt große flache Prismen oder kleine glänzende Säulen, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Das Calciumsalz (C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ca. 2H<sub>2</sub>O krystallirt zuerst in sehr dünnen, flachen, später dicker werdenden Prismen. Das Platodiammoniumsals (CtoHeNO4.NH2)2Pt krystallisirt aus heißem Wasser, in dem es leicht löslich ist, in farblosen, stark lichtbrechenden größeren Prismen oder in kleinen Nadeln. Kupfersalz (C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cu. 3H<sub>2</sub>O; schnell ausgeschieden (aus concentrirter warmer Lösung des Natronsalzes durch Zusatz von Kupfersulfat) licht himmelblaue seidenglänzende flache mikroskopische Prismen, langsam: rhombische Tafeln. Erhitzt giebt es ein aus langen Nadeln bestehendes Sublimat, welches weder Benzoësäure noch Phtalsäureanhydrid ist. Das Magnesiumsalz wird nur aus ganz neutraler Lösung und zwar zuerst als amorph erstarrender Syrup erhalten, der später krystallinisch wird. Das Kobalt-, Manganowydul-, Cadmium- und Zinksalz krystallisiren in schönen Tafeln und Prismen, weniger gut das Nickel-, Blei- und Silbersalz, welches letztere sich am Lichte schwärzt. Leucin löst sich in geschmolzenem Phtalsäureanhydrid ebenfalls unter Entweichen von Wasser, doch tritt gleichzeitig Amylamingeruch auf. Taurin löst sich auch in siedendem Phtalsäureanhydrid nicht.

A. Piutti (1) hat im Anschluss an die auf S. 1134 besprochene Untersuchung von H. Schiff das Verhalten des Anilins gegen Phtalamidobenzoësäure studirt und gefunden, dass auch in diesem Falle Amidobenzoësäure regenerirt wird, unter Bildung größerer Mengen von Phtalanil (Phenylphtalimid). Da die Phtalamidobenzoësäure auch beim Erhitzen für sich in Kohlensäure und Phtalanil zerfällt, so blieb zu untersuchen, ob die Phtalanilbildung in ersterer Reaction (bei der allerdings keine Kohlensäure auftritt) der Einwirkung des Anilins zuzuschreiben sei. Dies wurde dadurch bestätigt, dass p-Toluidin sich mit der Phtalamidobenzoësäure in p-Tolylphtalimid CeH4(-CO-)2=N-CeH4

<sup>(1)</sup> Gass. chim. ital. 18, 329; Ber. 1883, 1819.

-CH<sub>3</sub> (bei 201 bis 2020 schmelzende Krystalle) umsetzt und ebenso mit Ammoniak in Phtalimid, welches als Argentammoniumphtalimid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(-CO-)<sub>2</sub>NAg. NH<sub>3</sub> analysirt wurde. Die Umsetzung von Anilin mit Phtalamidobenzoësäure ist, abgesehen von der Bildung verschiedenartiger Nebenproducte, stets unvollständig; der Grund hiervon ist, dass die Umsetzungsproducte, Phtalanil und Amidobenzoësäure, wieder Phtalamidobenzoësäure und Anilin zurückbilden, so dass ein Gleichgewichtszustand zwischen den Producten der entgegengesetzt verlaufenden Reactionen eintritt. Dasselbe gilt für Phtalimid resp. Ammoniak. — Bei längerem Kochen von Amidobenzoësäure mit überschüssigem Anilin bildet sich das schon von Engler und Volkhausen (1) durch Reduction des m-Nitrobenzanilids erhaltene m-Amidobenzanilid NH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO-NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, dessen Schmelzpunkt jedoch bei 129° (nicht 114°) gefunden wurde. Dasselbe giebt mit Furfurol eine prachtvoll rothe Verbindung. Es findet sich unter den Producten der Reaction zwischen Anilin und Phtalamidobenzoësäure. Wird es mit Anilin auf circa 200° erhitzt, so bilden sich verschiedene Anhydride der Amidobenzoësäure, ein in kochendem Alkohol (etwas auch in Benzol, Chloroform und Aether) lösliches vom Schmelzpunkt 225°: das Amidobenzoid NH-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO-NH-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO (2) und ein darin, sowie in den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlösliches isomeres, welches ein weißes Pulver darstellt und jedenfalls ein Polyamidobenzoïd ist. Beide geben beim Erwärmen mit starker Kalilauge Amidobenzoësäure. Beim Schmelzen von Amidobenzanilid mit Phtalsäureanhydrid bei 120 bis 130° entsteht in glatter Reaction Phtalamidobenzanilid  $C_6H_4=(-CO-)_2=N-C_6H_4-CO-NHC_6H_5$ . krystallisirt aus Alkohol in warzenförmigen Aggregaten kleiner Prismen vom Schmelzpunkt 207 bis 209°. Phtalimid geht beim \* Erhitzen mit Anilin vollständig in Phtalanil über, während

<sup>(1)</sup> JB. f. 1875, 674. — (2) Dasselbe kann als Anhydrid der von Harbordt (JB. f. 1862, 260) dargestellten Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> angesehen werden.

Ammoniak entweicht; umgekehrt wird Phtalanil auch bei höherer Temperatur durch trockenes Ammoniak, oder durch trockene Destillation mit Salmiak nicht angegriffen.

Derselbe (1) hat die Einwirkung einiger secundärer Monamine auf Phtalsäureanhydrid untersucht. Sie verläuft theils nach der Gleichung  $C_6H_4(CO)_2O + NH(C_nH_m, C_nH_m') = C_6H_4$ (COOH)CO-N(C<sub>n</sub>H<sub>m</sub>, C<sub>n</sub>·H<sub>m</sub>), theils nach C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>O + 2 NH  $(C_nH_{m_1}, C_nH_{m'}) = C_6H_4(CO)_2[N(C_nH_m, C_nH_{m'})]_2 + H_2O.$ Durch Auflösen von 1 Mol. Phtalsäureanhydrid in 2 Mol Aethylanilin (2) bildet sich äthylphenylphtalamins. Aethylanilin, aus welchem durch Behandlung mit Salzsäure und Aether die freie Säure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH)CON(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>) als ein farbloses Oel gewonnen wird. Durch concentrirte Salzsäure wird sie in Phtalsäure und salzs. Anilin zerlegt. Das Kupfersalz (C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cu wird aus der Lösung der Säure in der eben erforderlichen Menge Ammoniak durch Kupferacetat als hellblaues Pulver gefällt, das unter siedendem Wasser zu einem grünen Harz zusammenschmilzt. Beim Erhitzen wird es in Aethylanilin und Phenylphtalimid zersetzt. Das Baryumsalz ist amorph, ziemlich löslich in Wasser, das Silbersalz ein käsiger, sehr lichtempfindlicher Niederschlag. Das Aethylanilinsalz ist ein unkrystallisirbares Harz, das sich in Alkohol ziemlich, in Wasser wenig und zwar in warmem weniger als in kaltem löst; über 2000 erhitzt verliert es Wasser unter Bildung von Aethylphenylphtalein  $C_8H_4O_2[N(C_2H_5, C_6H_5)]_2$ . Dieses krystallisirt aus Aether in mehrere Centimeter langen cölestinähnlichen Krystallen, die bei 140 bis 141° schmelzen und sich nicht in Wasser, leicht in warmem Alkohol, Aether und Benzol lösen. Es wird durch Kali erst beim Schmelzen zersetzt. Bei 300° zersetzt es sich theilweise, bildet sich aber aus den Zersetzungsproducten wieder.

<sup>(!)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 542. — (2) Zur Reinigung des angewandten Aethylanilins, welches o-Toluidin, Aethyltoluidin und Diäthylanilin enthielt, wurde dasselbe wiederholt mit je ½0 der zur Umsetzung des Ganzen nöthigen Menge Phtalsäureanhydrid behandelt und hierbei gleichzeitig die weiter beschriebenen Toluidinderivate erhalten.

Aethyl-(0?)-toluidinphtalein C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>[N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)]<sub>2</sub>, gelegentlich der Reinigung des Aethylanilins erhalten (vgl. die Anmerk. auf voriger Seite), bildet eine amorphe, in Salzsäure und concentrirter Kalilauge unlösliche Masse. Diphenylphtalaminsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH) CON(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> wird erhalten, indem man Diphenylamin und Phtalsäureanhydrid zusammenschmilzt, allmählich auf 250° erhitzt und hierbei eine Stunde erhält; man löst das Product in wenig heißem Alkohol, fügt Ammoniak hinzu, filtrirt von dem hierdurch gefällten Diphenylamin und verdunstet das Filtrat, wobei sich die neue Verbindung in Krusten ausscheidet. wird aus der Mutterlauge durch Zusatz von Wasser und zuletzt Salzsäure ausgeschieden. Die Säure krystallisirt aus Alkohol in großen harten Warzen oder in kleinen verwachsenen Prismen vom Schmelzpunkt 147 bis 1480, ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Aether, sehr leicht in Alkohol. Sie giebt mit Schwefelsäure und Salpetersäure nicht die Diphenylaminreaction. Das Silbersals C20H14NO3Ag ist ein weißer, lichtempfindlicher, das Kupfersalz ein hellblauer Niederschlag. Mit Diphenylamin schmilzt die Säure zu einer amorphen Masse zusammen, die oberhalb 300° sehr allmählich unter Wasserverlust in Diphenylaminphtalein C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>[N(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>], übergeht. Dasselbe bildet sich auch direct durch Erhitzen von 1 Mol. Phtalsäureanhydrid mit 2 Mol. Diphenylamin und wird durch Krystallisiren aus Aether, dann aus Alkohol in langen, glänzenden, sternförmig vereinigten Nadeln vom Schmelzpunkt 238 bis 238,5° erhalten. Seine Lösung in concentrirter Schwefelsäure wird durch etwas Salpetersäure schön violett gefärbt. Mit Salpetersäure liefert es ein Nitroproduct, das aus Alkohol in gelblichen Blättchen krystallisirt und sich mit Alkalien tief roth färbt. Es ist identisch mit der von Lellmann (1) aus Phtalylchlorid erhaltenen Verbindung.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 549. Aus dieser Identität und der unsymmetrischen Formel des Phtalylchlorids C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)COCl<sub>2</sub> schließt Piutti auf die Phtaleïnnatur der obigen und der übrigen analogen Verbindungen, welche aber auch durch die Eigenschaften derselben bestätigt werde.

Phtalsaureanhydrid löst sich in Piperidin unter starker Erhitzung, weshalb man kühlen muß. Bei Anwendung gleicher Moleküle ist das Product eine weiße Krystallmasse, die aus piperylenphtalamins. Piperidin und freier Phtalsäure besteht. Durch Behandlung derselben mit Aether unter Zusatz von etwas Wasser geht freie Piperylenphtalaminsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH) CONC<sub>6</sub>H<sub>10</sub> in die ätherische, saures phtals. Piperidin in die wässerige Lösung. Die erstere bildet ein dickes farbloses Oel, etwas löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol. Das Kupfersalz (C<sub>13</sub>H<sub>14</sub>NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cu wird durch doppelte Zersetzung als hellblauer Niederschlag erhalten. Durch mehrstündiges Erhitzen des sauren phtals. Piperidins auf 210° wird unter Entweichen von Phtalsäureanhydrid hauptsächlich Piperylenaminphtalein C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>(NC<sub>5</sub>H<sub>10</sub>)<sub>2</sub> (1) erhalten. Da dieses ein unkrystallisirbares Oel ist, so konnte es von beigemischter Phtalsäure nur durch wiederholtes Lösen in concentrirter Kalilauge und Abkühlen der Lösung mit Eis, wodurch es sich abscheidet, gereinigt werden. Aus piperylenphtalamins. Piperidin entsteht die Verbindung erst beim Erhitzen im geschlossenen Rohr mit einem wasserentziehenden Mittel (Strontiumchlorid) auf 200°. Die ätherische Lösung des Phtaleins giebt mit Brom eine rothe, anfangs ölige, später in glänzenden Prismen krystallisirende Ausscheidung eines Dibromids C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>(NC<sub>5</sub>H<sub>10</sub>)<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>, welches schon beim Umkrystallisiren aus Alkohol ein wenig zersetzt wird. Gegen Coniin verhält sich Phtalsäureanhydrid ganz wie gegen Piperidin. Conylenphtalamins. Coniin wird einfacher durch Eindampfen einer alkoholischen Lösung von 1 Mol. Phtalsäureanhydrid und 2 Mol. Coniin als eine harzige Masse erhalten, aus deren wässerig-alkoholischer Lösung durch Salzsäure die freie Conylenphtalaminsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH)CONC<sub>8</sub>H<sub>16</sub> in farblosen, bei 155° schmelzen-

<sup>(1)</sup> Aus alkoholischen Löungen von Phtalsäureanhydrid und Piperidin wird nicht, wie R. Schiff (in der JB. f. 1879, 787 besprochenen Abhandlung) angiebt, Phtalylpiperid, sondern piperylenphtalamins. Piperidin erhalten. Hierzu stimmt auch die Analyse des von Schiff daraus dargestellten Tetrabromids besser als zu Dessen Formel.

den Nadeln abgeschieden wird. Dieselbe bräunt sich beim Aufbewahren und zersetzt sich partiell beim Umkrystallisiren aus kochendem verdünntem Alkohol. In Wasser und Aether ist sie wenig löslich, etwas leichter in Benzol. Das Kupfersalz (C<sub>16</sub>H<sub>20</sub>NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cu ist ein hellgrüner Niederschlag. Conylenamin-phtalein C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>(NC<sub>8</sub>H<sub>16</sub>)<sub>2</sub> bildet sich aus conylenphtalamins. Coniin erst oberhalb 210° und wird nach der Reinigung als amorphe feste Masse erhalten, deren ätherische Lösung mit Brom ein rothgefärbtes Additionsproduct giebt. — o-Tolylphtalimid C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>=N(C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>-CH<sub>3</sub>) wurde gelegentlich der Reinigung des Aethylanilins (siehe S. 1165 Note 2), sowie auch direct mit o-Toluidin erhalten. Dasselbe bildete Krystallwarzen vom Schmelzpunkt 179°.

L. P. Kinnicutt und G. M. Palmer (1) haben im Anschlus an die Untersuchung der  $\alpha$ -Phenyltribrompropionsäure (2) nun auch die β-Phenyltribrompropionsäure näher studirt. Dieselbe wird erhalten, indem man  $\beta$ -Monobromzimmtsäure unter einer Glocke so lange (etwa einen Tag) neben der berechneten Menge Brom verweilen lässt, bis alles absorbirt ist. Ein Zersliessen der Säure wurde dabei im Gegensatz zu Glaser (3) nicht beobachtet, auch lag der Schmelzpunkt des aus Chloroform umkrystallisirten Productes nicht bei 45 bis 48°, sondern bei 151°. Die β-Phenyltribrompropionsäure, C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>Br<sub>8</sub>O<sub>2</sub> ist löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Wird sie mit Wasser gekocht, so beginnt sofort eine, in einigen Stunden sich vollendende Zersetzung in Dibromstyrol, a-Monobromzimmtsäure und Phenyldibrommilchsäure. Das Dibromstyrol C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>Br<sub>2</sub> ist mit Wasserdampf flüchtig und siedet selbst unter geringer Bromwasserstoffentwickelung bei 253 bis 2540; es verbindet sich mit dampfförmigem Brom zu Dibromstyroldibromid C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>Br<sub>4</sub>, einer zähen, in Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff löslichen Flüssigkeit, welche sich schon bei geringer Erwärmung zu zersetzen beginnt. Die Phenyldibrommilchsäure

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 383. — (2) JB. f. 1882, 985. — (8) Ann. Chem. Pharm. 143, 384.

C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>3</sub> schmilzt nach wiederholtem Umkrystallisiren aus Wasser bei 184°. Sie ist in Wasser, Alkohol und Aether sehr leicht löslich, weniger in Chloroform und nur unbedeutend in Benzol und Schwefelkohlenstoff.

O. Jacobsen und H. Meyer (1) haben die von Pseudocumol sich ableitenden Sulfamin- und Oxysäuren untersucht (2). Durch Erhitzen von Pseudocumolsulfamid C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3[1]</sub>, CH<sub>3[2]</sub> CH<sub>8[4]</sub>, SO<sub>2</sub>NH<sub>2[5]</sub>) mit Chromsäuremischung oder verdünnter alkalischer Lösung von Kaliumpermanganat entsteht als erstes wesentliches Oxydationsproduct Sulfaminxylylsäure C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CO<sub>2</sub>H<sub>[1]</sub>, CH<sub>3[2]</sub>, CH<sub>3[4]</sub>, SO<sub>2</sub>NH<sub>2[5]</sub>). Sie krystallisirt aus heißem Wasser in langen feinen Nadeln vom Schmelzpunkt 268°, ist in Alkohol sehr leicht, in heißem Wasser schwer, in kaltem kaum löslich. Das Kaliumsale krystallisirt mit 1 Mol. Wasser in leicht löslichen derben, glasglänzenden rhombischen Tafeln, das Ammoniumsalz in zarten kleinen Nadeln, das Baryumsalz (mit 21/2 H2O?) nur schwierig und undeutlich aus der syrupösen Lösung; das Calciumsals trocknet zu einer zähflüssigen Masse ein. Durch Erhitzen der Säure mit concentrirter Salzsäure auf 210° wird neben etwas m-Xylol reine Xylylsäure (Schmelzpunkt 126,5°) erhalten, ebenso durch Schmelzen mit Kali. Durch weitere Behandlung des sulfaminxylyls. Kali's (1 Thl.) mit heißer Lösung von übermangans. Kali (2 Thln.) wird Sulfaminxylidinsäure C6H2(CO2H11), CH3121, CO<sub>2</sub>H<sub>[4]</sub> SO<sub>2</sub>NH<sub>2[5]</sub>) erhalten. Aus dem eingedampften Filtrat scheidet sich beim Uebersättigen mit Salzsäure nur etwas unveränderte Sulfaminxylylsäure ab; die Lösung wird zur Trockne verdampft, der Rückstand mit einem großen Ueberschuß concentrirter Salzsäure verrieben und mit Aether ausgeschüttelt. Die mittelst des Baryumsalzes gereinigte Säure krystallisirt aus der heißgesättigten wässerigen Lösung in kleinen Nadeln, bei freiwilligem Verdunsten in Prismen. Sie ist selbst in kaltem Wasser ziemlich löslich, äußerst leicht in Alkohol und Aether (daraus nicht krystallisirbar). Sie schmilzt unter beginnen-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 190. — (2) Vgl. Jacobsen, Sulfamin- und Oxysäuren des Mesitylens, JB. f. 1881, 817.

der Zersetzung bei 295 bis 300°. Das Baryumsalz C. H. NSO. Ba wird durch Verdampfen seiner Lösung als krystallinisches, sehr schwer lösliches Pulver, durch langsames Verdunsten in kleinen sternförmig vereinigten Prismen mit 21/2 Mol. Wasser erhalten. Die Sulfaminxylidinsäure erfordert zur Neutralisirung 2 Aeq. Alkali, so dass sie keine Anhydrosäure zu bilden scheint. Ihre Fällungsreactionen gleichen denen der Sulfaminuvitinsäure. Durch Erhitzen mit concentrirter Salzsäure auf 250° wird reine Xylidinsäure, durch Schmelzen mit Kali Oxyxylidinsäure C.H. (CO, H.1),  $CH_{s[s]}$ ,  $CO_2H_{[4]}$ ,  $OH_{[5]}$ ) erhalten. Diese ist auch in heißem Wasser sehr schwer löslich, sehr leicht in Alkohol und Aether. Aus sehr verdünntem Alkohol krystallisirt sie in mikroskopischen derben Prismen, welche schnell erhitzt im Capillarrohr bei 285 bis 290° unter starker Zersetzung schmelzen. Das Baryumsalz giebt, mit Kalk destillirt, p-Kresol. Das neutrals Kaliumsals ist sehr leicht löslich und nicht krystallisirbar; aus mäßig concentrirter Lösung desselben wird durch Essigsäure ein körniges saures Salz abgeschieden. Das Zinksalz ist in der Kälte leicht, in der Hitze sehr schwer löslich. Die Fällungsreactionen sind denen der Oxyuvitinsäure sehr ähnlich. Eisenchlorid färbt die Lösung der Säure und ihrer Salze intensiv blutroth. Wird das Kaliumsalz mit 21/4 Thl. Kaliumpermanganat im Wasserbade mehrere Tage erhitzt, so bildet sich Sulfamintrimellithsäure und Sulfotrimellithsäure. Die vom Manganniederschlag filtrirte und concentrirte Lösung wird von Säuren nicht gefällt; sie wurde mit Essigsäure angesäuert und mit Bleiscetat gefällt, das Filtrat davon mit Bleiessig. Beide Niederschläge enthielten dieselben Säuren. Sie wurden sorgfältig ausgewaschen und durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Das Filtrat vom Schwefelblei schied beim Concentriren saures sulfotrimelliths. Kalium C9H5SO9K.3H2O in derben kurzen durchsichtigen Prismen aus (die Bleiniederschläge enthielten daher wahrscheinlich ein Bleikaliumsalz der Sulfotrimellithsäure). Durch Zerreiben, Lösen in wenig kaltem Wasser und wiederholte Krystallisation wird es von einem schwerer löslichen, in mikroskopischen Nadeln krystallisirenden saurem Kaliumsalz (der Sulfoxylidinsäure?) getrennt. In kaltem

Wasser ist es mässig löslich. Die Mutterlauge des sulfotrimelliths. Kali's hinterlässt eingedampft die Sulfamintrimellithsäure als Syrup, welcher erst nach längerer Zeit in eine feste, undeutliche krystallinische Masse übergeht. Beide Säuren geben bei gelindem Schmelzen mit Kali Oxytrimellithsäure C6H2[(CO2H)3f1][2][4] OH[51]. 2 H2O. Diese krystallisirt aus heißgesättigter wässeriger Lösung in kleinen, glänzenden, meist sternförmig gruppirten Prismen, aus Alkohol in großen derben durchsichtigen Krystallen. Sie löst sich äußerst leicht in Alkohol, ziemlich in kaltem Wasser, in heißem reichlicher als Oxytrimesinsäure. Durch viel Aether wird sie der wässerigen Lösung entzogen. Letztere wird durch Eisenchlorid dunkel braunroth gefärbt. Die entwässerte Säure schmilzt unter Zersetzung bei 240 bis 245°. Durch Erhitzen mit Salzsäure auf 230 bis 240° wird sie in Kohlensäure und m-Oxybenzoësäure, durch Erhitzen mit Kalk in Kohlensäure und Phenol gespalten. Das Baryumsals (C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Ba<sub>6</sub>. 5 H<sub>2</sub>O, durch Kochen mit Baryumcarbonat und viel Wasser erhalten, scheidet sich in sehr kleinen durchsichtigen Prismen ab, die sich äußerst schwer in Wasser lösen. Die Lösung des entsprechenden Ammonsalzes giebt mit Silbernitrat einen voluminösen, fast amorphen, mit Kupfersulfat einen amorphen grasgrünen Niederschlag, der sich in viel warmem Wasser löst und damit gekocht ein gelbgrunes basisches Salz liefert; mit Bleinitrat einen amorphen, unlöslichen, mit Zinksalzen keinen Niederschlag.

Nach K. Haushofer (1) krystallisirt Hydro-p-cumarsäure monosymmetrisch. a: b: c == 1,4511: 1: 1,2773;  $\beta$  == 78°10′. Gelbe, durchsichtige, nach der Axe b gestreckte dünne Prismen mit c == 0 P (001), r == P  $\infty$  (101), p ==  $\infty$  P (110). Winkel c: p == 83°13′, p: p == 70°19′, c: r == 69°15′. Die optischen Axen liegen in der Symmetrieebene; auf c erscheint das Bild einer Axe im stumpfen Winkel  $\beta$ . — Dinitrohydro-p-cumarsäure krystallisirt rhombisch. a: b: c == 0,9478: 1: 0,5429. Gelbe durchsichtige, stark glänzende Krystalle mit den Flächen  $\infty$  P  $\infty$  (100),  $\infty$  P (110), P  $^4$ /5 (544), sehr untergordnet  $\infty$  P  $\infty$  (010),

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 9, 396 bis 397.

 $P^{7}/_{5}$  (577) und  $P^{7}$  (122). Winkel (100): (110) = 43°28′, (100): (544) = 57°49′. Nach der c Axe lang gestreckt, nach a sehr dünn tafelförmig. Unvollkommen spaltbar nach 0 P, sehr zerbrechlich.

V. Oliveri (1) hat aus Anisaldehyd durch successive Einwirkung von Natrium und Jodmethyl das Keton OCH<sub>8</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COCH<sub>8</sub> erhalten. Der Anisaldehyd wurde innerhalb eines mit Rückfluskühler versehenen und mit Stickstoff gefüllten Apparates in trockenen Aether getropft, in dem sich die berechnete Menge Natrium befand. Es entstand unter Gasentwickelung eine weiße, amorphe, in Aether unlösliche Masse. Nach Beendigung der Reaction durch Erwärmen wurde Jodmethyl in geringem Ueberschuss zugetropft und unter vorgelegter 50 cm hoher Quecksilbersäule 8 Stunden lang auf dem Wasserbade gekocht. Der Aether hinterließ eine ölige Flüssigkeit, welche durch Behandlung mit Alkalibisulfit von unverändertem Aldehyd befreit, dann mit Wasser gewaschen und mehrmals destillirt, bei -15° noch nicht erstarrte und bei 220 bis 222° siedete von der Zusammensetzung C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> (durch die Dampfdichte bestätigt). Es wurde aus derselben nach der Methode von Urech (2) ein Cyanhydrin bereitet, welches jedoch mit Salzsäure oder Kalilauge statt der erwarteten Säure OCH<sub>8</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C(OH, CH<sub>8</sub>)COOH (welche in Methylphloretinsäure übergeführt werden sollte) Anissäure und Essigsäure lieferte.

E. Erlenmeyer (3) theilte mit, daß Er vergeblich versucht habe, nach der Methode von Swarts (4) aus Bromstyrol oder Chlorstyrol (5) Zimmtsäure zu erhalten, es wurde stets nur Phenylpropionsäure und Phenylpropiolsäure erhalten. Auch die Annahme, daß Phenylpropiolsäure mit 1 Mol. Natrium behandelt unter gewissen Bedingungen in Zimmtsäure übergehe, bestätigte sich nicht; sie blieb theils unverändert, theils wurde sie in Phenylpropionsäure umgewandelt.

<sup>(1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 275. — (2) JB. f. 1872, 458. — (3) Ber. 1883, 152. — (4) JB. f. 1866, 363. — (5) Aus den Dihalogenüren des Styrols mit alkoholischem Kali gewonnen. Chlorstyrol aus Acetophenon giebt nur etwas Benzoësäure.

S. Gabriel und M. Herzberg (1) vervollständigten die Kenntniss der im Phenylkern substituirten Zimmt- und Hydrozimmtsäuren durch Darstellung nachstehender Derivate. o-Chlorzimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Cl<sub>[2]</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H)<sub>[1]</sub>. o-Diazozimmtsäure (2) wird mit 10 Thln. rauchender Salzsäure auf dem Wasserbad erwärmt; bei 40 bis 50° tritt starkes Schäumen ein, nach dessen Beendigung der rothgelbe Brei abfiltrirt und aus Alkohol umkrystallisirt wird. Die Säure bildet undeutliche gelbe Krystalle, schmilzt bei 2000, ist löslich in Alkohol, Aether und Eisessig, weniger in heißem Benzol, kaum in Ligroin und heißem Wasser. o-Chlorhydrozimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Cl<sub>[2]</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>CO<sub>2</sub>H)<sub>[1]</sub> wird aus vorstehender Säure durch einstündiges Kochen mit 10 Thln. Jodwasserstoffsäure (Siedepunkt 127°) und amorphem Phosphor dargestellt. Die durch Wasserzusatz abgeschiedene Säure wird vom Phosphor durch Lösen in Ammoniak getrennt. Sie krystallisirt aus Wasser in Nadeln oder Blättern vom Schmelzpunkt 96,5°, löst sich in den üblichen Medien viel leichter als o-Chlorzimmtsäure und besitzt einen an Hydrozimmtsäure erinnernden Geruch. o-Jodzimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>J<sub>[2]</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H)<sub>[1]</sub> wird in ähnlicher Weise wie die gechlorte Säure erhalten. Aus verdünntem Alkohol umkrystallisirt schmilzt sie bei 212 bis 214°. Löslichkeit wie die der gechlorten Säure. o-Jodhydrozimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>J<sub>[2]</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>CO<sub>2</sub>H)<sub>[1]</sub> wird aus der vorigen durch nicht zu langes Kochen (20 bis 30 Minuten) mit Jodwasserstoff und Phosphor in bei 102 bis 103° schmelzenden Blättern gewonnen. Bei längerem Kochen wird unter Entweichen von Jodwasserstoff Hydrozimmtsäure regenerirt. In analoger Weise wurden die m- und p-halogenisirten Säuren dargestellt. Sämmtliche hier erwähnte Halogenzimmtsäuren sind nur undeutlich krystallinisch, während die entsprechenden Halogenhydrozimmtsäuren gut krystallisiren. Die m-Halogenzimmtsäuren (3) sind in Wasser leichter löslich als die o-Verbindungen.

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2086. — (2) Fischer, JB. f. 1881, 809; Gabriel, JB. f. 1882, 934. — (3) Die zur Darstellung derselben dienende m-Nitrosimentsäure wurde durch vierstündiges Erhitzen von m-Nitrobenzaldehyd (10 Thln.) mit Essigsäureanhydrid (14 Thln.) und Natriumacetat (4 Thln.)

Nachstehende Tabelle erhält die Schmelzpunkte aller dieser Säuren nebst denen der früher (1) untersuchten gebromten Säuren:

	0	m	P
Chlorsimmtsäure	200	167°	240 bis 242°
Bromsimmtellure	211 bis 218°	178 bis 179°	251 bis 258°
Jodzimmtskure	212 bis 214º	181 bis 182°	bei 255° sersetst
Chlorhydrosimmtsäure	96,50	77 bis 78°	1240
Bromhydrosimmtsäure	97 bis 99°	75°	186°
Jodhydrosimmtsäure	102 bis 103°	65 bis 66° (2)	140 bis 141°.

p-Acetamidozimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>COOH<sub>[1]</sub>, NHCOCH<sub>8[4]</sub>) wird durch Erwärmen von p-Amidozimmtsäure mit (4 Thln.) Essigsäureanhydrid bis zur vollständigen Lösung und Zusatz von Wasser als gelbe krumelige Masse erhalten, die aus kochendem Wasser in langen farblosen Nadeln oder Blättchen krystallisirt. Sie schmilzt bei 259 bis 260°, ist leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwerer in Wasser, kaum in Aether, Ligroïn und Benzol. Trägt man sie bei mittlerer Temperatur in (5 Thle.) rothe rauchende Salpetersäure ein, so bildet sich unter Kohlensäureentwicklung Dinitroacetamidostyrol C6H2[(NO2)2, C2H3, NHCOCH<sub>8</sub>] (bei 211 bis 212° schmelzende Nadeln, die sich leicht in Alkohol und Eisessig, schwer in heißem Wasser, kaum in Aether lösen), bei —12° bis —14° dagegen bildet sich hauptsächlich Mononitroacetamidozimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(NO<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H, NHCOCH<sub>8</sub>). Letztere löst sich in Alkalien mit rother Farbe; nachdem durch Erwärmen die Entacetylirung vollendet worden. scheidet sich beim Erkalten das Natriumsalz der m-Nitro-p-

bereitet und durch Lösen des Productes in kochender verdünnter Natronlauge, Filtriren und Fällen des heißen Filtrats mit Salssäure gereinigt. Zur Ueberführung in m-Amidosimmtsäure wird die heiße ammoniakalische Lösung in eine heiße, ammoniakübersättigte Lösung von Eisenvitriol gegossen, nach vollendeter Umwandlung die ganze Masse mit Salssäure bis zur Lösung erhitzt und die beim Erkalten sich ausscheidende salss. Amidosimmtsäure mit Natriumacetat zersetzt. — (1) JB. f. 1882, 985. — (2) Dieser auffallend niedrige Schmelspunkt ist vielleicht durch eine Beimischung von Hydrosimmtsäure verursacht.

amidosimmtsäure in rothen Blättern oder Nadeln ab. Die freie Säure bildet ein rothes Pulver, welches aus heißem Wasser in rothen, sternförmig gruppirten Nadeln krystallisirt, die bei 224,50 schmelzen, sich leicht in heißem Alkohol und Eisessig, weniger leicht in Wasser, fast gar nicht in Benzol und Ligroin lösen. Durch Kochen derselben mit Aethylnitrit und einigen Tropfen Schwefelsäure (mit Salzsäure entsteht eine chlorhaltige Substanz) wird m-Nitrozimmtsäure erhalten, so dass ihr der obige Name und die Formel C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2[3]</sub>, NH<sub>2[4]</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>COOH<sub>[1]</sub>) zukommt. Trägt man sie in eine heiße Lösung von Zinnoxydkali ein und übersättigt nach stattgefundener Enfärbung mit Salzsäure, so scheiden sich beim Erkalten gelbe Körner von salzs. m-p-Diamidozimmtsäure aus. Aus der heißen Lösung derselben wird durch Natriumacetat die freie Säure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>COOH in braungelben Nadeln abgeschieden, welche bei 167 bis 1680 unter heftiger Gasentwickelung schmelzen, sich in heißem Wasser und Alkohol, nicht in Aether, Benzol und Ligroin lösen. — Wird eine erkaltete Lösung von p-Amidozimmtsäure in Eisessig mit Brom in geringem Ueberschuss und dann mit kaltem Wasser versetzt, so scheidet BromacetamidestyrolC<sub>6</sub>H<sub>8</sub>Br(C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>)NHCOCH<sub>8</sub> sich als schleimige Masse aus. Die neueVerbindung löst sich leicht in Alkohol, Aether und Eisessig und krystallisirt aus Wasser in verfilzten, bei 182,5° schmelzenden Nadeln.

C. Forrer (1) hat durch siebenstündiges Kochen von Phenylchlormilchsäure (1 Thl.) mit Natriumacetat (1 Thl.) und Essigsäureanhydrid (2 Thln.) am Rückflusskühler, Lösen des Productes in beißem Wasser und Zusatz von Säure dieselbe Monochlorzimmtsäure erhalten, welche Jutz (2) neben einer niedriger schmelzenden aus Dichlorpropionsäure und Plöchl (3) aus Benzaldehyd und monochloressigs. Natron dargestellt haben Da Phenylchlormilchsäure nach Erlenmeyer nur C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH (OH)-CHCl-COOH sein könne, so sei die Chlorzimmtsäure, in Uebereinstimmung mit Plöchl, als die α-Säure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH= CCI-COOH anzusehen. Sie krystallisirt aus heißem Wasser in

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 854. — (2) JB. f. 1882, 987. — (8) Daselbst, 988.

farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 138 bis 139°, ist in kaltem Wasser fast nicht, leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Ligroïn. Die Alkalisalze sind leicht löslich, das Ammoniumsalz wurde in gekrümmten Nadeln, das Baryum- und Calciumsalz als schwerlösliche perlmutterglänzende Blättchen, das Cadmiumund Zinksalz als ziemlich leicht lösliche flache Nadeln erhalten. Das Bleisalz krystallisirt aus viel heißem Wasser in Prismen. Der Methyl- und Aethyläther sind obstartig riechende Oele. Brom liefert ein farbloses Additionsproduct, welches aus Wasser in Tafeln vom Schmelzpunkt 136° krystallisirt und schon durch kalte Sodalösung zersetzt wird.

K. Haushofer (1) beschrieb die Krystallform einer Anzahl von Zimmtsäurederivaten. β-Bromzimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>-CBr-CH-COOH (Schmelzpunkt 121°) ist isomorph mit β-Chlorzimmtsäure (2), mit der auch der Habitus der Krystalle meist übereinstimmt. System rhombisch. a: b: c = 0.7208 : 1 = 0.8112. Flächen c = 0P (001), b =  $\infty P \infty$  (010), o = P (111), r =  $\dot{P}_{\infty}$  (011), dazu bisweilen n = 2 P (221). Winkel o : c = 54°13′, o: o = 56°37′. Der Eintritt von Brom statt Chlor hat eine geringere Vergrößerung der Axen a und c zur Folge. — Phonyltribrompropionsäure aus β-Bromzimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CBr<sub>2</sub>-CHBr-COOH (Schmelzpunkt 152°). System monosymmetrisch. a:b:  $c = 1,1325 : 1 : 0,6960; \beta = 80932'$ . Combination  $a = \infty P \infty (100)$ ,  $p = \infty P$  (110),  $b = \infty P \infty$  (010), r = -P (101), selten s = -P $P_{\infty}$  (101). Tafelformig nach a, welches eine feine Verticalstreifung zeigt. Die durchsichtigen Krystalle werden an der Luft trübe. Winkel a :  $r = 51^{\circ}43'$ , a :  $p = 48^{\circ}10'$ , a : s =65°30'. Optische Axenebene die Symmetrieebene; auf a erscheint das Interferenzbild einer Axe im spitzen Winkel  $\beta$ . a-Bromzimmtsäuredibromid stimmt krystallographisch mit der vorbeschriebenen Verbindung vollkommen überein. — Polymere β-Bromzimmtsäure (aus Phenylpropiolsäure und Bromwasserstoff,

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. ♠, 882 bis 885 und 889 bis 890; vgl. Stock-meier, über einige Derivate der Zimmtsäure, Inauguraldissertation. Erlangen 1888. — (2) JB. f. 1882, 864.

Schmelzpunkt 153,5°). System monosymmetrisch. a:b:c=  $0.3108:1:?; \beta = 61^{\circ}33'$ . Kleine, nach b dünntafelförmige, sugleich nach der Verticalaxe prismatische Combinationen von  $b = \infty P \infty (010)$ , c = 0 P (001),  $p = \infty P (110)$ . Sehr vollkommen spaltbar nach c. Winkel  $c: p = 62^{\circ}39', p: p = 30^{\circ}34'$ . Optische Axenebene b. — Phenyltribrompropionsäure aus der polymeren β-Bromzimmtsäure (Schmelzpunkt 138°). System monosymmetrisch a : b : c = 1,4877 : 1 : 1,7074;  $\beta = 70^{\circ}24'$ . Sehr kleine, farblose, stark glänzende, prismatische Krystalle. Formen:  $p = \infty P$  (110),  $a = \infty P \infty$  (100),  $b = \infty P \infty$  (010),  $c = OP (001), d = P \infty (101), sehr selten o = -2/5 P (225).$ Genessene Winkel c:  $a = 70^{\circ}24'$ ,  $p: p = 70^{\circ}59'$ ,  $c: d = 60^{\circ}22'$ . Die Auslöschungsrichtung auf p schneidet die Kante pa unter circa 22°. — Benzoylimidozimmteäure C<sub>16</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>8</sub> (1). System monosymmetrisch a : b : c = 1,1870 : 1 : ?;  $\beta$  = 83°20°. Kleine farblose, stark glänzende Krystalle der Combination a  $= \infty P \infty$ (100),  $b = \infty P \infty (010)$ ,  $p = \infty P (110)$ , c = 0 P (001); prismatisch nach der Verticalaxe, oft zugleich flach nach a. Luftbeständig. Winkel p: p = 99°27', p: c = 85°42'. — Phenylglycerinsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH(OH)-CH(OH)-COOH(2). System monosymmetrisch a : b : c = 2,1804 : 1 : 1,2613;  $\beta = 80^{\circ}52'$ . Sehr dünne, farblose rectanguläre oder quadratische Blättchen, zu perlglänzenden Gruppen verwachsen. Formen :  $a = \infty P \infty$ (100),  $p = \infty P(110)$  und  $s = \frac{5}{8}P \infty (503)$ , seltener c = 0P(001) und  $r = P \infty (101)$ , sehr selten o = -P (111). Bisweilen Zwillinge, Zwillingsebene a. Spaltbarkeit deutlich nach  $\infty P \infty$ . Laftbeständig. Winkel a: c = 80%2', a: p = 65%', a: s =44°41'. Ebene der optischen Axen  $\infty$  P  $\infty$  (010); auf a erscheinen die äußeren Ringe eines Axenbildes im stumpfen Winkel  $\beta$  mit starker geneigter Dispersion. - Salzs. Tyrosin. System mono $a : b : c = 0,5612 : 1; 1,2550; \beta = 78^{\circ}32'.$ symmetrisch. Ringsum ausgebildete, farblose, stark glänzende Krystalle mit  $c = 0 P(001), q = P\infty(011), o = -2 P(221), \omega = 2 P(221).$ Gewöhnlich flachprismatisch nach der Axe a und stets hemimorph

<sup>(1)</sup> Ploch l, dieser JB. weiter unten. — (2) Lipp, daselbst weiter unten.

durch Fehlen der rechts von der Symmetrieebene gelegenen Pyramidenflächen. Gemessene Winkel o :  $\omega = 118^{\circ}40'$ ,  $\omega$  :  $c = 88^{\circ}44'$ , o :  $c = 69^{\circ}24'$ . Ebene der optischen Axen die Symmetrieebene  $\infty P \infty$ . Auf c erscheint das Interferensbild einer Axe ziemlich genau central.

A. Einhorn (1) theilte eine Untersuchung über Derivate der o-Nitrozimmtsäure mit. o-Nitrophenyl-\beta-brompropionsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)-CHBr-CH<sub>2</sub>-COOH (2) wird dargestellt, indem man o-Nitrozimmtsäure mit 10 Thln. bei 0° mit Bromwasserstoff gesättigten Eisessigs im Einschmelzrohr etwa 1/2 Stunde lang im Nachdem die durch häufiges Schütteln Wasserbad erwärmt. beförderte Lösung der Säure eingetreten, wird das noch warme Rohr geöffnet um den überschüssigen Bromwasserstoff zu entlassen; aus dem erkalteten Product scheidet sich der größte Theil der neuen Verbindung nach einiger Zeit ab, der Rest geht beim Schütteln der Mutterlauge mit Chloroform und Wasser in ersteres über und wird durch Auskochen mit Benzol gereinigt. Die o-Nitrophenyl-β-brompropionsäure krystallisirt aus Chloroform in schönen blassgelben monoklinen Formen und schmilzt bei 139 bis 140° unter Zersetzung. Sie ist in den meisten Lösungmitteln leicht, in Benzol (auch siedendem) schwer löslich. Warmes Wasser löst sie in geringer Menge, jedoch unter Zersetzung in Indoxyl. Mit concentrirter Schwefelsäure kann sie ohne Veränderung gekocht werden, ist dagegen gegen Alkalien äußerst unbeständig. Ueberschüssiges Alkali spaltet sie sofort in ihre Componenten, vorsichtig bis zur Neutralisation zugesetztes bewirkt die Ausscheidung eines krystallinischen Körpers. Dieser, das Lacton der o-Nitrophenyl-β-milcheäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)--CH= (-CH<sub>1</sub>-CO-O-), wird aus der gebromten Säure am vortheilhaftesten (40 Proc.) erhalten, indem man diese, fein gepulvert, mit überschüssiger kalter Sodalösung behandelt; die klare Lösung färbt sich schnell hellroth und scheidet dann das Lacton ab (aus dem

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2208. — (2) Der Nachweis der  $\beta$ -Stellung des Broms wird weiter unten geführt.

Filtrat nimmt Aether etwas o-Nitrostyrol auf; säuert man dann an, so fällt gleichzeitig entstandene o-Nitrozimmtsäure aus und aus dem Filtrat wird durch Aether etwas o-Nitrophenyl-β-milchsäure aufgenommen). Aus Chloroform erhält man dasselbe in hellgelben monoklinen Krystallen, welche bei 124° unter Zersetzung und Blaufarbung schmelzen. Es bildet das erste Beispiel eines  $\beta$ -Lactons (1). Es ist in Chloroform, Aceton, Benzol und Eisessig leicht, in Aether und absolutem Alkohol schwer löslich und wird durch Alkalien in die entsprechende Oxysäure übergeführt. Durch Kochen mit Wasser wird es in Kohlensäure und o-Nitrostyrol gespalten; daneben entstehen kleine Mengen einer Säure (der Oxysaure?), Indoxyl und Indigo. Letzteres entsteht auch beim Kochen des Lactons mit Essigsäure oder deren Anhydrid, sowie bei versichtigem Erhitzen im Reagensrohr als ein prächtig krystallisirtes Sublimat. In eisessigsaurer Lösung wird das Lacton durch Zinkstaub und Salzsäure schon bei 0° zu Hydrocarbostyril reducirt; die Reaction ist noch nicht völlig aufgeklärt. o-Nitrostyrol C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=CH<sub>2</sub> wird am besten dargestellt, indem man feingepulverte o-Nitrophenylbrompropionsäure in heiße Sodalösung einträgt und sofort mit Wasserdampf destillirt; im Destillat ist es theils ölig abgeschieden, theils gelöst enthalten und wird durch Aether ausgezogen. Es erstarrt bei starker Abktthlung und schmilzt wieder bei 12 bis 13,5°. Beim Erwärmen mit concentrirter Schwefelsäure färbt es sich blau. Mit Brom in durch Eis gekühlter chloroformischer Lösung verbindet es sich zu o-Nitrostyroldibromid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)-CHBr-CH<sub>2</sub>Br, welches aus Alkohol schön krystallisirt, bei 52° schmilzt und mit Wasserdampf unzersetzt flüchtig ist. Neben o-Nitrostyrol (10 Proc.) entstehen bei vorstehendem Verfahren o-Nitrozimmtszure (16 Proc.) und o-Nitrophenyl-β-milchsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH (OH)-CH<sub>2</sub>-COOH (42 Proc.). Letztere wird vortheilhaft auch erhalten, indem man das Lacton mit Barytwasser erwärmt, mit Salzsäure ansäuert und mit Aether ausschüttelt. Sie ist in

<sup>(1)</sup> Besüglich eines  $\alpha$ -Lactons aus Mesitylensäure vgl. Pinner, JB. f. 1882, 754.

1180

Alkohol und Wasser leicht löslich und krystallisirt aus letzterem in sechsseitigen prismatischen Täfelchen (?) des monoklinen Systems, die bei 126° schmelzen. Das Baryumsalz (C9H8NO5)2Ba. 2H2O krystallisirt in Nadeln, das Bleisalz in fettglänzenden Blättchen. Außerdem wurden das Silber-, Quecksilber-, Cadmium- und Kupfersalz dargestellt. Der Methyläther schmilzt bei 51°. Es gelang nicht, die Säure in das Lacton zurückzuführen: durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 190° wurde sie in o-Nitrozimmtsäure, durch Erwärmen mit concentrirter Bromwasserstoffsäure in o-Nitrophenyl- $\beta$ -brompropionsäure verwandelt. Beim Erwärmen mit concentrirter Schwefelsäure tritt intensive Blaufärbung durch Indoïnbildung ein. Nach diesen Eigenschaften ist die o-Nitrophenyl-β-milchsäure mit der Säure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH(OH)-CH<sub>2</sub>-COOH identisch, welche Baeyer und Drewsen (1) durch Oxydation des aus o-Nitrobenzaldehyd und Aldehyd entstehenden Condensationsproductes mittelst Silberoxyd erhalten haben, woraus ihre sowie ihrer Muttersubstanz Constitution erhellt.

In einer weiteren Mittheilung beschreibt Einhorn (2) das Verhalten des Ammoniaks gegen das Lacton der o-Nitrophenyl-β-milchsäure. Das fein gepulverte Lacton löst sich in warmem Ammoniak auf, beim Erkalten scheiden sich weiße Krystalle von o-Nitrophenyl-β-alanin C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> aus, welches nach dem Umkrystallisiren aus heißem Wasser oder Alkohol feine Nadeln bildet und bei 1970 unter Blaufärbung schmilzt. Dieselbe Verbindung scheidet sich aus einer Lösung von o-Nitrophenyl-ßbrompropionsäure in wässerigem Ammoniak nach einiger Zeit aus. Sie löst sich auch leicht in Aceton und Eisessig, schwerer in Aether, Chloroform, Ligroïn und Schwefelkohlenstoff. Sie verbindet sich weder mit Basen noch mit Säuren, weshalb Einhorn sie als ein inneres Ammoniumsalz von der Formel CaH4 (NO<sub>2</sub>)CH(NH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-CO-O auffast, entsprechend der Streckerschen Formulirung der Aminsäuren. Sodalösung verhält sich

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 970. — (2) Ber. 1888, 2645.

gegen die Verbindung wie Wasser, Natronlauge oder Barytwasser zersetzen sie beim Erwärmen zum Theil unter Ammoniakentwicklung. Auch ein Kupfer- oder Silbersalz ist nicht zu erhalten. Aus Salzsäure krystallisirt sie unverändert, concentrirte Schwefelsäure wirkt bei längerer Einwirkung oder Erwärmung zersetzend ein unter Blaufärbung. Durch salpetrige Säure entsteht die o-Nitrophenyl-β-milchsäure. Acetylchlorid wirkt nur sehr wenig auf das Alanin ein; löst man dasselbe aber in kochendem Essigsäureanhydrid und destillirt dann letzteres ab, so scheidet sich im Rückstande o-Nitrophenyl-β-acetylalanin C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> ab, welches nach Reinigung durch Thierkohle aus Alkohol in schönen, bei 141 bis 142° schmelzenden Prismen krystallisirt. Das Verhalten der Verbindung ist fast vollkommen das der acetylfreien Substanz, nur wird durch Kochen mit Alkalien das Acetylabgespalten. Das Lactam des o-Nitrophenyl-

β-acetylalanins C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH(N-CO-CH<sub>3</sub>)-CH<sub>3</sub>-CO wird erhalten, indem man das Alanin circa 3 Stunden mit Essigsäureanhydrid am Rückfluſskühler kocht, letzteres abdestillirt und den Rückstand aus absolutem Alkohol umkrystallisirt. Es bildet verfilzte, bei 172° schmelzende Nadeln, die beim Erwärmen mit concentrirter Schwefelsäure eine blaue, nach Essigsäure riechende Lösung geben. Alkalien zersetzen die Verbindung schon in der Kälte unter Entwicklung von Ammoniak und Rückbildung von o-Nitrozimmtsäure. Wird bei der Darstellung dieser Verbindung ein dem Alanin gleiches Gewicht Natriumacetat zugesetzt, so enthält die alkoholische Lösung resp. Mutterlauge kleine Mengen eines zweiten Körpers, der das Lactam des o-Nitro-

phenyl-β-Alanins C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH(NH)-CH<sub>3</sub>-CO zu sein scheint. Durch Kochen mit verdünnter Natronlauge von beigemischter Acetylverbindung (welche dadurch zerstört wird) befreit krystallisirt dasselbe in durchsichtigen, glasglänzenden, stark lichtbrechenden Prismen, welche gegen 80° schmelzen. Es ist in heißem Wasser ziemlich löslich und kann daraus krystallisirt werden. Alkalien und Säuren verändern es nicht.

A. Basler (1) hat eine der vorstehend besprochenen analoge Untersuchung in der p-Reihe ausgeführt. p-Nitrophenylβ-brompropionsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CHBr-CH<sub>2</sub>-COOH wird erhalten, indem man p-Nitrozimmtsäureäther mit 5 Thln. mit Bromwasserstoff bei 0° gesättigten Eisessigs 2 bis 3 Stunden im geschlossenen Rohr im Wasserbade erhitzt und langsam erkalten lässt. Die von den ausgeschiedenen farblosen Säulen abgegossene Mutterlauge giebt beim Eingießen in verdunnte Essigsäure ein weiteres Quantum. Sie wird mit verdünnter Essigsäure, zuletzt mit kaltem Wasser ausgewaschen. Aus wasserfreiem Aceton oder Alkohol krystallisirt sie in würfelartigen gestreiften Krystallen, die bei 170 bis 172° unter Zersetzung schmelzen, sich ziemlich leicht in heißem Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Chloroform, Benzol, Ligroïn, Schwefelkohlenstoff und Wasser (sersetzt) (sic!) lösen. In kalter concentrirter Schwefelsäure löst sich die Säure unzersetzt, in warmer unter Zersetzung; mit verdünnter (1:4) längere Zeit gekocht giebt sie p-Nitrozimmtsäure; mit Wasser erhitzt p-Nitrostyrol (27,5 Proc.), p-Nitrophenylmilchsäure (72 Proc.) und Spuren von Nitrozimmtsäure; mit Soda gekocht p-Nitrostyrol (29 Proc.), p-Nitrophenylmilchsäure (63 bis 65 Proc.) und sehr wenig p-Nitrozimmtsäure. Mit kaltem wässerigem Kali liefert sie Lacton (siehe weiter unten) und dann viel Nitromilchsäure neben sehr wenig Styrol, mit alkoholischem Kali fast nur p-Nitrozimmtsäure. Kalte Sodalösung und die eben genügende Menge wässerigen Ammoniaks verwandeln sie in das Lacton, überschüssiges Ammoniak in das entsprechende β-Alanin, welches große farblose, bei 170° schmelzende Blättchen bildet. Der Aethyläther der gebromten Säure wurde durch Umkrystallisiren der rohen, noch Bromwasserstoff enthaltenden Säure, sowie durch Einleiten von Salzsäure in die alkoholische Lösung erhalten. Er bildet farblose, bei 80 bis 81° schmelzende Blättchen, die sich leicht in warmem Alkohol, Aether und Benzol lösen. Gegen Wasser und Sodalösung ist er sehr beständig und giebt erst bei längerem Kochen damit Bromwasser-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 3001.

stoff und p-Nitrozimmtsäure (kein Nitrostyrol oder Nitrophenylmilchsäure). Das β-Lacton der p-Nitrophenylmilchsäure C6H4 (NO<sub>2</sub>)CH=(-CH<sub>2</sub>-CO-O-) wird am vortheilhaftesten (90 bis 95 Proc.) erhalten, indem man 12 Thle. der fein pulverisirten gebromten Säure in einer kalten Lösung von 4 Thln. calcinirter Soda in 100 Thln. Wasser löst. Die Lösung erstarrt bald zu einem Brei von farblosen Nadeln, die aus wasserfreiem Alkohol umkrystallisirt bei 91,9° schmelzen und sich leicht in heißem Benzol, Alkohol und Aether lösen. Es spaltet sich schon bei etwa 100° glatt in Kohlensäure und p-Nitrostyrol, ebenso bei halbstündigem Erhitzen mit 10 bis 15 Thln. Eisessig; beim Stehen, schneller beim Erwärmen auf 80° mit Bromwasserstoff (in Eisessig) regenerirt es die gebromte Säure; durch Wasser oder Alkalien wird es in die entsprechende Oxysäure (siehe unten) übergeführt, woraus seine Constitution hervorgeht. Die Bildungsweise des p-Nitrostyrols C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=CH<sub>2</sub> ist eben angegeben. Dasselbe krystallisirt aus Ligroïn in wohl ausgebildeten, gelblichen, stark lichtbrechenden Prismen vom Schmelzpunkt 29°, besitzt einen an Zimmtaldehyd erinnernden Geruch und bittersüss brennenden Geschmack. Es polymerisirt sich beim Stehen oder Erhitzen zu einem in allen Lösungsmitteln unlöslichen Körper. Das p-Nitrostyrol ist nicht für sich, aber mit Wasserdampf destillirbar; es löst sich in kaltem Wasser und Ligroin sehr schwer, leicht in warmem Alkohol, Benzol und Ligroin, noch leichter in Aether. Mit Brom in Lösung oder Dampfform verbindet es sich zum p-Nitrostyroldibromid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (NO2)CHBr-CH2Br, welches aus heißem Ligroin in strahligen, schwach gelblichen Krystallen erhalten wird; dieselben schmelzen bei 72 bis 73°, lösen sich leicht in heißem Benzol, Aether und Alkohol, etwas schwer in Ligroïn. Amidostyrol wurde in Gestalt eines zähen hellbraunen Oeles erhalten. Zur Darstellung der p-Nitrophenyl-β-milcheäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)-CH(OH)-CH<sub>2</sub>COOH wird das Lacton am besten mit 20 Thln. Wasser bis zur klaren Lösung am Rückflusskühler erhitzt; beim Eindampfen krystallisirt die Säure in farblosen Säulen, welche bei 130 bis 1320

schmelzen und die Erscheinungen der Ueberschmelzung zeigen. Sie ist ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, Aether und Benzol, leicht in heißem Wasser, Alkohol, Aether und Ligroïn. Mit dem Lacton verglichen ist sie sehr beständig, in kalter concentrirter Schwefelsäure löst sie sich unverändert, gegen verdünnte verhält sie sich wie die o-Säure. Durch Erhitzen mit bei 0° mit Bromwasserstoff gesättigtem Eisessig auf 150° geht sie in die gebromte Säure über. Die Rückbildung des Lactons erfolgt nicht leicht durch Erhitzen mit alkoholischer Chlorzinklösung. Das Calciumsalz krystallisirt in schönen gelben Säulen, das Silbersalz in farblosen Prismen. Der Methyläther bildet farblose, bei 72 bis 74° schmelzende Säulen, der Aethyläther strahlig-krystallinische Aggregate vom Sehmelzpunkt 45 bis 46°. Die Säure ist danach identisch mit der durch Oxydation des Condensationsproductes aus p-Nitrobenzaldehyd und Aldehyd entstehenden Säure.

P. Friedländer und J. Mähly (1) haben den durch Nitriren von p-Nitrozimmtsäureäther entstehenden Körper C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> (2) näher untersucht und die frühere Auffassung desselben als eines theilweise in der Seitenkette nitrirten Dinitrozimmtsäureäthers C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=C(NO<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) bestätigt gefunden. Die Darstellung, welche bei 20 bis 30° ausgeführt wird, ist schon beschrieben. Der Aether krystallisirt am besten aus einer Mischung von Benzol und Ligroin in gelblichweißen glänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 109 bis 110°. Der analog dargestellte Methyläther schmilzt bei 127°. Durch Kochen mit verdünnter Salzsäure wird der erstere in p-Nitrobenzaldehyd, Hydroxylamin und Kohlensäure gespalten, wobei man die intermediäre Bildung von Nitroessigäther annehmen kann:  $C_0H_4(NO_2)CH=C(NO_2)CO_2C_2H_0 + H_2O = C_0H_4(NO_2)CHO + CH_2(NO_2)CO_2C_2H_5$ welcher durch die Salzsäure in Kohlensäure, Alkohol und Nitromethan, resp. Hydroxylamin und Ameisensäure (3) gespalten wird. Von Alkalien und Ammoniak wird der Aether unter

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 848. — (2) JB. f. 1881, 807. — (8) V. Meyer und Locher, JB. f. 1876, 823.

Braunfärbung zersetzt. Beim Kochen mit sehr schwacher Sodalösung tritt ebenfalls Bräunung ein, alsbald scheiden sich voluminöse flimmernde Blättchen eines Condensationsproductes C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> aus, welche bei 188° schmelzen. Daneben entstehen mehrere andere Producte. Mit Bromwasserstoff verbindet sich der Aether leicht zu einem Oel, dagegen nicht mit Brom. — Wird eine Lösung von p-Nitrozimmtsäure in concentrirter Schwefelsäure in stark abgekühlte Salpeterschwefelsäure eingetragen, so dass die Temperatur nicht über -10° steigt, so erstarrt die Mischung alsbald zu einem Brei weißer glänzender Blättchen von Dinitrozimmtsäure. Die Lösung desselben in Eiswasser, sowie die schwefelsaure Lösung zersetzt sich beim Erwärmen über 0° schnell in Kohlensäure und Dinitrostyrol C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=CH(NO<sub>2</sub>). Dasselbe ist in Wasser unlöslich, in den sonstigen Lösungsmitteln schwer löslich bis auf Eisessig und Aceton, aus dem es in hellgelben, bei 199° schmelzenden Blättchen krystallisirt. Es löst sich in Alkalien; aus der schnell dunkel werdenden Lösung fällt Bromwasser ein gut krystallisirendes, alkaliunlösliches Dinitrobromstyrol  $C_6H_4(NO_2)CH=CBr(NO_2)$ . Mit Schwefelsäure auf 100° erwärmt zerfällt das Dinitrostyrol stürmisch in Kohlenoxyd, p-Nitrobenzaldehyd und Hydroxylamin:

 $C_0H_4(NO_2)CH=CH(NO_2)_+^2+H_2O=C_0H_4(NO_2)CHO+H_3NO+CO.$ 

Beim Umkrystallisiren aus Methyl- oder Aethylalkohol nehmen die Aether der Dinitrozimmtsäure ein Molekül Alkohol auf, welches sie auch bei höherer Temperatur nicht mehr abgeben und daher wahrscheinlich unter Bildung einer gesättigten Verbindung fixirt haben. Es wurden so dargestellt und analysirt die Verbindungen:

```
C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH(OCH<sub>3</sub>)-CH(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>CH<sub>8</sub> vom Schmelzpunkt 117 bis 118°.

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH(OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-CH(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> , , 110°.

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH(OCH<sub>3</sub>)-CH(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> , , 77°.

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH(OC<sub>2</sub>H<sub>6</sub>)-CH(NO<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> , , 52°.
```

Durch ihre Löslichkeit in Alkalien sind sie sämmtlich als secundäre Nitroverbindungnn charakterisirt. Das Ammonium-, Silberund Baryumsalz wurden analysirt. Aus den Lösungen der

Bromwasser entsprechende (die Gruppe Natriumsalze fällt CBr(NO<sub>2</sub>) enthaltende) Bromsubstitutionsproducte. Salzsäure zerlegt die Verbindungen bei 100° in Chlormethyl (resp. Chloräthyl) und Chlornitropropionsäureäther. ist die Reduction des Dinitrozimmtsäureäthers zu einem Diamidoäther; eine ätherische Lösung des ersteren (10 bis 20 g) bleibt dazu, mit concentrirter Salzsäure und überschüssigem Zinn versetzt, 12 Stunden in der Kälte stehen, wird dann mit Wasser versetzt, vom Aether und Zinn (durch H2S) befreit, mit Soda neutralisirt und eingedampft. Bei beginnender Ausscheidung von Kochsalz wird mit Natron schwach alkalisirt, mit Aether ausgeschüttelt (welcher eine Base C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub> aufnimmt), wieder schwach angesäuert, zur Trockne verdampft und mit absolutem Alkohol extrahirt. Dieser Auszug scheidet nach Zusatz von alkoholischem Ammoniak alsbald feine voluminose Nadeln der Diamidozimmtsäure C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O ab, welche identisch ist mit dem p-Amidophenylalanin von Erlenmeyer und Lipp (1). Das von Letzteren nicht beschriebene schwefels. Salz C. H. N. O. H. SO. krystallisirt aus verdünntem Alkohol in kleinen Nädelchen. Durch Kochen der Diamidosäure mit der berechneten Menge Natriumnitrit wurde ebenfalls Tyrosin erhalten.

E. Erlenmeyer und A. Lipp (2) haben die von Ihnen (3) ausgeführte Synthese des Tyrosins eingehend beschrieben. Es handelte sich für die Darstellung desselben aus dem p-Amidophenylalanin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NH<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>-CH(NH<sub>2</sub>)COOH (4) darum, in welcher Weise salpetrige Säure auf die beiden Amidogruppen des letzteren wirken würde. Die Versuche ergaben Folgendes. Wird zu einer Lösung von salzs. oder besser schwefels. Amidophenylalanin die berechnete Menge oder etwas weniger Salpetrigsäureanhydrid oder Natriumnitrit bei 0° allmählig hinzugebracht, so findet keine Gasentwicklung statt. Beim Erwärmen, schließlich Kochen, entweicht der Stickstoff und die Lösung enthält jetzt nur Tyrosin oder daneben unverändertes Alanin (3,6 g des

<sup>(1)</sup> Vgl. den folgenden Artikel und S. 1195. — (2) Ann. Chem. 219, 161. — (8) JB. f. 1882, 986. — (4) Siehe den folgenden Artikel.

Alanins gaben mit unzureichender Salpetrigsäure 2 g Tyrosin, während 0,7 g unverändert blieben). Bei Anwendung von überschüssiger Salpetrigsäure tritt dagegen schon in der Kälte zuletzt Stickstoff auf und die Flüssigkeit enthält nach dem Kochen neben Tyrosin Hydroxyphenylmilchsäure (3,6 g Alanin gaben z. B. 2,4 g Tyrosin und 1 g der letzteren Säure). Die salpetrige Säure wirkt demnach zuerst auf die Amidogruppe der Hauptkette diazotirend ein, dann erst auf das Amid der Seitenkette. Hieraus ergab sich folgendes Darstellungsverfahren: 3,6 g Amidophenylalanin werden in 28 g Schwefelsäure (1:5) aufgelöst, mit 50 ccm Wasser verdünnt, auf 0 bis -2° abgekühlt, etwas mehr als die berechnete Menge Natriumnitrit, in dem 15 fachen Gewicht Wasser gelöst, allmählich zugetropft, die Mischung erwärmt und schließlich längere Zeit gekocht. Aus der mit Ammoniak neutralisirten Flüssigkeit scheidet sich, besonders beim Erkalten, das Tyrosin als weiße, nach dem Trocknen seidenglänzende Masse aus; das Filtrat wird angesäuert und mit Aether ausgeschüttelt (Hydroxyphenylmilchsäure). Das so erhaltene Tyrosin zeigt die Piria'sche und Hoffmann'sche Reaction und ist überhaupt mit dem aus Horn dargestellten in jeder Beziehung identisch. Die folgenden Angaben gelten für das synthetische wie natürliche. Es sintert bei 290° zusammen und zersetzt sich zwischen 290 und 295° unter lebhafter Gasentwicklung und Hinterlassung einer bräunlichen Flüssigkeit. Die wässerige Lösung, durch längeres Digeriren in der Kälte unter häufigem Umschütteln dargestellt, enthält bei 17º 1 Thl. Tyrosin auf 2491 Thle. Wasser, bei 20° 1 Thl. auf 2454 Thle. Wasser. Dagegen giebt eine durch Abkühlen einer heißgesättigten Lösung erhaltene kalte Lösung trotz häufigen Umschüttelns und längeren Stehens sehr wechselnde Zahlen (bei 20° 1632 bis 2033 Thle. Wasser auf 1 Thl. Tyrosin) (1). Von kochendem Wasser bedarf es 152 bis 156 Thle. (2). Die wässerige

<sup>(1)</sup> Vielleicht ist hierdurch die abweichende Angabe von Städeler (1 Thl. Tyrosin löslich in 1900 Thln. Wasser von 16°) zu erklären. — (2) Nach Städeler 150 Thle.

Lösung reagirt vollkommen neutral. Salzs. Tyrosin, durch Verdunsten der Lösung über Schwefelsäure in stark glänzenden, meist büschelförmig verwachsenen Prismen erhalten, enthält 2 Mol. H<sub>2</sub>O, welche es bei 100° verliert. Durch Wasser wird es sogleich zersetzt, auch die Lösung in 93 procentigem Alkohol trübt sich bald durch ausgeschiedenes Tyrosin. Tyrosinkupfer wurde mit der Beschreibung Hofmeister's (1) übereinstimmend gefunden. Es löste sich bei 22° in 1261, bei 21° in 1291 bis 1306 Thln. Wasser. Wasserfreies Tyrosinsilber C9H10NO8Ag wird aus einer kochenden wässerigen, mit etwas Ammoniak versetzten Lösung von Tyrosin durch Silbernitrat beim Erkalten als weißes sandiges Pulver (mikroskopische, bisweilen rosettenartig verwachsene lange Prismen) gefällt. Es ist in kaltem Wasser sehr schwer, in kochendem etwas leichter löslich, die Lösung reagirt alkalisch und wird durch längeres Kochen zersetzt. Mitunter wird nach derselben Methode ein Salz mit 1/2 H2O erhalten (schon Städeler bekannt), welches erst bei 130° unter gleichzeitiger Bräunung wasserfrei wird.

Dieselben (2) berichten in einer weiteren (3) umfangreichen Abhandlung über einige bei den Versuchen zur Synthese des Tyrosins gewonnene Derivate der Zimmtsäure. Bei der Darstellung von Phenyläthylaldehyd aus Phenylbrommilchsäure nach dem früher (4) angegebenen Verfahren werden 75 Proc. der berechneten Menge erhalten; ein Theil der intermediär gebildeten

Phenylglycidsäure(Phenyloxyacrylsäure)

C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH-CH-COOH (5)

geht dabei unter Aufnahme von Wasser in Phenylglycerinsäure

C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH(OH)-CH(OH)-COOH über (6). In derselben Weise

wie Phenylbrommilchsäure wird auch Phenylchlormilchsäure beim

Kochen mit <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Mol. Natriumcarbonat zersetzt, jedoch so lang-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1877, 667. — (2) Ann. Chem. **219**, 179 bis 284. — (8) Vgl. den vorangehenden Artikel. — (4) JB. f. 1880, 871. — (5) Bezüglich dieser Formel und des Namens vgl. die jüngere Abhandlung von Plöchl, dieser JB. S. 1202. — (6) Lipp, dieser JB. S. 1204.

sam, dass über 10 g derselben 10 Liter Wasser destillirt werden mussten, ehe die Aldehydbildung aufhörte. Es ist daher vortheilhafter, phenylglycids. Natron mit verdünnter Schwefelsäure zu destilliren, wobei ebenfalls etwas mehr als die Hälfte desselben Phenyläthylaldehyd, der Rest Phenylglycerinsäure liefert. Jedoch ist es nicht nöthig, das phenylglycids. Natron zu isoliren. Uebergiesst man nämlich 1 Mol. Phenylchlormilchsäure mit 5 Thln. Wasser und einer Lösung von 2 Mol. Natronhydrat in dem dreifachen Gewicht Wasser, so entsteht in der anfangs klaren Lösung bald ein dicker Krystallbrei von phenylglycids. Natron, der sich beim Erhitzen wieder löst; lässt man nun zu dieser in einer Retorte befindlichen Lösung allmählich <sup>8</sup>/<sub>4</sub> Mol. Schwefelsäure (mit dem 3 fachen Gewicht Wasser verdünnt) hinzufließen und destillirt mit Wasserdampf, so geht Phenyläthylaldehyd über (29 bis 30 g statt berechneter 54,9 g aus 100 g Phenylchlormilchsäure), welcher sogleich weiter zu verarbeiten ist, während Phenylglycerinsäure im Rückstand bleibt. — Was die Darstellung der Phenylchlormilchsäure betrifft, so erhielt Glaser dieselbe durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von zimmts. und kohlens. Natron. Um die directe Wirkung des Chlors auf Zimmtsäure (1) möglichst zu vermeiden, wurde zuerst eine Lösung von unterchloriger Säure dargestellt (durch Einleiten von Chlor in eine auf 4° abgekühlte Lösung von 286 g krystallisirter Soda in 2 Litern Wasser, bis der Raum über der Flüssigkeit nach dem Umschütteln grün gefärbt erschien) und in eine auf 4º abgekühlte Lösung von 150 g Zimmtsäure und der zur Neutralisirung erforderlichen Menge Potasche in 2 Litern Wasser allmählich unter Umrühren eingetragen. Hierbei scheidet sich etwas Chlorstyrol unter Entwicklung von Kohlensäure ab. Nach 1/2 Stunde wird die unverbundene Unterchlorigsäure durch Schwefligsäure zerstört, dann 250 g Salzsäure von 1,19 spec. Gewicht zugefügt, wodurch etwas Zimmtsäure gefällt wird.

<sup>(1)</sup> Chlorwasser wirkt auf zimmts. Natron in zweierlei Weise:

<sup>1)</sup>  $C_0H_0$ -CH=CH-COONa+ $Cl_0$ + $H_0O$  =  $C_0H_0$ -CH(OH)-CHCl-COOH + NaCl;

<sup>2)</sup>  $C_6H_8$ -CH=CH-COONa+Cl<sub>8</sub> =  $C_6H_8$ -CH=CHCl +  $CO_9$  + NaCl.

Nach 24 Stunden wird filtrirt und auf freiem Feuer bis zur Trübung eingedampft; beim Erkalten scheidet sich die Phenylchlormilchsäure entweder in Blättchen oder als Oel ab. Aus der Mutterlauge gewinnt man durch Concentriren noch eine weitere Portion, den Rest durch Ausschütteln mit Aether. 900 g Zimmtsäure gaben 800 g Phenylchlormilchsäure (C9H9ClO3. H2O) und 200 g unveränderte Säure, also erheblich größere Ausbeute als nach Glaser (220 g Phenylchlormilchsäure aus 350 g Zimmtsäure). — Phenyl-α-amidopropionsäure (Phenylalanin) wird neben viel Harz erhalten, wenn man Phenyläthylaldehyd mit Ammoniak behandelt, das Product in ätherischer Lösung einige Zeit mit wasserfreier Blausäure stehen läßt, dann abdestillirt und den Rückstand mit Salzsäure kocht. Besser wird nach der Methode von Tiemann (1) verfahren. Phenyläthylaldehyd und wasserfreie Blausäure vereinigen sich zu Phenyl-a-hydroxypropionitril (Phenyläthylidencyanhydrin) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>-CH(OH)-CN, manchmal momentan unter Erwärmung und bedeutender Volumverminderung (um <sup>1</sup>/<sub>7</sub>), manchmal erst allmählich (vollständig oft erst nach 2 bis 3 Tagen), in welchem Falle das Gemisch zweckmäßig in geschlossenen Gefässen bis zum Aufhören der Volumverminderung auf 60 bis 70° erwärmt wird. Das Cyanhydrin wird so als ein dickes Oel erhalten, das später krystallinisch erstarrt. Aus heißem Benzol krystallisirt es in farblosen, meist zu Sternen oder Warzen vereinigten kleinen Nadeln, die bei 57 bis 58° schmelzen und bei 100° sich zersetzen, sich leicht in Alkohol, Aether, Chloroform und siedendem Benzol, schwer in kaltem Benzol, Wasser (in etwa 100 Thln.) und kochendem Ligroin Mit Silbernitrat giebt die wässerige Lösung erst beim Kochen einen Niederschlag. Durch 1/2 bis einstündiges Erwärmen mit etwas über 1 Mol. Ammoniak (20 g Nitril, 28 g 10 procentiges alkoholisches Ammoniak) auf dem Wasserbade und Verdunsten wird ein Gemenge von Phenyl - a - amidopropionitril C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>-CH(NH<sub>2</sub>)-CN und Phenyl - α - imidopropionitril [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>9</sub>-CH(CN)-]<sub>2</sub>NH erhalten, welche durch Behandlung

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 835.

mit 10 procentiger Salzsäure getrennt werden. Das in Lösung gehende salzs. Amidonitril C9H10N2. HCl krystallisirt in glänzenden Prismen des rhombischen Systems, die sich sehr leicht in Wasser, leicht in Alkohol, nicht in Aether lösen; die wässerige Lösung erleidet beim Verdunsten über Schwefelsäure partielle Zersetzung. Das nadelförmige, in Alkohol lösliche Platindoppelsale konnte nicht ganz rein erhalten werden. Das freie Amidonitril wird aus der Lösung des salzs. Salzes durch Ammoniak als ein zersetzliches, beständig Blausäure und Ammoniak entwickelndes Oel abgeschieden. Das ungelöst gebliebene Imidonitril scheidet sich aus heißer, verdünnt-alkoholischer Lösung als weißes krystallinisches Pulver vom Schmelzpunkt 86 bis 87° aus. Beim Umkrystallisiren desselben wurden zweierlei Krystalle erhalten, die beide dem monoklinen System angehören und bei nochmaligem Umkrystallisiren aus Aether ihre Form beibehalten: größere flache, sechsseitig umgrenzte Prismen, welche bei 105 bis 106° schmelzen und, mit einem Platindraht umgerührt, bei 103 bis 1040 wieder erstarren, und kleinere rhombische Täfelchen vom Schmelzpunkt 108 bis 109° und Erstarrungspunkt 106°. Sie lassen sich nicht in einander überführen und sind wegen der Aehnlichkeit ihrer Eigenschaften wohl nicht, wie andere Nitrile (1), miteinander polymer. Gegen Lösungsmittel verhalten sie sich gleich (ziemlich schwer löslich in Aether und kaltem Alkohol, leichter in heißem, äußerst schwer in kaltem Wasser, leichter in heißem, aus dem sie in kleinen Nadeln anschießen, am leichtesten in Benzol, unlöslich in Ligroïn). Salzs. Phenyl-a-imidopropionitril C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>N<sub>8</sub>Cl fällt beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-ätherische Lösung des Nitrils als krystallinischer Niederschlag, der durch Wasser sofort, durch heißen Alkohol theilweise zersetzt wird, aus salzsäurehaltigem Alkohol aber unzersetzt in zu Warzen vereinigten krystallisirt. -- Phenyl - α - amidopropionsäure Nädelchen

<sup>(1)</sup> Parahydro- und Hydrocyanaldin, JB. f. 1879, 329; Imidoïsovaleronitril, JB f. 1880, 699; Imidoïsocapronitril, JB. f. 1881, 324.

(Phenylalanin) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>-CH(NH<sub>3</sub>)-CO-O oder wahrscheinlicher C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>-CH-NH<sub>3</sub>-O-CO

CO-O-NH<sub>8</sub>-CH-CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> kann direct aus dem Re-

actionsproduct von Ammoniak auf (20 g) Phenyläthylidencyanhydrin (ohne Trennung des Amids vom Imid) gewonnen werden, indem man dasselbe in (350 g) Salzsäure vom spec. Gewicht 1,16 giesst, nach 24 Stunden die Flüssigkeit sammt Niederschlag erhitzt, wobei starkes Aufschäumen und starker Geruch nach Phenylaldehyd auftritt, und nach zweistündigem Kochen die gelbgefärbte Lösung, auf welcher ein gelbbraunes Harz schwimmt, erkalten lässt. Sie erfüllt sich dabei mit einer reichlichen Ausscheidung von salzs. Phenylalanin. Das Filtrat, auf die Hälfte eingeengt, giebt eine zweite Krystallisation, die durch Auswaschen mit Salzsäure (spec. Gewicht 1,10) von Salmiak befreit wird. Wird die heiße Lösung des Chlorhydrats mit Ammoniak übersättigt, so scheidet sich beim Erkalten das freie Phenylalanin in sternförmig vereinigten flachen Prismen und Blättchen aus; es wird zur Reinigung in möglichst wenig siedendem Wasser gelöst und mit dem 3- bis 4 fachen Volum Alkohol versetzt. Das Phenylalanin ist in kaltem Wasser ziemlich schwer, in heißem weit leichter löslich. Die Lösung reagirt neutral und schmeckt stifs. In Aether ist es unlöslich. Niemals wurde es in Nadeln und mit Krystallwasser erhalten. Hierin, sowie beim Erhitzen im Capillarrohr, woselbst es bei 263 bis 265° unter stürmischer Gasentwicklung zu einer rothbraunen Flüssigkeit schmilzt, verhielt es sich verschieden von Schulze und Barbieri's (1) Phenylamidopropionsäure, mit der es aber identische Zersetzungsproducte bei der trockenen Destillation giebt. Diese bestehen außer Kohlensäure in einem butterartig erstarrenden Destillat von kohlens. Phenyläthylamin und einem Rückstand von Phenyllactimid. Das freie Phenyläthylamin C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub>, aus dem salzs. Salze durch Kalilauge abgeschieden, ist ein Oel, welches auch in einer Mischung von Eis und Kochsalz flüssig

<sup>(1)</sup> In der JB. f. 1881, 1012 angeführten Abhandlung.

bleibt, an der Luft aber unter Aufnahme von Kohlensäure allmählich fest wird. Dahin sind die Angaben von Bernthsen (1) zu berichtigen, Dessen bei 87 bis 880 schmelzende Blättchen wahrscheinlich saures kohlens. Phenyläthylamin sind (2). salzs. Salz C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>NCl wird aus seiner alkoholischen Lösung durch Verdunsten über Schwefelsäure in glänzenden rhombischen Tafeln, durch Ueberschichten mit dem 5 bis 6 fachen Volum absoluten Aethers in atlasglänzenden Blättchen gewonnen. Es ist in Wasser und Alkohol leicht, in Aether nicht löslich und schmilzt, vorsichtig erhitzt, zu einer farblosen Flüssigkeit. Mit Platinchlorid giebt es ein aus blassgelben, seidenglänzenden Blättchen bestehendes Doppelsalz (C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>N)<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, welches, wie auch Schulze und Barbieri fanden, in heißem Wasser viel reichlicher löslich ist als in heißem Alkohol [nicht umgekehrt, wie Bernthsen fand (3)]. Das rückständige Phenyllactimid C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>NO(C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>?) wird durch gelindes Erwärmen mit Alkohol von einer braunen Färbung befreit, dann aus kochendem Alkohol krystallisirt und so in äußerst feinen seidenglänzenden, im trockenen Zustand höchst elektrischen Nadeln, aus heißem Eisessig in etwas derberen Krystallen erhalten. Es schmilzt, im Proberohr erhitzt, zu einer farblosen Flüssigkeit und sublimirt dann in wolligen Nadeln; im Capillarrohr schmilzt es bei 290 bis 291° zu einer schwach bräunlichen Flüssigkeit, erstarrt beim Erkalten krystallinisch und zeigt dann denselben Schmelzpunkt. In kaltem und heißem Wasser, kaltem Alkohol, Salzsäure und Kalilauge ist es fast, in Aether ganz unlöslich, wenig in kaltem, bedeutend leichter in heißem Eisessig und Alkohol. — Das Phenylalanin zerfällt demnach bei trockener Destillation nach zwei Richtungen, ähnlich wie Alanin (4) und Leucin (5) im

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 194, 307 (zum Theil JB. f. 1875, 681). — (2) Eine nach Bernthsen's Angaben dargestellte Verbindung schmolz bei 105° unter Entwicklung von Kohlensäure und Bildung eines constant bei 86 bis 88° schmelzenden Sublimats, war also vielleicht das neutrale Carbonat. — (3) Ebenso verhielt sich das Platinsals der aus Benzoyleyanid dargestellten Base. — (4) Preu, JB. f. 1865, 865. — (5) Kohler, daselbst, 866.

Salzsäurestrom. — Bezüglich der detaillirteren Beschreibung der Verbindungen des Phenylalanins mit Säuren und Basen (1) sei auf das Original verwiesen. — p-Sulfophenylalanin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(SO<sub>8</sub>H) CH<sub>2</sub>-CH(NH<sub>2</sub>)COOH. H<sub>2</sub>O wurde erhalten durch Lösen von (20 g) Phenylalanin in (30 g) warmer concentrirter Schwefelsäure, Abkühlen, allmähliches Eintragen von (25 g) Pyroschwefelsäure und Vollendung der unter bedeutender Erwärmung eintretenden Reaction durch Erhitzen auf dem Wasserbade (1 Stunde). Aus dem in dem 11/2 fachen Volum Wasser gelösten Reactionsproduct krystallisirt die Sulfosäure in rosettenförmigen Aggregaten kurzer Prismen, ebenso nach der Entfernung der Schwefelsäure aus der stärker (mit 1 Liter Wasser) verdünnten Lösung durch Bleicarbonat (2) und dem Eindampfen auf etwa 1/6. Sie wird durch Decken mit Wasser von der Mutterlauge befreit (Ausbeute 24 g), welche noch eine syrupförmige Säure (isomere Mono- oder Disulfosäure?) enthält. Sie löst sich ziemlich leicht in kaltem, viel leichter in heißem Wasser, sehr schwer in Alkohol, nicht in Aether. Mit Salzsäure verbindet sie sich nicht. Das Baryumsalz (C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>NSO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ba. 4H<sub>2</sub>O krystallisirt in farblosen, durchsichtigen, flachen Prismen, welche an der Luft verwittern; es löst sich in Wasser leicht und mit schwach alkalischer Reaction. Beim Schmelzen der Sulfosäure mit Kalihydrat wurde nicht Tyrosin, dessen Bildung möglich erschien, sondern p-Oxybenzoësäure erhalten. — p-Nitrophenylalanin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>-CH(NH<sub>2</sub>)COOH wird wie folgt dargestellt. 1 Thl. Phenylalanin wird bei 30 bis 40° in 3 Thln. concentrirter Schwefelsäure gelöst, mit Eis gekühlt und die berechnete Menge Salpetersäure von 1,51 spec. Gewicht (11,5 g auf 25 g Phenylalanin) tropfenweise unter Umschütteln eingetragen. Man läßt 10 bis 15 Minuten bei gewöhnlicher Temperatur stehen, gießt

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 986. — (2) Da das Bleisals der Sulfosäure in Wasser sehwer löslich ist, darf man nicht viel mehr Bleicarbonat anwenden, als sur Bindung der Schwefelsäure erforderlich ist, was durch Tropäolinpapier leicht zu erkennen ist. Die geringe in Lösung gegangene Menge Blei wird durch Schwefelwasserstoff entfernt.

in 90 bis 120 Thle. Wasser, filtrirt, erhitzt zum Kochen und trägt Bleicarbonat ein, bis Tropäolinpapier nicht mehr gefärbt wird. Aus dem durch Schwefelwasserstoff entbleiten und auf 1/6 eingedampften Filtrat scheidet sich beim Erkalten das Nitroproduct als krystallinisches Pulver oder röthliche Krystallkruste ab. Die weiter eingeengte Mutterlauge giebt eine weitere Krystallisation. Die Ausbeute kommt der theoretischen sehr nahe. Das Product wird entweder durch wiederholtes Fällen seiner heißgesättigten wässerigen Lösung durch 3 bis 4 Vol. Alkohol, oder einer eben solchen salzs. Lösung durch concentrirte Salzsäure und Abscheidung mit Ammoniak gereinigt. Es krystallisirt aus Wasser oder Ammoniak in isolirten oder sternförmig verwachsenen glänzenden Prismen, welche 11/2H2O enthalten und an der Luft verwittern; aus Alkohol wasserfrei als weisse verfilzte Masse. Im Capillarrohr färbt es sich bei 220° braun und zersetzt sich unter Aufschäumen bei 240 bis 245°. Es löst sich in kaltem Alkohol schwer, etwas leichter in heißem, ziemlich schwer in kaltem, viel leichter, aber langsam, in kochendem Wasser (die Lösung reagirt neutral und schmeckt bittersüs), nicht in Aether. Sehr leicht löst es sich in Ammoniak; beim Kochen mit Kalilauge tritt Rothfärbung und reichliche Entwickelung von Ammoniak ein. Bei der Oxydation mit chroms. Kali und Schwefelsäure wurde nur p-Nitrobenzoësäure erhalten. Sales. p-Nitrophenylalanin C9H10N2O4. HCl bildet, wie oben erhalten, glänzende Prismen oder wellenförmig verwachsene Nadeln des rhombischen Systems, die sich in Wasser und Alkohol leicht lösen, schwer in kalter 20 procentiger Salzsäure, nicht in Aether. p-Nitrophenylalaninkupfer (C9H9N2O4)2Cu.2H2O scheidet sich aus gemischten heißen Lösungen von 1 g Phenylalanin in 80 Thln. Wasser und 0,5 g Kupferacetat in 20 Thln. Wasser als grünlichblauer Niederschlag ab, der über Schwefelsäure unter Abgabe von 1 Mol. H<sub>2</sub>O rein blau wird. Das zweite Molekül entweicht bei 130°. Das Salz ist in kaltem Wasser kaum, in heißem schwer, in kaltem Alkohol und Aether nicht löslich. Zur Darstellung (1) von p-Amidophenylalanin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NH<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>-CH(NH<sub>2</sub>)

(1) Dieselbe Verbindung entsteht nach Friedländer (dieser JB. S. 1186)

١

COOH. H<sub>2</sub>O werden 50 g Zinn mit 130 g rauchender Salzsäure übergossen und dazu allmählich 25 g Nitrophenylalanin gesetzt. Man lässt die spontane Erwärmung nicht über 70° steigen, beendigt die Reaction aber auf dem Wasserbade (1/2 Stunde), gießt in 2600 g Wasser, fällt mit Schwefelwasserstoff und dampft das Filtrat zur Trockne ein. Man löst den Rückstand in wenig heißem Wasser, übersättigt mit Ammoniak und verjagt den Ueberschuss auf dem Wasserbade; beim Erkalten krystallisirt das Amidoalanin in kurzen, glänzenden, meist zu Warzen vereinigten spröden Prismen, die sich in kaltem Wasser ziemlich, in heißem viel leichter lösen, nicht in Aether und kaltem Alkohol, wenig in heißem, aus dem es beim Erkalten in langen dünnen Nadeln krystallisirt. Die wässerige Lösung reagirt neutral und schmeckt süß. Die Schwerlöslichkeit in Alkohol wird zur Reinigung der Verbindung und zu ihrer Abscheidung aus den Mutterlaugen benutzt. In Ammoniak ist sie sehr leicht löslich, beim Kochen mit Kalilauge entwickelt sich kein Ammoniak. Das Krystallwasser entweicht erst bei 140° unter Trübwerden der Krystalle. Im Capillarrohr zersetzt sich das Amidophenylalanin bei 245 bis 250° unter Bildung einer braunen Flüssigkeit. Doppelt-salzs. Amidophenylalanin C9H12N2O2.2 HCl krystallisirt in kurzen glänzenden rechtwinkeligen Prismen oder aus solchen gebildeten Warzen, die sich sehr leicht in Wasser, schwerer in Alkohol lösen. Das Platindoppelsalz etwas C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> krystallisirt aus Alkohol in gelben, aus einzelnen Nädelchen bestehenden Massen, aus Wasser in krystallinischen Krusten. Es ist in Wasser leicht, in Alkohol nicht ganz klar, in Aether nicht löslich. Das Kupfersalz (C9H11N2O2)2Cu bildet amethystfarbige glänzende Nädelchen, die sich in kaltem Wasser sehr wenig, viel leichter in siedendem, kaum in siedendem Alkohol lösen. — Die bei der synthetischen Darstellung des Tyro-

durch Reduction des Dinitrosimmtsäureäthers C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=C(NO<sub>3</sub>)COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Erlenmeyer giebt für diese Darstellungsmethode eine detaillirte vereinfachte Vorschrift, welche sich auszüglich nicht wiedergeben läßt.

sins (1) als Nebenproduct gewonnene p-Oxyphenylmilchsäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)CH<sub>2</sub>-CH(OH)COOH, wird durch Kochen mit Wasser und Thierkohle gereinigt und scheidet sich bei gutem Abkühlen der Lösung allmählich in weißen Nadeln mit 1/2 Mol. H2O aus, welches sie nicht neben Schwefelsäure, aber bei 100° verlieren. Die wasserhaltige Säure schmilzt im Capillarrohr bei 115 bis 122°, wird dann wieder fest und schmilzt von Neuem bei 139 bis 140°; die entwässerte schmilzt bei 144° und nach dem Abkühlen wieder bei 139 bis 140°. Sie löst sich ziemlich leicht in kaltem Alkohol, wenig in Aether, nicht in Ligroin. In kaltem Wasser löst sie sich schwerer als in Alkohol, in heißem aber sehr leicht und meist unter Bildung übersättigter Lösungen. Das Calciumsalz (C9H9O4)2Ca.6H2O bildet kleine, in Wasser und in Alkohol lösliche Krystalle, welche über Schwefelsäure 3H<sub>2</sub>O, dann bei 100° 1 Mol. und den Rest erst bei 130 bis 140° verlieren. — p-Nitrophenylmilchsäurenitrat C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>-CH (O-NO<sub>2</sub>)-COOH bildet sich bei sehr allmählichem Eintragen von Phenylmilchsäure in 4 Thle. auf -5° bis -10° abgekühlte Salpetersäure von 1,5 spec. Gewicht. Durch Eingießen in Wasser, Auflösen des abgeschiedenen, allmählich teigig werdenden Oeles in heißem Wasser und Erkalten wird die Verbindung in weißen Krystallnadeln erhalten; dieselben scheiden sich auch aus der sauren Fällungsflüssigkeit ab. Sie lösen sich leicht in Aether, ziemlich schwer und mit stark saurer Reaction in Wasser. Beim Kochen mit Kali findet Zersetzung statt, bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht p-Nitrobenzaldehyd und p-Nitrobenzoësäure. Die wässerigen Mutterlaugen der p-Nitroverbindung geben an Aether eine gelbe teigige Masse ab, welche jedenfalls die o-Verbindung enthält. Dies geht daraus hervor, dass bei der Reduction des rohen Nitrirungsproductes mit Zinn und Salzsäure ein Gemisch von p-Amidophenylmilchsäure und Hydrohydrocarbostyril entsteht: wird die entzinnte Lösung zur Trockne verdampft und in Wasser aufgenommen, so geht erstere als Chlorhydrat in Lösung, während letzteres als krystallinisches

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 1186.

weißes Pulver C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NH)CH<sub>2</sub>-CH(OH)-CO zurückbleibt. Dasselbe sublimirt, im Proberohr erhitzt, anscheinend ohne Zersetzung und schmilzt im Capillarrohr bei 197 bis 1980. In Wasser und Alkohol löst es sich in der Kälte schwer, in der Hitze viel leichter (aus der alkoholischen Lösung scheidet es sich in glänzenden Blättchen aus), in Aether wenig. Alkalien lösen es etwas leichter als Wasser. — p-Amidophenylmilchsäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NH<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>-CH(OH)COOH. 1/2H2O wurde durch Verdunsten einer mit Natriumacetat vermischten Lösung ihres salzs. Salzes über Schwefelsäure in krystallinischen Krusten, durch Umkrystallisiren aus Alkohol oder Wasser in feinen weißen Nadeln erhalten. Das Krystallwasser entweicht erst bei 100°. Sie schmilzt bei 188 bis 189° unter Zersetzung zu einer gelben Flüssigkeit. In Wasser und Alkohol ist sie viel leichter löslich als Tyrosin, in Aether un-Die Lösungen reagiren und schmecken sauer. In Alkalien, kohlens. Alkalien, Ammoniak und Säuren ist sie leicht löslich. Die Piria'sche Reaction zeigt sie nicht. Die Verbindung ist sonach vom isomeren Tyrosin gänzlich verschieden. Das salzs. Salz C9H11NO3. HCl, eine krystallinische Masse, unterscheidet sich vom salzs. Tyrosin ebenfalls sehr wesentlich dadurch, daß es sich in Wasser und Alkohol ohne Zersetzung leicht löst.

M. Jaffe (1) hat die Tyrosinhydantoënsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)C<sub>2</sub>H<sub>3</sub> (NH-CONH<sub>2</sub>)-COOH wie folgt dargestellt. Tyrosin wird mit Wasser bis nahe zum Kochen erhitzt, alsdann cyans. Kali in kleinen Portionen eingetragen bis alles Tyrosin gelöst ist und auch beim Ansäuern mit Essigsäure keines ausgeschieden wird. Die stark alkalische, meist grünliche Flüssigkeit wird mit Essigsäure neutralisirt, bis zum Syrup abgedampft und dieser mit absolutem Alkohol ausgekocht, der Auszug verdampft, in Wasser gelöst und mit Bleiessig gefällt, der gut ausgewaschene Niederschlag mit Schwefelwasserstoff zersetzt. Aus dem concentriten Filtrat krystallisirt die neue Säure in dicken glashellen Nadelaggregaten, aus verdünnter Lösung in großen durch-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 306.

sichtigen rhombischen Prismen, an deren Oberfläche stets kleine Mengen weißer undurchsichsichtiger Wärzchen haften, welche durch Umkrystallisiren, auch aus Alkohol, nicht, sondern nur mechanisch zu entfernen sind (das entsprechende Hydantoïn? (1)). Die Krystalle sind luftbeständig, beginnen im Capillarrohr bei 154 bis 155° zu schmelzen, sind aber noch bei 170° nicht ganz flüssig und zersetzen sich bei weiterem Erhitzen. Sie lösen sich leicht in Wasser und Alkohol, nicht in Aether. Die verdünnte wässerige Lösung giebt, mit Millon'schem Reagens erwärmt, intensive Rothfärbung und dunkelrothen Niederschlag. Die Alkalisalze sind leicht, diejenigen vieler Schwermetalle schweroder unlöslich. Das Kaliumsalz C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>4</sub>K.H<sub>2</sub>O krystallisirt aus heißer alkoholischer Lösung in Warzen, aus verdünnter alkoholischer, mit Benzol bis zur beginnenden Trübung versetzter Lösung in Aggregaten durchsichtiger Blättchen und Tafeln.

A. Baeyer und W. H. Perkin (2) theilten Näheres (3) über die Benzoylessigsäure mit. Zur Darstellung des Aethers werden 100g Phenylpropiolsäureäther tropfenweise zu 2 bis 3 kg auf 0° abgekühlter Schwefelsäure gesetzt, sodass die Temperatur niemals 3º übersteigt. Nach zwei bis drei Stunden wird die Mischung auf Eis gegossen und mehrmals mit Aether geschüttelt, die ätherische Lösung mit sehr verdünnter Sodalösung gewaschen, über kohlens. Kali getrocknet und abdestillirt. Die Reinigung des so erhaltenen Productes erfolgt durch Lösen in sehr verdünnter Natronlauge, Filtriren, Ansäuern und Ausschütteln mit Aether. Der Benzoylessigäther ist ein farbloses Oel von angenehmem, an Acetessigäther erinnerndem Geruch, welches bei 0° noch flüssig bleibt und bei 265 bis 270° unter geringer Zersetzung siedet. Die wässerig-alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid roth gefärbt. Durch Einwirkung von Natrium wird Natriumbenzoylessigäther erhalten, der aus Alkohol

<sup>(1)</sup> Vgl. bezüglich des letzteren Blendermann, JB. f. 1882, 1213; (Zeitschr. physiol. Chem. 6, 284). — (2) Ber. 1883, 2128. — (8) JB. f. 1882, 950.

in langen seideglänzenden, an der Luft rasch braun werdenden Nadeln krystallisirt. Die freie Benzoylessigsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH2-COOH, deren Bildung schon angegeben wurde (1), wird aus ihrer Lösung in Aether als fast farblose harte krystallinische Masse erhalten, die bei 85 bis 90° unter Entwickelung von Kohlensäure schmilzt. Sie ist in Alkohol und Aether sehr leicht, in Wasser schwer löslich. Das Silbersalz entsprach der Formel C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>Ag. — Der Benzoylessigäther verhält sich im Allgemeinen genau wie Acetessigäther; die Darstellung der folgenden Körper erfolgte nach den vom Acetessigäther her bekannten Methoden. Aethylbenzoylessigsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)COOH wird durch Verseifung ihres Aethers erhalten, der bei der Einwirkung von Natriumäthylat und Jodäthyl auf Benzoylessigäther entsteht. Sie ist krystallinisch und schmilzt bei 112 bis 115°. Durch Kochen mit alkoholischer Kalilösung wird ihr Aether nach denselben beiden Richtungen zersetzt, wie Acetessigäther, d. h. ein Theil zerfällt in Propylphenylketon vom Siedepunkt 220 bis 222° (2), Kohlensäure und Alkohol, ein anderer in Benzoësäure, Propionsäure und Alkohol; letzterer ist um so größer, je concentrirter die Kalilösung ist. Diäthylbenzoylessigäther aus Aethylbenzoylessigäther, Natrium und Jodäthyl dargestellt, ist ein dickes Oel, welches verseift Diäthylbenzoylessigsaure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-C(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), COOH liefert, eine farblose krystallinische, bei 128 bis 130° schmelzende Masse. Durch Kochen mit verdünnter alkoholischer Kalilösung wird Diäthylacetophenon C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), als farbloses, bei 229 bis 231° siedendes Oel erhalten. Allylbenzoylessigäther, ein dickel Oel, giebt mit verdünnter alkoholischer Kalilösung verseift benzoylessigsäure (3) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>COCH(CH<sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub>)COOH, eine farblose krystallinische Masse, die bei 122 bis 125° schmilzt und in fast allen Lösungsmitteln, außer Wasser, leicht löslich ist.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 950. — (2) Schmidt und Fieberg, JB. f. 1878, 495 (fehlt im Namenregister); Burcker, JB. f. 1882, 753. — (8) Diese sowie die vorangehenden alkylirten Benzoylessigsäuren enthielten eine schwierig su entfernende Beimischung von Benzoësäure

Die Ketonspaltung führt zu Allylacetophenon C6H5CO-CH2-CH<sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub>, einem dicken, bei 235 bis 238° siedendem Oel, essigsaurer Lösung zwei Atome Brom ohne welches in Bromwasserstoffentwicklung aufnimmt. Nitrosobenzoylessigäther C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO-C(NOH)-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, dessen Darstellung schon in der vorläufigen Mittheilung beschrieben ist, bildet lange, bei 121 bis 122° schmelzende Nadeln, die sich in Alkalien mit gelber Farbe lösen und bei sofortigem Ansäuern unverändert ausfallen, bei längerem Verweilen in alkalischer Lösung aber in einen neuen, in Wasser löslichen Körper  $C_9H_8O_4 = C_6H_5-CO-CH$ (OH)-COOH übergehen. Derselbe, aus Wasser in kleinen Prismen krystallisirend, hat den Charakter einer Säure. Das Silbersalz entsprach der Formel C9H7O4Ag. Dibenzoylessigäther entsteht bei der Einwirkung von Benzoylchlorid auf in Aether suspendirten Natriumbenzoylessigäther als ein sehr dickes Oel. Durch Verseifung desselben entsteht die Dibenzoylessigsäure (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO)<sub>2</sub>CHCOOH, welche aus Alkohol, in dem sie schwer löslich ist, in feinen verfilzten Nadeln vom Schmelzpunkt 1090 krystallisirt. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird sie hauptsächlich in Kohlensäure, Acetophenon und Benzoësäure gespalten, durch anhaltendes Kochen mit Wasser dagegen in Kohlensäure und Dibenzoylmethan (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>. Dieses krystallisirt aus heißem Holzgeist in großen Tafeln des rhombischen Systems, schmilzt bei 81° und scheint über 200° unzersetzt zu destilliren. In Alkalien ist es leicht löslich und wird durch Säuren unverändert abgeschieden. Durch Einwirkung von Natriumäthylat und Benzoylchlorid wird es unter sofortiger Abscheidung von Chlornatrium in Tribenzoylmethan (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO)<sub>8</sub>CH übergeführt, welches aus Alkohol, in dem es sehr schwer löslich ist, in kleinen Nadeln krystallisirt. Das Tribenzoylmethan schmilzt bei 224 bis 225° und sublimirt ohne merkliche Zersetzung. In verdünntem alkoholischem Kali löst es sich leicht und wird durch Säuren wieder in flockigen Nadeln gefällt.

Erhitzt man nach J. Plöchl (1) Benzaldehyd und Hippursäure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid bis zur völligen Lösung, so krystallisiren beim Erkalten glänzende gelbe Nadeln aus; die Hauptmenge des Productes wird aus der essigs. Lösung durch Wasser abgeschieden. Die durch Umkrystallisiren aus heißem Alkohol gereinigte Verbindung (80 Proc. der berechneten Menge betragend) schmilzt bei 164 bis 165°, reagirt schwach alkalisch, ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Aether, leichter in heißem Alkohol. Sie hat die Formel C<sub>82</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und ist nach ihrem Verhalten als das Anhydrid einer Benzoylimidozimmtsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH-CH(NCOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)COOH anzusehen. Das Anhydrid ist sehr beständig und schwierig in die entsprechende Säure überzuführen, am besten durch zweitägiges Erhitzen mit verdünnten Säuren am Rückflusskühler, resp. kürzere Zeit im zugeschmolzenen Rohr bei 100°. Das Erhitzen ist zu unterbrechen, sobald an Stelle der gelben Farbe des Anhydrids die weiße der Säure getreten ist. Aus heißem Alkohol krystallisirt die Säure in glänzenden monoklinen Nadeln, ähnlich der Hippursäure, welche bei 225° unter Zersetzung schmelzen, sich kaum im Wasser, leicht in Alkohol und Aether lösen. Bromwasserstoff und salpetrige Säure sind ohne Einwirkung auf dieselbe, wodurch die zweite, noch in Frage kommende Constitutions formel C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH=C(NHCOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-COOH (Benzoyl-

Phenylglycidsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH-CH-COOH gespalten. Nach dem ersten Verfahren bildet sich ein indifferentes Nebenproduct, welches beim Behandeln mit Soda ungelöst bleibt, aus verschiedenen Medien in prächtig schillernden monoklinen Nadeln

amidozimmtsäure) unwahrscheinlich wird. Die Benzoylimido-

zimmtsäure wird durch Erhitzen mit verdünnter Salzsäure im

zugeschmolzenen Rohr bei 120° bis zur Verflüssigung, oder durch

Kochen mit mindestens 2 Mol. Kalihydrat bis zum Aufhören

der Ammoniakentwicklung in Benzoësäure, Ammoniak und

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2815.

krystallisirt, bei 171° schmilzt und beim Erhitzen veilchenartig riechende Dämpfe entwickelt (ein polymeres Phenyläthylenoxyd). Aus der alkalischen Lösung wird durch Mineralsäuren zuerst die Benzoësäure und erst nach deren völliger Fällung die neue Säure abgeschieden. Dieselbe krystallisirt aus Chloroform in atlasglänzenden Blättchen, ist sehr wenig löslich in Wasser, selbst heißem, leicht in Alkohol und Aether. Sie schmilzt bei 154 bis 1550 unter Kohlensäureentwickelung. Ihre alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid intensiv grün gefärbt. Dieselbe Säure entsteht auch immer in sehr geringer Menge neben Phenyläthylaldehyd beim Kochen von Phenyl-β-brommilchsäure (1) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CHBr-CH(OH)-COOK mit wässerigen Alkalien. Behandelt man ferner die letztere Säure mit alkoholischem Kali, so entstehen in geringerer Menge zwei verschiedene Kalisalze (das Hauptproduct der Reaction ist ein Harz — polymerisirter Phenyläthylaldehyd); das eine derselben giebt mit Mineralsäuren die obige Phenylglycidsäure, das andere, welches nach seiner Bildung nur α-hydroxyzimmts. Kali C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH=C(OH)-COOK sein kann, liefert, wie das phenyloxyacryls. Kali von Glaser (2), Phenyläthylaldehyd und Stycerinsäure, ist aber von dem Glaser'schen Salze verschieden. Das Glaser'sche Salz, welches aus Phenyl-α-brommilchsäure entsteht, muss demnach β-hydroxyzimmts. Kali C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-C(OH)=CH-COOK sein. In der That giebt, wie Plöchl fand, Phenyloxyacrylsäureäther, mit Natriumamalgam behandelt, nicht die beständigere  $\alpha$ -, sondern  $\beta$ -Phenylmilchsäure vom Schmelzpunkt 94°; die  $\alpha$ -Säure entsteht dagegen leicht aus dem α-hydroxyzimmts. Kali durch Natriumamalgam. Die Phenylglycidsäure giebt beim Erhitzen mit Ammoniak auf 100° analog der Glycidsäure (3) eine Phenylamidomilchsäure. Dieselbe krystallisirt aus heißem Alkohol in Prismen vom Schmelzpunkt 189 bis 190°, ist wenig löslich in Wasser, unlöslich in Aether. Mit Bromwasserstoff verbindet sich die Phenylglycidsäure nicht, was Plöchl aus der relativ größeren

<sup>(1)</sup> Lipp, dieser JB. S. 1188. — (2) Ann. Chem. Pharm. 147, 100. — (3) Melikoff, JB. f. 1880, 779.

Unbeständigkeit der (etwa zu erwartenden) Phenyl-β-brommilchsäure erklärt. Bezüglich der weiteren theoretischen Betrachtungen muß auf die Abhandlung verwiesen werden.

A. Lipp (1) hat die bei der Darstellung von Phenyläthylaldehyd durch Einwirkung von Natronhydrat auf Phenylchlormilchsäure (2) als Nebenproduct entstehende Phenylglycerinsäure näher untersucht. Zur Gewinnung derselben aus dem Destillationsrückstand des Phenyläthylaldehyds wird dieser auf dem Wasserbade möglichst eingedampft und mit Aether extrahirt. Der erstarrte, noch bräunliche Aetherrückstand wird über Schwefelsäure vollständig getrocknet und mit absolutem Aether behandelt, welcher zunächst die Verunreinigungen löst, dann aus warmem Aether umkrystallisirt. Sie bildet durchsichtige glänzende, monokline Blättchen, löst sich sehr leicht in Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in absolutem Aether, kaum in kaltem Benzol und Chloroform. Sie schmilzt bei 143 bis 144° unter geringer Zersetzung und zerfällt bei 160° ziemlich glatt in Phenyläthylaldehyd, Kohlensäure und Wasser. Das Silbersalz C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH(OH)-CH(OH)-COOAg wird aus dem Ammoniaksalz als weißer flockiger Niederschlag erhalten. Eigenschaften sind bis auf den Schmelzpunkt die der von Anschütz und Kinnicutt (3) beschriebenen Säure. Der vollkommene Beweis der Identität ergab sich aus der Vergleichung des Dibenzoylphenylglycerinsäureäthers mit dem früher (3) beschriebenen. Lipp erhielt denselben durch Erhitzen von Phenylglycerinsäureäther (durch Einleiten von Salzsäure in die alkoholische Lösung der Säure gewonnen) mit etwas über 2 Mol. Benzoylchlorid auf 150° bis zum Aufhören der Salzsäureentwicklung, Waschen des Rückstandes mit Alkohol und Umkrystallisiren aus Toluol in gut ausgebildeten Krystallen der von Bodewig (4) beschriebenen Form vom Schmelzpunkt 1090, leicht löslich in Toluol und Aether, ziemlich schwer in kaltem, leichter in heißem Alkohol, nicht in Wasser. Auf dem von

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1286. — (2) Erlenmeyer und Lipp, dieser JB. S. 1189. — (8) JB. f. 1879, 721. — (4) JB. f. 1879, 722.

Anschütz und Kinnicutt eingeschlagenen Wege erhielt Lipp statt des Aethers die freie Dibenzoylphenylglycerinsäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH(OCOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-CH(OCOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)COOH. Dieselbe ist in kaltem Wasser nicht löslich, äußerst schwer in kochendem, wenig in Alkohol, sehr schwer in kaltem, leichter in siedendem Benzol, aus dem sie in Nädelchen krystallisirt. Sie schmilzt bei 187° unter Gasentwickelung. Ihre Lösung reagirt stark sauer, sie zersetzt die kohlens. Alkalien. Durch Einleiten von Salzsäure in die alkoholische Lösung konnte ihr Aether nicht erhalten werden. — Durch Behandlung von Phenylglycerinsäure mit kalter rauchender Bromwasserstoffsäure wurde eine mit der Glas er'schen Säure isomere Phenyl-β-brom-α-hydroxypropion-säure erhalten.

O. Widmann (1) machte eine Mittheilung über die Nitrooxypropylbenzoësäure  $C_6H_3[COOH_{[1]}, NO_{2[3]}, C(CH_3)_2OH_{[4]}]$  (2) und ihre Derivate. Die Salze derselben werden im Allgemeinen durch Kochen der Säure mit Carbonat und Wasser und Abdampfen zur Krystallisation dargestellt. Ammoniumsalz C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>(NH<sub>4</sub>). 2H<sub>2</sub>O. Spröde, glänzende, ätiserst leicht lösliche Nadeln, die im Exsiccator wasserfrei werden. Silbersalz C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>Ag . <sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, krystallisirt aus warmer Lösung in Nadeln, aus kalter in wohlausgebildeten Prismen oder rhombischen Tafeln, schwer löslich in kaltem, leichter in warmem Wasser. Es ist sehr wenig lichtempfindlich. Calciumsalz (C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ca, weisse, auch in warmem Wasser schwer lösliche Nadeln. Baryumsalz (C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ba.6H<sub>2</sub>O; wird durch Eindampfen der Lösung im Wasserbade als glasige Masse, bei langsamem Verdunsten in spröden glänzenden Nadeln erhalten, welche im Exsiccator 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Mol. Wasser, den Rest bei 100° ver-Löst sich bei 13° in 11 Thln. Wasser. (C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Pb.5H<sub>2</sub>O, scheidet sich beim Abkühlen der siedenden Lösung in kleinen glänzenden spröden Prismen ab.

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2567. — (2) JB. f. 1882, 618 [aus Ber. 1883, 2547; daselbet ist statt 36 g su lesen 76 g (Ausbeute an Oxysaure aus 100 g Nitrocuminol)].

löslich in 392 Thln. Wasser von 180. Verliert im Exsiccator 21/2, bei 100° 3 Mol. Wasser, den Rest auch bei 160° noch nicht. Kupfersalz (C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cu . 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, ist in warmen und kaltem Wasser schwer löslich (in 190 Thln. bei Zimmertemperatur) und krystallisirt daraus in prismatischen oder kubischen Formen, leicht löslich in Alkohol, aus dem es in feinen grünen Nadeln krystallisirt. Zersetzt sich schon oberhalb 125°. Nitroacetyloxypropylbenzoësäure, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>[COOH, NO<sub>2</sub>, C(O-COCH<sub>5</sub>)(CH<sub>5</sub>)<sub>2</sub>], entsteht durch Erhitzen der vorigen Säure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in zugeschmolzenem Rohr auf 100° und mehrmaliges Eindampfen mit Alkohol. Das verbleibende Oel krystallisirt sehr langsam in farblosen rhomboïdalen Prismen, welche bei 131 bis 133° schmelzen und in hohem Grade zu Ueberschmelzung neigen. Die Verbindung ist in Wasser fast unlöslich, äußerst leicht löslich in Alkohol, Aether u. s. w. Salze der Nitropropenylbenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(COOH, NO<sub>2</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>). Ammoniumsalz C10H8NO4(NH4). Aeußerst leicht lösliche Prismen, welche bei 100°, sogar schon über Schwefelsäure Ammoniak verlieren. Silbersalz C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>4</sub>Ag, krystallisirt aus heißem Wasser in feinen federigen, in kaltem Wasser sehr schwer löslichen Nadeln. Calciumsalz (C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ca. 2H<sub>2</sub>O. Aus warmer Lösung in feinen Nadeln, die sich bei 16° in 180 Thln. Wasser lösen und bei 140° wasserfrei werden. Baryumsalz (C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ba . 3¹/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Aus heißer Lösung in kleinen Nadeln, bei 18° in 235 Thln. Wasser löslich, viel leichter in der Wärme. Verpufft beim Erhitzen. Kupfersalz (C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cu. H<sub>2</sub>O, wird durch Fällung als blaugrüner, unlöslicher Niederschlag erhalten. Vorsichtig erhitzt giebt es ein Sublimat von langen weißen, in Kalilauge löslichen Nadeln vom Schmelzpunkt 150°. Amidooxypropylbenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>[COOH, NH<sub>2</sub>, C(OH)(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>] entsteht durch Vermischen einer stark ammoniakalischen Lösung von (5 g) Nitrosäure (1) mit einer Lösung von (40 g) Ferrosulfat und Erwärmen im Wasserbade. Man filtrirt, säuert mit Essigsäure an und

<sup>(1)</sup> Schwefelwasserstoff ist auf eine alkalische Lösung derselben ohne Wirkung.

extrahirt 15 mal mit Aether, indem man nach jeder dritten Extraction wiederum Essigsäure zusetzt. Die in dem Aetherrückstande sich bildenden Krystalle werden abgepresst und mit Aether gewaschen. Die Amidosäure krystallisirt aus Aether in farblosen glänzenden Prismen, die bei 270° noch nicht schmelzen, sich ziemlich leicht in Wasser, sehr leicht in Alkohol, sehr schwer in Aether, kaum in Benzol lösen. Sie ist sowohl eine sehr schwache Säure als Base, die ammoniakalische Lösung giebt beim Verdampfen zur Trockne einen großen Theil des Ammoniaks, die salzs. Lösung giebt an Aether freie Säure ab. Beim Kochen mit wird Amidopropenylbenzoësäure gebildet (siehe Acetamidooxypropylbenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>[COOH, weiter unten). NH(COCH<sub>8</sub>), C(OH)(CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>] wird durch Verreiben der Amidosäure mit 1 Mol. Essigsäureanhydrid unter freiwilliger Erhitzung erhalten. Nach einigen Minuten erstarrt die Mischung zu einem harten spröden Körper, aus dem man durch Lösen in viel kochendem Alkohol und Erkalten ein weißes krystallinisches Pulver erhält, das bei 280° noch nicht schmilzt. Aus der Leichtigkeit der Acetylirung lässt sich schließen, dass das Acetyl Wasserstoff des Amids, nicht des Hydroxyls ersetzt hat. Wird bei der Darstellung Ueberschuss von Acetanhydrid angewendet und erhitzt, so entsteht eine andere, um H2O ärmere Verbindung (1). Amidopropenylbenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>H, NH<sub>2</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>) wird aus der Nitrosäure (5 g) durch Lösen in viel Ammoniak und Zusatz von Ferrosulfatlösung (42 g) erhalten (Schwefelammonium, sowie Zinn und Salzsäure reduciren die Nitrosture nicht). Das Filtrat vom Eisenhydroxyd, mit Essigsäure schwach angesäuert, wird milchig und scheidet die Amidosäure nach 1 bis 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Tagen in zolllangen Nadeln ab. Der Rest kann ans der Mutterlauge durch Aether ausgezogen werden. schmilzt bei 93 bis 940, ist in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol leicht, in Ligroin und Wasser schwer löslich. Aus der Lösung in Benzol wird sie durch Ligroin in blätterigen Krystallen abgeschieden. Das salzs. Salz C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>. HCl krystallisirt

<sup>(1)</sup> Siehe diesen JB. S. 1208.

in langen farblosen, in Wasser sehr leicht löslichen Prismen, das Chloroplatinat in hellgelben, in Wasser leicht löslichen Nadeln. Auch ein Acetat C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>. C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> lässt sich erhalten, indem man eine Mischung des salzs. Salzes und Natriumacetats mit Aether extrahirt und denselben abdestillirt; in dem öligen, viel freie Amidosäure enthaltenden Rückstand bilden sich farblose glänzende wasserhaltige Prismen des Acetats. Dieselben schmelzen bei 160° unter heftiger Gasentwicklung und Umwandlung in einen neuen festen Körper. An der Luft zerfallen die Krystalle bald zu einem gelben, schwer schmelzbaren, wasserfreien Pulver. Acetamidopropenylbenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>[COOH, NH(COCH<sub>3</sub>), C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>] entsteht aus Amidopropenylbenzoësäure unter denselben Bedingungen und Erscheinungen wie Acetamidooxypropylbenzoësäure. Das Product löst sich aber in verdünntem warmem Alkohol und krystallisirt daraus in flachen Nadeln, die unscharf bei 210 bis 212° schmelzen. In kochendem Wasser löst sich die Amidosäure schwer und krystallisirt beim Abkühlen in langen Ebenso verhält sie sich gegen verdünnte Schwefelsäure; beim Kochen mit Salzsäure wird sie dagegen theils verseift, theils in das Chlorid einer neuen Base übergeführt (1). Beim Kochen von Amidopropenylbenzoësäure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid scheint ein Diacetylderivat (Schmelspunkt 215 bis 216°) zu entstehen.

Als Methylcumazonsäure bezeichnet Derselbe (2) eine mit der Acetamidopropenylbenzoësäure (3) isomere Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>3</sub>, welche durch Kochen von Acetamidooxypropylbenzoësäure (3) mit Salzsäure, sowie auch dann erhalten wird, wenn man Amidooxypropylbenzoësäure (4) mit einem Ueberschuss von Essigsäureanhydrid einige Minuten nach dem Eintritt vollständiger Lösung kocht und die Lösung mehreremal mit Alkohol abdampft. Sie entsteht ferner, aber in weniger glatter Reaction, beim Eindamfen von Acetamidopropenylbenzoësäure mit Salzsäure. Die Methylcumazonsäure krystallisirt aus Alkohol

<sup>(1)</sup> Siehe den folgenden Artikel. — (2) Ber. 1888, 2576. — (3) Dieser JB. im vorangehenden Artikel. — (4) Daselbst, S. 1206.

in kleinen, farblosen, glänzenden Rhomboëdern oder rhombischen Tafeln, die bei 217 bis 2180 schmelzen und zu einem Glas er-Sie ist in Alkohol sehr leicht, in Wasser, selbst kochendem, unlöslich. Dagegen löst sie sich sehr leicht in kalter verdünnter Säure (Unterschied von der Acetamidopropenylbenzoësäure). Sie ist eine tertiäre Base und wird von salpetriger Säure nicht verändert. Jedoch konnte mit Jodäthyl keine reine Ammoniumbase erhalten werden. Das saure Sulfat C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>3</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O krystallisirt aus der zum Syrup abgedampften Lösung der Base in der kleinsten Menge Schwefelsäure in weißen feinen seideglänzenden Nadeln, die sich sehr leicht in Wasser lösen und bei 100 bis 140° wasserfrei werden. Das salzs. Salz bildet äußerst leicht lösliche spröde Nadeln, es bleibt bei wiederholtem Abdampfen seiner Lösung zu Trockne unzersetzt. Das Chloroplatinat (C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>3</sub>. HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub> ist in Wasser ebenfalls sehr leicht löslich und krystallisirt beim Eindampfen der stark salzs. Lösung in wohlausgebildeten viereckigen Tafeln oder kubischen Krystallen, beim Erkalten in dunkelgelben Prismen. Wird eine alkalische Lösung von Methylcumazonsäure mit Natriumamalgam behandelt und dann mit Essigsäure angesäuert, so scheidet sich nach einiger Zeit Acetamidocuminsäure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>[COOH, NH(COCH<sub>8</sub>), C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>] als krystallinischer Niederschlag ab. Dieselbe Verbindung wird durch Kochen von m-Amidocuminsäure (aus Nitrocuminsäure am bequemsten durch die berechnete Menge Ferrosulfat und Ammoniak zu gewinnen) mit Essigsäureanhydrid erhalten. Sie scheidet sich aus heißem Alkohol bei langsamem Erkalten in feinen Nadeln, bei schnellerem als Pulver ab und schmilzt bei 246°. Gegen kochende Salzsäure und alkoholische Kalilauge ist die Methylcumazonsäure sehr beständig. Widmann stellt für sie die Formel  $C_6H_8(COOH)=[-C(CH_8)_2-O-C(CH_8)=N-]$  auf, indem Er sie von einem hypothetischen Cumazon  $C_6H_4=[-C(CH_3)_2-$ O-CH=N-] ableitet. Eine analoge, um C(CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub> ärmere Verbindung  $C_6H_4=[-O-C(CH_8)=N-]$  ist von Ladenburg (1) aus

<sup>(1)</sup> JB. f. 1876, 698.

o-Amidophenol und Essigsäureanhydrid erhalten worden. Aethylcumazonsäure  $C_6H_5(COOH)=[-C(CH_5)_2-O-C(C_2H_5)=N-]$  entsteht beim Kochen von Amidooxypropylbenzoësäure mit überschüssigem Propionsäureanhydrid (1). Sie krystallisirt aus Alkohol in kleinen glänzenden, wohlausgebildeten schiefen Pyramiden, schmilzt bei 2020 und ist in Alkohol leicht, in Wasser nicht Das salzs. Salz krystallisirt in Nadeln, die sich in Wasser äußerst leicht lösen, ebenso das saure Sulfat C13H15NOs. Phenylcumazonsäure  $C_6H_3(COOH)=[-C(CH_3)_2-O-C]$ (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)=N-] entsteht durch Erwärmen von Amidooxypropylbenzoësäure mit überschüssigem Benzoylchlorid auf 100 bis 120° unter lebhafter Entwickelung von Chlorwasserstoff. Man kocht das Product mit wenig Alkohol, wäscht das Ungelöste mit etwas kaltem Alkohol, kocht mehreremal mit viel Wasser und krystallisirt dann aus Alkohol. Die so erhaltenen durchsichtigen Krystalle sind eine Verbindung von 2 Mol. Phenylcumazonsäure mit 1 Mol. Alkohol. Zur Gewinnung der reinen Phenylcumazonsäure wird der mit Wasser ausgekochte Körper in kochender verdunnter Schwefelsäure gelöst und das beim Abkühlen in dünnen glänzenden Blättchen abgeschiedene saure Sulfat C<sub>17</sub>H<sub>15</sub>NO<sub>3</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O durch Kochen mit Natriumacetat zersetzt. Die so erhaltene Phenylcumazonsäure schmilzt bei 219 bis 220° und ist in Wasser nicht, in Alkohol langsam aber reichlich löslich. Das Sulfat wird durch Kochen mit Wasser größtentheils in seine Bestandtheile zerlegt.

C. Riedel (2) hat durch Oxydation des  $\beta$ -Aethylbensochinolin  $C_6H_4=[-CH=C(C_2H_5)-CH=N-]$  von Baeyer und Jackson (3) mit Chromsäure in schwefels. Lösung  $\beta$ -Benzochinolincarbonsäure  $C_6H_4=[-CH=C(COOH)-CH=N-]$  und durch weitere Oxydation derselben eine neue (1, 2, 3, 5) Pyridintricarbonsäure erhalten. Die  $\beta$ -Benzochinolincarbonsäure wurde durch Eindampfen

<sup>(1)</sup> Ein Versuch, durch Kochen mit wasserfreier Ameisensäure die Cumazonsäure selbst zu erhalten, gab kein Resultat. — (2) Ber. 1883, 1609. — (8) JB. f. 1880, 589; daselbst  $\beta$ -Aethylchinolin genannt, wofür Riedel nach dem Vorgange von Skraup (JB. f. 1881, 910) obigen Namen vorsieht.

ihrer wässerigen Lösung in schwach gelblichen undeutlichen Krystallen erhalten. Sie ist schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol. Sie schmilzt bei 271 bis 2720 (uncorr.) unter geringer Bräunung und giebt dann unter Aufblähen Kohlensäure ab. Sie giebt Salze mit Säuren und mit Basen. Die Salze mit Mineralsäuren sind leicht löslich. Das chlorwasserstoffs. Salz krystallisirt in langen farblosen Nadeln; das Platindoppelsalz (C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub>. HCl), PtCl<sub>4</sub> bildet derbe, orangegelbe, concentrisch gruppirte Nadeln und ist in kaltem Wasser beträchtlich, in heißem leicht löslich. Das in kaltem Alkohol schwer lösliche pikrins. Salz scheidet sich aus der Mischung einer heißgesättigten alkoholischen Lösung mit kaltgesättigter alkoholischer Pikrinsäurelösung in Büscheln langer feiner Nadeln aus, die bei 216° unter Zersetzung schmelzen. Von den Metallsalzen sind die der Alkalien in Wasser leicht löslich, schwerer die der alkalischen Erden, welche mit Kalkhydrat destillirt, in Kohlensäure und Chinolin zerfallen. Durch Fällung der Lösung des Ammoniaksalzes wird ein unlösliches blaugrunes Kupfersalz und ein weißes, am Lichte bald violett werdendes Silbersalz erhalten; letzteres ist in heißem Wasser etwas löslich und krystallisirt daraus beim Erkalten in sehr kleinen Prismen. Nach diesen Eigenschaften, sowie der Identität der Krystallform des Platindoppelsalzes ist die \(\beta\)-Benzochinolincarbonsäure identisch mit der Chinolincarbonsäure, welche durch Erhitzen von Acridinsäure (1) auf 130° erhalten wird. Die durch weitere Oxydation neben Oxalsäure entstehende Pyridintricarbonsäure krystallisirt aus ihrer eingeengten Lösung in weißen, concentrisch gruppirten Nädelchen, die sich leicht in Wasser und Alkohol lösen; die Lösung wird durch Eisenvitriol rothgelb gefärbt. Sie erweicht bei 145 bis 150° und giebt dann unter Aufblähen Kohlensäure ab; bei höherer Temperatur erstarrt sie wieder vollständig und schmilzt bei 2750 noch nicht, ist also wahrscheinlich in p-Pyridincarbonsäure übergegangen. Das Kupfersalz der Tricarbonsäure ist auch in verdünnter Essigsäure

<sup>(1)</sup> Grabe und Caro, JB. f. 1880, 545.

sehr wenig löslich; beim Erhitzen desselben mit Kalkhydrat tritt Pyridingeruch auf.

Salzs. Chinolinmonocarbonsäure-Platinchlorid ( $C_{10}H_7NO_2$ . HCl)<sub>2</sub> PtCl<sub>4</sub> krystallisirt nach K. Haushofer (1) im asymmetrischen System. a: b: c = 0,6522: 1: 0,5827.  $\alpha = 85^{\circ}22'$ ,  $\beta = 89^{\circ}36'$ , p = 94°12'. Combination d =  $\overline{P}' \infty$  (101), p =  $\infty$  P', (110), q =  $\infty$ P (110), b =  $\infty$ P  $\infty$  (010), s = ,P(111), t = P, (111), r = 2 P 2 (121). Meistens jedoch kleine Täfelchen, nur gebildet von d, b und q. Flächen etwas convex. Winkel b: d = 90°36', p: d = 57°19', p: b = 54°24', p: q = 65°10', b: t = 56°15'. Die Auslöschungsrichtung auf d schneidet die Kante db unter etwa 36°.

W. Königs und G. Körner (2) haben die durch Schmelzen von Cinchoninsäure mit Kali entstehende Oxycinchoninsäure C<sub>9</sub>H<sub>5</sub>(OH)N(CO<sub>2</sub>H) näher untersucht (3). Bei Anwendung von 5 Thln. Kali und wenig Wasser auf 1 Thl. Cinchonin wird 1/2 Thl. Oxycinchoninsäure erhalten, welche erst über 310° [nicht bei 279 bis 280° (4)] schmilzt. Ihr Silbersalz in einem Kohlensäurestrom erhitzt, giebt außer Chinolin ein festes Sublimat von Die früher (3) beschriebene Chlorcinchoninsäure Carbostyril. C<sub>9</sub>H<sub>5</sub>ClN(CO<sub>2</sub>H) tauscht beim Kochen mit einer Lösung von Natrium in absolutem Alkohol das Chlor mit Leichtigkeit gegen Aethoxyl aus. Die so entstehende Aethoxycinchoninsäure  $C_9H_5(OC_2H_5)N(CO_2H) = C_{12}H_{11}NO_5$  wird von unveränderter Säure durch Lösen in verdünnter Schwefelsäure, Neutralisiren mit Soda und Fällen mit Natriumacetat getrennt. Sie krystallisirt aus heißem Wasser in haarförmigen Nadeln vom Schmelzpunkt 145 bis 146°, ist leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in kaltem. Mit Bleiacetat giebt sie einen schwer löslichen, mit Silbernitrat einen gelatinösen Niederschlag, welcher aus viel heißem Wasser krystallisirt und dann der Formel C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>Ag. C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>5</sub> entspricht. Die salzs. Lösung der Aethoxycinchoninsäure scheidet mit Platinchlorid ein schön

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 9, 398. — (2) Ber. 1883, 2152. — (8) JB. f. 1879, 806. — (4) Weidel, JB. f. 1881, 972.

krystallisirendes Platindoppelsalz (C12H11NO8. HCl)2. PtCl4 aus. Wird die Aethoxycinchoninsäure über ihren Schmelzpunkt erhitzt, so erstarrt sie wieder gegen 170° um bei 239 bis 240° aufs Neue zu schmelzen; sie hat hierbei eine Umwandlung in den isomeren Oxycinchoninsäure-AethylätherC9H5(OH)NCOOC2H5 erlitten, welcher durch Umkrystallisiren des mit kalter Sodalösung gewaschenen Rückstandes aus kochendem verdünnten Alkohol in Nadeln vom Schmelzpunkt 206 bis 207° erhalten wird. Derselbe Aether entsteht aus oxycinchonins. Silber durch Jodäthyl. Er löst sich nicht mehr in verdünnten Säuren und Sodalösung, aber in Aetznatron; durch längeres Kochen mit Sodalösung wird Das saure äthoxycinchonins. Silber (siehe oben) giebt beim Erhitzen im Kohlensäurestrom ein flüssiges Destillat von Aethylcarbostyril (Siedepunkt 260°), aus dem durch Erhitzen mit Salzsäure auf 150° Carbostyril gewonnen werden konnte, und ein Sublimat von Aethoxycinchoninsäure-Aethyläther C9H5 (OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)N(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), welches durch seine Unlöslichkeit in verdünnten Säuren leicht von Aethylcarbostyril getrennt werden kann. Derselbe Diäthyläther ertsteht auch bei der Behandlung des aus einer Lösung von äthoxycinchonins. Ammoniak durch Silbernitrat gfällten neutralen Silbersalzes mit Jodäthyl. krystallisirt aus heißem verdünntem Alkohol in Nadeln vom Schmelzpunkt 86°. Aus der Beziehung der Oxycinchoninsäure zum Carbostyril folgt, das sie das Hydroxyl in der α-Stellung enthält. Da ferner die Cinchoninsäure oxydirt Pyridintricarbonsäure liefert (1), so muss sie das Carboxyl im Pyridinkern enthalten und zwar in der \gamma-Stellung, da die durch Oxydation des β-Aethylchinolins entstehende Säure (2) von der Cinchoninsäure verschieden ist. Es ergiebt sich hiernach für die Oxycinchoninsäure die Formel  $C_6H_4=[-C(COOH)=CH-C(OH)=N-]$  und für die Cinchoninsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-C(COOH)=CH-CH=N-]. Auch das Cincholepidin, welches durch Oxydation einerseits in Cinchoninsäure, andererseits in Picolindicarbonsäure überführbar ist, sowie das daraus darstellbare Picolin und die zugehörige Picolinmono-

<sup>(1)</sup> Skraup, JB. f. 1879, 807. — (2) Riedel, dieser JB. S. 1210.

carbonstiure müssen das Methyl resp. Carboxyl in der y-Stellung enthalten. — Wie die Cinchoninsäure, so nimmt auch das Apocinchen beim Schmelzen mit Kali ein Atom Sauerstoff auf und büsst dabei seine basischen Eigenschaften ein, ebenso die Chinolinsäure beim Schmelzen mit 5 Thln. Kali und wenig Wasser. Die so entstandene Oxychinolinsäure C5H2(OH)N(CO2H)2 krystallisirt aus verdünnter Schwefelsäure in kleinen derben Krystallen, die sich bei 254° schwärzen ohne zu schmelzen. Sie löst sich ziemlich leicht in heißem Wasser, wenig in kaltem, schwer in absolutem Alkohol und Aether. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid tief roth gefärbt, durch Säuren wieder entfärbt. Sie ist eine starke Säure, da ihre wässerige Lösung die Salze starker Mineralsäuren unter Bildung saurer Salze zerlegt. Das saure Silbersalz C7H4NO5Ag scheidet sich auf Zusatz von Silbernitrat in langen, schwer löslichen Nadeln ab; durch Chlorbaryum fällt das saure Baryumsalz (C7H4NO5)2Ba. 4H2O, welches aus heißem Wasser in charakteristischen, federartig gruppirten Nadeln krystallisirt. Bleinitrat erzeugt einen voluminösen schwer löslichen, Kupferacetat erst beim Erwärmen einen blassgrünen Niederschlag. Eine neutrale Lösung der Säure giebt mit Calcium- und Baryumacetat gallertartige, beim Erwärmen sich lösende und dann wieder krystallinisch abscheidende Fällungen. Das saure Silbersalz giebt beim Erhitzen ein krystallinisch erstarrendes Oel, welches ein Oxypyridin zu sein scheint. Schmelzpunkt 106°.

Lässt man nach S. Gabriel (1) Benzoylessigearbonsäure  $C_6H_4(COOH)-CO-CH_2-COOH$  (1 g), in der eben ausreichenden Menge Natronlauge gelöst, mit salzs. Hydroxylamin (0,59 g) und Soda (0,5 g) 24 Stunden stehen, so bewirkt Salzsäure eine krystallinische Fällung einer in fixen Alkalien und Ammoniak leicht, in heißem Wasser schwierig, noch weniger in kaltem, in Alkohol ziemlich leicht löslichen Verbindung  $C_{10}H_7NO_4$  (=  $C_{10}H_8O_5$  +  $NH_8O$  -  $2H_2O$ ), welche als inneres Anhydrid

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 1992; vgl. JB. f. 1881, 798.

C-CH<sub>2</sub>-COOH einer β-Isonitrosopropion-o-benzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>COON

aufzufassen und jedenfalls durch Wasserabspaltung aus der zunächst gebildeten Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH)C(NOH)CH<sub>2</sub>COOH entstanden ist. Die neutrale Ammonsalzlösung giebt mit heißer Silbernitratlösung das Silbersalz C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>4</sub>Ag als weiße pulverige, aus mikroskopischen Kryställchen bestehende Fällung. Das Anhydrid schmilzt je nach der Schnelligkeit des Erhitzens bei einer wechselnden, mehr oder minder unter 150° liegenden Temperatur unter Gasentwicklung; bis zum Aufhören der Gasentwicklung (Kohlensäure) erhitzt schmilzt es constant bei 158°, indem es in das innere Anhydrid der Phenylmethylacetoxim-o-carbonsäure

 $C_6H_4$   $C_9H_7NO_2$  übergegangen, dasselbe. Der letztere

Körper scheidet sich ebenfalls aus einer mit salzs. Hydroxylamin vermischten Lösung von freier Benzoylessigcarbonsäure nach einigen Tagen in Krystallblättchen ab und er wird ferner erhalten, wenn man (1,2 g) Acetophenoncarbonsäureäther (durch Sättigen der alkoholischen Lösung der Säure mit Chlorwasserstoff und Fällen mit Wasser als ein Oel gewonnen) mit (0,6 g) salzs. Hydroxylamin und (0,5 g) Soda in alkoholisch-wässeriger Lösung zwei Tage stehen lässt, dann eindampft und den Rückstand aus siedendem Wasser oder heißem Alkohol umkrystalli-Es bildet lange, feine, farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 157 bis 159°. Tribromacetophenoncarbonsäure (1) und salzs. Hydroxylamin wirken in wässerig-alkoholischer Lösung innerhalb 24 Stunden nicht aufeinander ein, während bei Zusatz von Soda sehr bald der Geruch des Bromoforms auftritt, die Zersetzung der Tribromacetophenoncarbonsäure anzeigend. Kocht man dagegen die Verbindung C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub> (2 g) mit Brom (8 bis 10 g) und Eisessig (50 g) bis das überschüssige Brom verjagt ist, so setzt sich schon aus der heißen Flüssigkeit ein körnig-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1877, 661.

krystallinischer Bodensatz des Dibromderivates C<sub>9</sub>H<sub>5</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>2</sub> (nicht, wie erwartet, des Triderivates) ab. Dasselbe ist auch in siedendem Alkohol äußerst schwer löslich, leichter in siedendem Eisessig, aus dem es in zackigen Schuppen vom Schmelzpunkt 223 bis 223,5° krystallisirt. — Das Verhalten der Benzoylessigcarbonsäure gegen Hydroxylamin spricht zu Gunsten der oben dafür gebrauchten Formel; für die Phtalylessigsäure wird dadurch noch kein endgültiger Entscheid zwischen den beiden möglichen Formeln (1) getroffen.

E. Fischer und H. Koch (2) berichteten über den Phtalylacetessigäther. Während Phtalsäureanhydrid auf Acetessigäther nach Gabriel (3) erst bei 130° einwirkt, geräth beim Eintragen von Phtalylchlorid in Aether, in welchem Natracetessigäther (1/7 bis 1/6 des Aethers) suspendirt ist, die Flüssigkeit ins Sieden und die Natriumverbindung geht in eine gelbe, zum Theil rothe Masse über. Nachdem die Reaction, welche wesentlich nach der Gleichung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>C<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>+2 NaC<sub>6</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>  $= 2 \text{ NaCl} + C_6 H_{10} O_8 + C_6 H_4 - C_2 O_2 - C_6 H_8 O_8$ , nach welcher auch die Mengen der Materialien zu bemessen sind, verläuft (also unter Rückbildung eines Theils des Acetessigäthers), durch Kochen am Rückflusskühler vollendet ist, wird abgekühlt und filtrirt. Das Filtrat enthält nur wenig Phtalylacetessigäther, die Hauptmenge wird aus dem mit Wasser ausgewaschenen Rückstand durch Umkrystallisiren aus heißem Alkohol gewonnen; die wässerige Mutterlauge seheidet beim Kochen einen dunkelgrünen krystallinischen Körper aus, der sich in Alkalien mit schön rother Farbe löst. Phtalylacetessigäther C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub> bildet farblose, bei 124° schmelzende Prismen. Durch längeres Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird er unter Rückbildung von Phtalsäure zersetzt. Concentrirte Schwefelsäure löst ihn leicht; durch Wasser fällt ein neuer, anfangs harziger, dann krystallinischer Körper. Aus der Lösung des Aethers in alkoholischer Kalilösung scheiden sich alsbald schöne Krystalle ab,

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 798. — (2) Ber. 1888, 651. — (3) JB. f. 1881, 798.

welche das Kalisalz des durch Schwefelsäure entstehenden Körpers zu sein scheinen. Ebenso wie Phtalylchlorid reagirt Succinylchlorid auf Natracetessigäther.

P. Boessneck (1) beschrieb weitere (2) Derivate der a-Naphtoësäure. Zur Darstellung des Nitrils empfiehlt Er ein Gemisch von 3 Thln. getrocknetem naphtalinsulfos. Natron und 2 Thln. entwässertem Blutlaugensalz aus schmiedeeisernen Röhren in Antheilen von je 250 g zu destilliren. Das gereinigte Product (70 Proc. des Sulfonaphtalates) giebt, mit Salzsäure auf 200° erhitzt, 25 Proc. α-Naphtoësäure. α-Naphtoylcyanid wird zweckmässig im Vacuum destillirt, es siedet unter 85 mm Druck bei 230°. Die Darstellung der α-Naphtoylameisensäure C<sub>10</sub>H<sub>7</sub> COCOOH gelingt am besten durch einstündiges Kochen ihres Amids (2) mit verdünnter Salzsäure, wobei sie sich in Oeltopfen ausscheidet. Die in Aether aufgenommene Säure erstarrt nach einigen Stunden zu einer strahlig krystallisirten Masse. Aus der wässerigen Lösung des Kalisalzes scheidet sie sich beim Ansäuern als milchige Trübung aus, die sich bald in feine Nadeln verwandelt. Sie ist leicht löslich in Wasser (obwohl schwerer als Benzoylameisensäure), Alkohol, Aether und Benzol, schwer in Ligroïn. Schmelzpunkt 113,5°. Das Kalium-, Calcium- und Baryumsalz krystallisiren sehr schön. Wird eine Lösung der Säure in Benzol mit concentrirter Schwefelsäure geschüttelt, so färbt sich die Masse braunroth, dann braun; auf Zusatz von Wasser wird die Benzolschicht prachtvoll carmoisinroth gefärbt und dann durch Petroleumäther in rothen Flocken gefällt. Durch Behandlung von Naphtoylameisensäure mit Natriumamalgam in schwach alkalischer Lösung wird die in Blättchen krystallisirende α-Naphtylglycolsäure C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>CH(OH)COOH, durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 160º Naphtylessigsäure C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>CH<sub>2</sub>COOH erhalten. Letztere krystallisirt aus heißem Wasser in langen, seidenglänzenden, geruchlosen Nadeln vom Schmelzpunkt 131°, leicht löslich in Alkohol, Aether u. s. w., schwer in kaltem Wasser. Molekulare Mengen von Naphtyl-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 689. — (2) JB. f. 1882, 968.

essigsäure und Phosphorpentachlorid verflüssigen sich unter Salzsäureentwickelung; wird das Phosphoroxychlorid unter vermindertem Druck abdestillirt, der Rückstand mit Ammoniumcarbonat behandelt, das Product mit Wasser gewaschen und aus kochendem Alkohol krystallisirt, so werden schöne farblose, zu Rosetten gruppirte Nadeln von α-Naphtylacetamid C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>CH<sub>2</sub> CONH<sub>2</sub> erhalten. Dasselbe schmilzt bei 180 bis 181°. heißem Wasser krystallisirt es in feinen Nadeln, in kaltem ist es unlöslich, löslich in Benzol, Aether, Schwefelkohlenstoff, leicht löslich in Eisessig. Gegen Alkalien ist es sehr beständig. Durch Destillation mit Phosphorsäureanhydrid wird ein über 300° siedendes bräunliches Oel in geringer Menge erhalten, welches das Nitril zu sein scheint. α-Naphtyläthenyldiphenyldiamin C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>CH<sub>2</sub> C(NC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub> wurde nach dem Vorgange von Hofmann (1) aus Naphtylessigsäure (3 Mol.), Phosphorchlorür (2 Mol.) und Anilin (6 Mol.) dargestellt. Es krystallisirt aus verdünntem Alkohol in schönen farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 130,5°, die sich in Aether, Ligroïn und Säuren lösen. Das zum Verdargestellte a-Naphtylmethenyldiphenyldiamin C(NC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub> krystallisirt aus Alkohol in seidenglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 183,5° und ähnlichen Löslichkeitsverhältnissen.

H. v. Pechmann (2) theilte vorläufig mit, daß beim Eingießen einer Mischung von Benzylacetessigäther mit 6 bis 8 Thln. concentrirter, vorher mit einigen Tropfen Wasser versetzter Schwefelsäure nach mehrstündigem Stehen in kaltes Wasser Dihydronaphtoësäure C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> als weißes Pulver abgeschieden wird (C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> = C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub> — H<sub>2</sub>O). Mit Brom liefert sie ein Additionsproduct, mit verdünnter Salpetersäure oder alkalischer Permanganatlösung oxydirt Phtalsäure. Sie destillirt in kleinen Mengen fast unzersetzt, zerfällt jedoch bei anhaltendem Kochen, ganz glatt beim Erhitzen mit Natronkalk in Kohlensäure und einen flüssigen, bei 199 bis 201° siedenden Kohlen-

<sup>(1)</sup> Aethenyldiphenyldiamin, JB. f. 1865, 414. — (2) Ber. 1888, 516.

wasserstoff C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>, welcher mit Berthelot's Dihydronaphtalin identisch zu sein scheint.

C. Böttinger (1) hat durch Einwirkung von Brom auf freie und salzs. Aniluvitoninsäure unter verschiedenen Bedingungen verschiedene, nicht näher definirte, Körper erhalten. Bromwasserstoffs. Aniluvitoninsäure krystallisirt aus heiß gesättigter Lösung bei raschem Abkühlen in langen Spiessen mit 1/2 Mol. Wasser, beim Stehen der verdünnten Lösung in großen irisirenden Tafeln mit 2H<sub>2</sub>O. Platinchlorid bewirkt in der nicht zu verdünnten Lösung des Salzes nach einiger Zeit die Ausscheidung derber gelber, an einander gereihter Krystalle, welche sich aus heißem, auch salzsäurehaltigem Wasser nicht unzersetzt umkrystallisiren lassen; aus letzterem scheidet sich salzs. Aniluvitoninsäure-Platinchlorid ab. Durch Erhitzen von bromwasserstoffs. Aniluvitoninsäure mit kalkhydrathaltigem Aetzkalk wird absolut reines Methylchinolin (2) erhalten. Es werden dann noch einige Reactionen der chlorwasserstoffs. Aniluvitoninsäure beschrieben.

Nach K. Haushofer (3) krystallisirt die Benzoyltetramethylencarbonsäure  $C_6H_5$ -CO-C=(-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)-COOH im monosymmetrischen System. a:b:c=2,6379:1:3,3984;  $\beta = 74^{\circ}44'$ . Farblose bis honiggelbe, lebhaft glänzende Krystalle der Combination c=0 P (001),  $\omega = -P$  (111), o=P (111), r=-P\infty (101), s=-2P\infty (201), a=\infty P\infty (100), s fehlt meistens, überwächst jedoch mitunter a. Winkel c:  $\omega = 69^{\circ}6'$ , c:o=79°20', o:o=133°32'. Die optischen Axen liegen in der Symmetrieebene; auf c ist das Bild einer Axe im stumpfen Winkel  $\beta$  sichtbar. — Benzoyltrimethylencarbonsäure  $C_6H_5$ -CO-C=(-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)-COOH krystallisirt ebenfalls monosymmetrisch. a:b:c=2,3298:1:2,1319;  $\beta = 83^{\circ}4'$ . Blaßgelbe durchsichtige Krystalle der Combination c=0 P (001),  $\beta = \infty$  P (110), a=\infty P\infty (100), r=-P\infty (101), s=P\infty (101). Tafelförmig nach c und zugleich nach der b-Axe ge-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2857. — (2) Merkwürdig, da salzs. Aniluvitoninsäure beim Erhitsen mit Natronkalk nach Böttinger (JB. f. 1881, 834) "unreines Chinolin" liefert. H. S. — (3) Zeitschr. Kryst. S, 892 bis 398.

streckt. Unvollkommen spaltbar nach p. Winkel a :  $c = 83^{\circ}4'$ , a :  $r = 43^{\circ}47$ , p :  $p = 46^{\circ}46'$ .

C. Paal (1) untersuchte die Einwirkung von Bromacetophenon auf Natriumacetessigäther in der Absicht, ein Diketon zu erhalten, in welchem die beiden Carbonyle durch eine Aethylengruppe -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>- getrennt sind, um dessen Verhalten gegen Alkalien zu prüfen. Berechnete Mengen der genannten Substanzen reagiren in alkoholischer Lösung sogleich auf einander unter Erwärmung und Abscheidung von Bromnatrium; beim Verdünnen mit Wasser scheidet sich Acetophenonacetessigäther CH<sub>2</sub>-CO-CH(CH<sub>2</sub>-CO-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> als schweres, nicht unzersetzt destillirbares Oel ab. Die Verseifung desselben gelingt, indem man es einige Stunden mit der berechneten Menge zweiprocentiger wässeriger Kalilauge stehen lässt und die entstandene Lösung in verdünnte Schwefelsäure eingiesst; die Acetophenonacetessigsäure scheidet sich dabei als ein bald krystallinisch erstarrendes Oel aus. Es gelang nicht diese, bei 130 bis 140º unscharf schmelzende Säure rein zu erhalten, da sie immer sehr bald von einem gelben Oel durchtränkt erscheint, welches sich auch beim Erwärmen unter gleichzeitiger Kohlensäureentwicklung bildet und als das gesuchte Keton CH<sub>3</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub> -CO-C<sub>6</sub>H<sub>6</sub> oder Acetophenonaceton sich erwies. Durch Erwärmen von Acetophenonacetessigsäure mit absolutem Alkohol dargestellt, bildet dasselbe ein gelbliches Oel, schwerer als Wasser, in kaltem Wasser wenig, in warmem etwas leichter löslich. Alkali ist es so vollkommen unlöslich, dass eine wässerige Lösung schon durch einen Tropfen Alkali getrübt wird. Durch längeres Kochen mit Wasser wird es verändert, ebenso unter Wasserabspaltung bei Destillation unter vermindertem Druck. Vermischt man gleiche Moleküle des Ketons und Hydroxylamin in verdünnt-alkoholischer Lösung, so scheidet sich bald Isonitrosoacetophenonaceton CH<sub>3</sub>-C(NOH)-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CO-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (oder CH<sub>8</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-C(NOH)C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>?) in kleinen Krystallen ab. Aus verdünntem Alkohol umkrystallisirt bildet diese Verbindung

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2865.

lange, glänzende, bei 122 bis 123° schmelzende Nadeln, welche in Alkalien und Säuren löslich sind. Wird Acetophenonacetessigäther kurze Zeit mit alkoholischem Kali gekocht, dann verdünnt und angesäuert, so fällt in gelblichen Flocken eine Säure  $C_{12}H_{10}O_3$ , welche aus verdünntem Alkohol in büschelförmig vereinigten langen Nadeln vom Schmelzpunkt 114 bis 115° krystallisirt. Ihre Bildung erfolgt nach der Gleichung:  $C_{14}H_{16}O_4 + KOH = C_{12}H_9O_3K + C_2H_5OH + H_9O$ .

E. Fischer und H. Kuzel (1) berichteten über den o-Nitrocinnamylacetessigäther. Zur Darstellung desselben dient das o-Nitrocinnamylchlorid C9H6NO3Cl, welches durch abwechselndes Eintragen von 1 bis 2 g Nitrozimmtsäure und Phosphorpentachlorid in erwärmtes Phosphoroxychlorid und Abdestilliren der Phosphorchloride im luftverdünnten Raume auf dem Wasserbad als beim Erkalten krystallinisch erstarrende Masse gewonnen wird, die bei 64,5° schmilzt, in Aether und Benzol sich leicht löst und mit Wasser sich vollständig zersetzt. Man fügt die concentrirte ätherische Lösung des Chlorids zu der berechneten Menge Natracetessigäther, der in 8 Thln. Aether suspendirt ist, beendigt die alsbald unter Gelbfärbung der Masse eintretende Reaction durch mehrstündiges Erwärmen am Rückflusskühler, destillirt den Aether ab, zieht mit Wasser das Kochsalz aus und krystallisirt den Rückstand aus siedendem Alkohol. Der o-Nitrocinnamylacetessigäther bildet gelbe glänzende Prismen vom Schmelzpunkt 120,5°, leicht löslich in Chloroform, schwer in heißem Alkohol und Aether. Mit Alkalien bildet er beständige, in Wasser mit rothgelber Farbe lösliche Salze. Das Natriumsalz krystallisirt aus nicht zu verdünnten Lösungen in feinen orangegelben Nadeln; durch Kochen mit Natronlauge wird es zersetzt unter Bildung von Nitrozimmtsäure. Eisenchlorid färbt die verdünnte alkoholische Lösung der Verbindung Wird der Aether mit der 5 fachen Menge 30 produnkelroth. centiger Schwefelsäure anhaltend gekocht, so findet unter Kohlensäureentwicklung eine langsame Zersetzung statt, als deren

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 38 und 163.

Product nach 5 Stunden (bei 20 bis 30 g Aether) gefunden wurden: unveränderter Aether, Nitrosimmtsäure, Nitrocinnamylaceton und Nitrocinnamylmethan. Beim Verreiben der abfiltrirten Masse mit kalter überschüssiger Natronlauge bleibt nur das letztere ungelöst und wird durch Umkrystallisiren aus verdünntem Alkohol in langen seidenglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 60° gewonnen, identisch mit dem von Baeyer und Drewsen (1) beschriebenen o-Nitrocinnamylmethylketon (2) C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=CH-CO-CH<sub>3</sub>. Zur Gewinnung des o-Nitrocinnamylacetons C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH=CH-CO-CH<sub>2</sub>-CO-CH<sub>3</sub> wird die alkalische Lösung mit Salzsäure gefällt, der getrocknete Niederschlag mit Schwefelkohlenstoff ausgezogen, wobei die Nitrozimmtsäure zurückbleibt und nach dem Verdampfen desselben aus siedendem Alkohol mit Zusatz von Thierkohle umkrystallisirt. Die Verbindung bildet feine, schwefelgelbe Prismen, welche gegen 105° erweichen und bei 112 bis 113° schmelzen. Sie ist in heißem Alkohol leicht, in kaltem Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff ziemlich schwer löslich. Eisenchlorid giebt eine rothe Färbung, Alkalien lösen sie mit gelber Farbe. Durch längeres Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird sie größtentheils in o-Nitrocinnamylmethan verwandelt. Wird die concentrirte alkoholische Lösung mit überschüssiger concentrirter Zinnchlorürlösung gekocht, so wird die anfangs trübe Mischung bald klar und giebt nach beendigter Reduction (d. h. wenn durch Wasser keine Trübung mehr erfolgt) mit überschüssiger Natronlauge eine ölige, in der Kälte sofort erstarrende Fällung von Acetonylchinolin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-CH=CH-C(-CH<sub>2</sub>-CO-CH<sub>3</sub>)=N-]. Man extrahirt dieselbe mit Aether, löst sie in verdünnter Salzsäure, entfärbt mit Thierkohle in der Kälte, fällt wieder mit Natronlauge und

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 637. — (2) Dieser Name ist, wenn man unter Cinnamy! C<sub>e</sub>H<sub>s</sub>-CH=CH-CO- versteht, was tiblich und auch bei den folgenden Verbindungen geschehen ist, falsch gebildet und muß entweder durch den oben gebrauchten Namen o-Nitrocinnamylmethan, oder, wenn man die Ketonnatur der Verbindung ausdrücken will, durch o-Nitrostyrylmethylketon oder o-Nitrocinnamenylmethylketon (vgl. Perkin, JB. f. 1877, 791) ersetzt werden. H. S.

krystallisirt aus heißem Wasser um. Das Acetonylchinolin bildet lange goldgelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 76°, fast unlöslich in kaltem Wasser, schwierig und mit intensiv gelber Färbung in heißem. Es ist mit Wasserdampf sehr schwer flüchtig, unter Verbreitung eines chinolinähnlichen Geruches und destillirt theilweise unzersetzt. Die wässerige Lösung färbt Seide und Wolle gelb. Mit Mineralsäuren bildet es leicht lösliche, krystallisirbare Salze, das Platindoppelsalz krystallisirt aus heißem Wasser in gelben Flocken. Durch mehrstündiges Erhitzen mit überschüssiger starker Salzsäure oder 20 procentiger Schwefelsäure auf 160 bis 170° tritt Spaltung in Methylchinolin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-CH=CH-C(CH<sub>8</sub>)=N-] ein. Identisch mit dem letzteren ist auch ein durch richtige Reduction des o-Nitrocinnamylmethans mit Zinnchlorür oder Eisenhydroxydul und des o-Nitrocinnamylacetessigäthers durch Zinnchlorür (siehe weiter unten) entstehendes Methylchinolin, sowie wahrscheinlich das von Döbner und Miller (1) beschriebene Chinaldin. Es bildet ein stechend riechendes, mit Wasserdampf flüchtiges Oel. Das Platindoppelsalz (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>NCH<sub>3</sub>. HCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> ist in kaltem Wasser schwer löslich und krystallisirt aus heißer sehr verdünnter Salzsäure in schönen morgenrothen Prismen, die bei 226 bis 230° schmelzen. o-Nitrocinnamylacetessigäther giebt mit saurer Zinnchlorürlösung gekocht dasselbe Methylchinolin, dagegen beim Erwärmen in alkoholischer Lösung mit Zink und Essigsäure einen gelben, harzig erstarrenden Syrup, der ein Gemisch verschiedener Amidokörper zu sein scheint. Cinnamylacetessigäther C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH= CH-CO-CH(COCH<sub>8</sub>)COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, aus Cinnamylchlorid und Natracetessigäther in derselben Weise wie die nitrirte Verbindung bereitet, schmilzt gegen 40° und krystallisirt aus Ligroïn in gelblichen Körnern, leicht löslich in Alkohol und Aether. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird er ebenfalls unter Kohlensäureentwicklung verseift.

Fr. Graeff (2) hat, wie schon Seite 483 angegeben wurde, durch Verseifung der isomeren Mononitronaphtonitrile

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 928. — (2) Ber. 1888, 2250.

drei Mononitronaphtalincarbonsäuren dargestellt und näher Die Nitro-α-Naphtoësäure vom Schmelzpunkte charakterisirt. 241 bis 2420 (früher (1) zu 2380 angegeben) ist ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Aether und Chloroform, sehr schwer in Benzol und Schwefelkohlenstoff und fast unlöslich in Wasser; sie krystallisirt aus Weingeist und Eisessig in concentrisch gruppirten flachen Nadeln, durch deren Sublimation man farblose bis gelbliche Flitter erhält. Das Kaliumsalz C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)COOK . H<sub>2</sub>O wurde als eine krystallinische Kruste, in der einzelne harte gelbliche Krystalle eingebettet waren, erhalten. Durch Kochen der in Wasser vertheilten Säure mit einem Ueberschusse von Baryumcarbonat wurde ein basisches, in Wasser ziemlich schwer lösliches Baryumsalz  $5[C_{10}H_6(NO_2)COO]_2Ba$ . BaO.  $10H_2O$  in Form von undeutlichen, zu kleinen Warzen vereinigten Krystallen gewonnen. Das Silbersalz fällt als ein gelblicher, amorpher, im Wasser ziemlich schwer löslicher Niederschlag aus. Das Bleisalz, ähnlich dem Silbersalz und das Kupfersalz, ein bläulicher Niederschlag, beide in Wasser schwer löslich, scheiden sich aus einer Lösung in siedendem Wasser beim Erkalten derselben in Kryställchen ab. Durch Einwirkung der Alkylhalogenüre auf das Silbersalz bei 100° wurden folgende Aether dargestellt : der Methyläther, kleine gelbe Nadeln, leicht löslich in Weingeist, schmilzt bei 109 bis 1100; der Aethyläther, in Weingeist schwieriger löslich, bildet lange feine Nadeln vom Schmelzpunkt 93°; der Isopropyläther vom Schmelzpunkt 101,5°, krystallisirt aus heißem Alkohol in schönen Kryställchen. — Die Zusammensetzung der Nitro-α-Naphtoësäure vom Schmelzpunkt 255° wurde aus der Analogie ihrer Bildung und Eigenschaften mit denen der übrigen Säuren erschlossen. - Die dritte der beschriebenen Säuren, die Nitro-β-Naphtoësäure vom Schmelzpunkt 2950, gleicht in ihren Eigenschaften sehr der Säure vom Schmelzpunkt 242°. Das Kaliumsalz C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)COOK bildet kleine, büschelförmig gruppirte, in Wasser leicht lösliche Nädelchen. Durch Kochen

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 826; vgl. Ekstrand, JB. f. 1879, 726.

der Säure mit Wasser und Baryumcarbonat wurden zwei Baryumsalze erhalten, ein schwerer lösliches saures, kleine Flitter bildendes, von der Formel 6 [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)COO]<sub>2</sub>Ba. C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)
COOH. 24 H<sub>2</sub>O und ein leichter lösliches neutrales, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)COO]<sub>2</sub>Ba, welches ebenfalls kleine Blättchen bildet. Von
den Aethern, in bekannter Weise erhalten, sind angeführt: der
Methyläther, schwer löslich in Weingeist, krystallisirt daraus in
hellgelben, zu Büscheln vereinigten Nadeln und schmilzt bei
112°; der Aethyläther, leicht löslich in Alkohol, tiefgelbe große
Nadeln bildend, schmilzt bei 109°; der Isopropyläther, gleichfalls leicht löslich in Alkohol, krystallisirt aus diesem Lösungsmittel in langen seidenglänzenden Nadeln und schmilzt bei 75
bis 76°.

E. Börnstein (1) hat die aus Methylanthrachinon erhaltene Anthracencarbonsäure (2) näher untersucht und mit der dritten Anthracencarbonsäure von Liebermann und Bischoff (3) identisch gefunden. Zur Darstellung derselben wird 1 Thl. Rohchinon ("Fabrikationsproduct, aus Alkohol krystallisirt") in 6 Thle. concentrirter Schwefelsäure eingerührt, durch Zusatz von 1 Thl. Wasser wieder breig ausgefällt und hierin 21/2 Thl. gepulvertes Kaliumdichromat allmählich und unter beständigem Umrühren eingetragen. Die Reaction ist sehr heftig. Nach · Beendigung derselben durch Erwärmen auf 110 bis 120° wird ausgewaschen und mit verdünntem Ammoniak wiederholt ausgekocht, indem man jedesmal erst nach dem Verschwinden des freien Ammoniaks filtrirt (die Alkalisalze der Anthrachinoncarbonsäure sind in alkalischen Flüssigkeiten kaum löslich). Die durch Ansäuern erhaltene freie Anthrachinonsäure (bis 30 Proc. des Rohchinons) wird mit überschüssigem verdünntem Ammoniak übergossen und durch Zinkstaub (mindestens das doppelte Gewicht, in kleinen Portionen eingetragen) reducirt. Die Anthracencarbonsäure krystallisirt aus Alkohol in kleinen gelben Blättchen, ihre Lösung fluorescirt intensiv blau. Sie löst sich auch in Eisessig, wenig in Chloroform, kaum in Benzol und Schwefel-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2609. — (2) JB. f. 1882, 793. — (3) JB. f. 1880, 932.

kohlenstoff. Das Chlorid C<sub>15</sub>H<sub>9</sub>OCl bildet sich bei gelindem Erwärmen gleicher Theile Säure und Phosphorchlorid unter Verflüssigung der Masse. Nach dem Entweichen der Salzsäure und Erkalten wird das Product gepulvert, mit Ligroin von den Phosphorverbindungen befreit und in Benzol gelöst, woraus es in weichen Warzen und Krusten krystallisirt. Es löst sich leicht in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Aether und Alkohol. Die Lösungen zeigen intensiv grüne Fluorescenz, welche bei der alkoholischen beim Erwärmen plötzlich in blau umschlägt (durch Bildung des Aethers). Von Wasser wird das Chlorid erst beim Kochen zersetzt. Das Amid C<sub>15</sub>H<sub>9</sub>O-NH<sub>2</sub> fällt beim Einleiten von Ammoniak in eine Benzollösung des Chlorids als weisslicher Niederschlag. Aus siedendem Eisessig krystallisirt es in gelblichen Blättchen, aus Alkohol in feinen gelben Nadeln. Es schmilzt bei 293 bis 295°, ist nicht löslich in Wasser, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, schwer in Alkohol. Die Lösungen fluoresciren blau. Durch Kochen mit Alkalien wird es leicht zersetzt. Wird die Anthracencarbonsäure mit Alkohol erwärmt und mit Natriumamalgam unter zeitweiligem Zusatz von Essigsäure bis zur vollständigen Entfärbung behandelt, so entstehen Di- und Tetrahydrür, welche nur schwierig durch fractionirte Krystallisation aus heißem verdünntem Alkohol zu trennen sind. Die schwerer lösliche Dihydroanthracencarbonsäure C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub> bildet sternförmig gruppirte Blättchen vom Schmelzpunkt 203°, die sich in den gewöhnlichen Medien leicht lösen und in festem Zustande sowie in Lösung schwach blau fluoresciren. Ihre Alkalisalze sind leicht, die Erdalkali- und Schwermetalle schwer löslich. Die leichter lösliche Tetrahydroanthracencarbonsäure C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub> bildet farblose glänzende rhombische Täfelchen vom Schmelzpunkt 164 bis 165° und ohne Fluorescenz. Durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor entsteht neben niederen, leichter löslichen Hydrüren eine Hexahydroanthracencarbonsäure C15H16O2 vom Schmelzpunkt 232°, die aus Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff in feinen farblosen Nadeln, aus Alkohol in Warzen krystallisirt und in Lösung noch schwach blau fluorescirt.

S. Cannizzaro (1) hat die Zersetzung, welche die santonige Säure (2) beim Erhitzen in einer Kohlensäureatmosphäre erleidet, untersucht. Bei einer 300° nicht übersteigenden Temperatur bildet sich wesentlich Wasser und ein Anhydrid, das beim Erkalten zu einem spröden durchsichtigen Harz erstarrt. Wird die Temperatur allmählich auf 360° und schliesslich noch darüber bis 400° gesteigert, so destilliren Propionsäure, Dihydrodimethylnaphtol  $C_{12}H_{14}O(C_{15}H_{20}O_{5} = C_{5}H_{6}O_{2} + C_{12}H_{14}O)$ , sowie eine ölförmige ätherartige Verbindung beider, welche erst durch Kochen mit alkoholischem Kali in ihre Componenten zerlegt wird, ferner kleine Mengen von Dimethylnaphtol und Dimethylnaphtalin, welche als Producte secundärer Zersetzungen anzusehen sind. In der Retorte bleibt nur ein sehr geringer kohliger Rückstand. Eine ähnliche Zersetzung erleidet die santonige Säure, wenn sie für sich im geschlossenen Rohr auf 400° erhitzt wird. Das Dihydrodimethylnaphtol H<sub>2</sub>. C<sub>10</sub>H<sub>5</sub> (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OH krystallisirt aus heißem verdünntem Alkohol in langen seidenartigen Nadeln vom Schmelzpunkt 113°. Es löst sich in Alkalien und wird aus der Lösung durch Kohlensäure gefällt. Von dem sich ebenso verhaltenden Dimethylnaphtol, welches bei 136° schmilzt, kann es durch mehrmalige Krystallisation aus Petroleumäther, in welchem jenes schwer löslich ist, befreit werden. Es ist sehr leicht löslich in Aether und Alkohol, löslich in Benzol und Petroleum (in der Wärme mehr als in der Kälte), fast unlöslich in Wasser. Mit Wasserdampf ist es leicht flüchtig. Durch Erhitzen mit Schwefel wird es unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff in das bei 136° schmelzende Dimethylnaphtol, durch Erwärmen mit Schwefelphosphor in das auch aus dem Dimethylnaphtol erhaltene (3) Dimethylnaphtalin übergeführt. Cannizzaro betrachtet hiernach die santonige Säure als eine Tetrahydrodimethyloxynaphtylpropionsäure H4. C10  $H_4[(CH_8)_2, OH]CH_2-CH_2-COOH.$ 

<sup>(1)</sup> Gass. chim. ital. 18, 385. — (2) JB. f. 1882, 970. — (3) JB. f. 1882, 978.

- S. Sardo (1) hat das Studium der von Oglialoro (2) durch Behandlung von Phenylcumarin in wässerig-alkoholischer Lösung mit Natriumamalgam erhaltenen Phenylmelilotsäure aufgenommen. Die aus dem Reactionsproduct durch Ansäuern und Ausschütteln mit Aether gewonnene Säure ist eine gefärbte und zähe Masse; durch Ausziehen der letzteren mit alkoholhaltigem Wasser und Umkrystallisiren wird sie jedoch fast farblos und in kleinen Prismen krystallisirt, vom Schmelzpunkt 120° und der Zusammensetzung C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub> erhalten. Sie ist in kaltem Wasser wenig löslich, leichter in siedendem, in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. Mit Eisenchlorid giebt sie keine Färbung. Das Silbersalz C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>O<sub>3</sub>Ag ist ein lichtempfindlicher Niederschlag, der aus warmem Wasser krystallisirt.
- C. Etti (3) theilte eine weitere (4) Untersuchung der Eichenrindengerbsäure mit, in welcher Er die Ursachen der Abweichungen in den Angaben Oser's (5), Böttinger's (6) und Löwe's (7) von den Seinigen discutirt. Die mit Essigäther gewonnene Gerbsäure kann durch ein braungrünes amorphes Terpenharz und durch Phlobaphen verunreinigt sein; ersteres ist durch Benzol oder Aether leicht zu entfernen, worin die Gerbsäure fast unlöslich ist (100 Thle. Aether lösen nur 0,035 Thle.), letztere schwieriger. Eine fernere Ursache der Verunreinigung der Gerbsäure fand Er darin, dass dieselbe beim Abdampfen ihrer Lösung in Essigäther diesen theilweise zersetzt und durch die zurückbleibende, sich allmählich concentrirende Essigsäure zum Theil anhydrisirt wird. Reine Eichenrindengerbsäure muß in weingeistfreiem Essigäther vollständig löslich sein, an Aether oder Benzol keine fremden Substanzen abgeben und in sehr verdünnter weingeistiger Lösung mit Bleiessig einen rein gelben Niederschlag geben; in Wasser ist sie sehr schwer löslich (100 Thle. lösen 0,6 Gerbsäure), in Weingeist

<sup>(1)</sup> Gazz. chim ital. 18, 273. — (2) JB. f. 1879, 781. — (3) Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 66, 139; Monatsh. Chem. 4, 512. — (4) JB. f. 1880, 898. — (5) JB. f. 1876, 903. — (6) JB. f. 1880, 1060; f. 1881, 993. — (7) JB. f. 1881, 854.

von jeder Concentration sehr leicht. Das Phlobaphen (erstes Anhydrid) ist in Wasser und Aether so gut wie unlöslich, in Weingeist in jeder Stärke leicht löslich. Das aus der Rinde bereitete kann Terpenharz und Pectinstoffe enthalten (sie sind zu erkennen und zu entfernen, ersteres durch seine Löslichkeit in Aether oder Benzol, letztere durch ihre Unlöslichkeit in 90 grädigem Weingeist); die Gegenwart von Gerbsäure wird durch die Gewichtsabnahme bei 130 bis 140° des bereits bei 110° getrockneten Phlobaphens erkannt. Er widerlegt dann Böttinger's letzte Behauptung bezüglich der Glycosidnatur der Eichenrindengerbsäure, indem Er constatirt, dass Er in der Rinde nie Glucose, sondern nur Lävulin, Lävulose und Quercit und zwar in sehr kleinen Mengen gefunden habe und weist nach, das nach der beschriebenen Darstellung Löwe's Gerbsäure durch Phlobaphen, Dessen Phlobaphen durch Terpenharz verunreinigt gewesen sein müsse. Die Analysen von Löwe's Eichenroth passen zur Formel C34H24O14. Etti bezeichnet es daher als viertes Anhydrid; dasselbe enthält, da es in Alkalien nicht unzersetzt löslich ist, kein Hydroxyl mehr. Man hat sonach folgende Reihe:

Beseichnung:	Formel:	Nach Analysen von
Gerbsäure	$C_{17}H_{16}O_{9}$	Etti.
1tes Anhydrid (Phlobaphen, Gra-		
bowski's Eichenroth)	C <sub>84</sub> H <sub>80</sub> O <sub>17</sub>	Etti.
2tes Anhydrid	$C_{84}H_{98}O_{16}$	Etti.
3tes Anhydrid (Oser's Eichenroth)	$C_{31}H_{26}O_{15}$	Oser, Böttinger, Etti.
4tes Anhydrid (Löwe's Eichenroth)	$C_{84}H_{84}O_{14}$	Löwe.

Er betrachtet die Eichenrindengerbsäure als Trimethylderivat einer Gallylgallussäure C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>8</sub>-CO-C<sub>6</sub>H(OH)<sub>8</sub>COOH. — Bei einer neuen Darstellung von Gerbsäure aus Eichenrinde von unbekannter Abstammung wurde an Stelle der Säure C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>O<sub>9</sub> eine neue Säure C<sub>20</sub>H<sub>20</sub>O<sub>9</sub> erhalten, welche sich durch ihre Grünfürbung mit Eisenchlorid von der bisher bekannten unterscheidet. Die Extraction geschah durch weingeisthaltigen Aether, bei der Reinigung wurden die oben besprochenen Erfahrungen berücksichtigt. Die neue Säure ist amorph, röthlichweiß, sie gleicht in der Löslichkeit und im Verhalten gegen Bleiseetat

vollkommen der gewöhnlichen. Sie verliert von 1240 an Wasser, schmilzt bei 140°, wird unter Verlust von Wasser wieder fest und braunroth und entspricht nun in der Zusammensetzung C<sub>40</sub>H<sub>58</sub>O<sub>17</sub> dem *Phlobaphen*. (Dasselbe wurde auch aus der Rinde gewonnen.) Auch die anderen Anhydride entsprechen denen der Säure C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>O<sub>9</sub>. Das zweite Anhydrid C<sub>40</sub>H<sub>36</sub>O<sub>16</sub> wurde durch Kochen des ersten mit verdünnter (1:12) Schwefelsäure im Wasserbade, Abkühlen, Filtriren, Auswaschen und Lösen in 90 procentigem Weingeist bereitet; das dritte Anhydrid C<sub>40</sub>H<sub>84</sub>O<sub>15</sub> durch Kochen anhydridfreier Gerbsäure mit verdünnter Schwefelsäure, das vierte C<sub>40</sub>H<sub>52</sub>O<sub>14</sub> durch Lösen von Gerbsäure oder Phlobaphen in 20 procentigem Weingeist und vierstündiges Erhitzen der Lösung mit soviel verdünnter Schwefelsäure, das das Ganze 25 Proc. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthielt, auf 130 bis 140°. Es löst sich weder in Weingeist, selbst kochendem, noch in Aetzalkalien. — Die neue Gerbsäure lieferte, mit Salzsäure auf 130° erhitzt, ein mit grüngesäumter Flamme brennendes Gas, jedoch weniger als die Säure C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>O<sub>9</sub>; das erste Anhydrid gab kein Gas. Durch Erhitzen der Säure mit verdünnter Schwefelsäure (1:12) auf 130 bis 140° wurden außer Anhydriden nur sehr geringe Mengen von Gallussäure erhalten. Die weiteren Versuche gaben über die Natur der in der Säure als Substituenten enthaltenen Kohlenwasserstoffreste keinen Aufschluß.

C. Böttinger (1) erwidert auf die vorstehende Untersuchung von Etti in einem Artikel, der eine Menge einzelner, nur flüchtig angedeuteter Beobachtungen enthält und sich einem Referate widersetzt, weshalb wir uns auf das Folgende beschränken. Ein wässeriger Auszug von Eichenrinde giebt mit Brom einen hellgelben Niederschlag von Dibromeichenrindengerbaäure C<sub>19</sub>H<sub>14</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>10</sub>, welcher durch Essigsäureanhydrid in eine Penta-acetylverbindung, durch Hydroxylamin in einen stickstoffhaltigen Körper, durch vorsichtige Behandlung mit Brom in Dehydrotetrabromeichenrindengerbaäure C<sub>19</sub>H<sub>10</sub>Br<sub>4</sub>O<sub>10</sub> verwandelt wird. Auch letztere giebt eine Pentaacetylverbindung. Phlobaphen

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2710.

und Eichenroth sind beide C<sub>88</sub>H<sub>26</sub>O<sub>17</sub>. Sieben Wasserstoffatome sind darin durch Acetyl, Benzoyl ersetzbar. Durch Salzsäure entsteht ein schwarzer Stoff C<sub>86</sub>H<sub>22</sub>O<sub>11</sub>, aber kein Chlormethyl. Durch Bromiren von Phlobaphen in Chloroform wird Tribromphlobaphen C<sub>19</sub>H<sub>10</sub>Br<sub>8</sub>O<sub>8,5</sub> (sic! H. S.) erhalten, das mit Essigsäureanhydrid eine Acetylverbindung C<sub>88</sub>H<sub>18</sub>Br<sub>6</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O)<sub>7</sub>O<sub>17</sub> giebt, bei energischer Bromirung jedoch C<sub>19</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>5</sub>O<sub>8,5</sub>. Durch Jodwasserstoffsäure wird Phlobaphen bei 150° reducirt, durch Erhitzen mit alkoholischem Kali und Jodalkyl auf 120° in Aetherarten verwandelt. Hydroxylamin giebt mit denselben, sowie mit Phlobaphen keine stickstoffhaltigen Körper u. s. w. Durch Zusammenfassung aller Thatsachen kommt Böttinger dazu, "die Eichenrindengerbsäure als das Condensationsproduct eines sauerstoffhaltigen Aldehyds CH<sub>8</sub>-CH<sub>2</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-CHO mit Tannin, etwa als ""Tetrahydroururtannin"" (? H. S.) aufzufassen."

H. Walder (1) hat die durch Oxydation von  $\beta$ -Dinaphtol entstehende Säure C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>O<sub>4</sub> näher (2) untersucht und als o-\beta-Oxynaphtoylbenzoësäure C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(OH)-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>COOH erkannt. Zur Darstellung wird zu einer Lösung des  $\beta$ -Dinaphtols in verdünnter Lauge unter gelindem Erwärmen allmählich die berechnete Menge einer 3 procentigen Lösung von Kaliumpermanganat gefügt, warm filtrirt, der Manganniederschlag noch wiederholt mit Wasser ausgekocht und alle Filtrate mit Salzsäure gefällt. Der anfangs röthliche Niederschlag nimmt allmählich eine grüne, beim Trocknen wieder die ursprüngliche Farbe an. Aus der verdünnt-alkoholischen, mit Kohle behandelten Lösung krystallisirt die Säure in gelblichen seidenglänzenden Prismen, welche uuter Bräunung bei 256° schmelzen. Sie ist auch in kochendem Wasser äußerst wenig löslich, reichlich in Alkohol, Aether, Aceton, Eisessig, Benzol, leicht in heißen ätzenden und kohlens. Alkalien, nicht in Barytwasser. Warme concentrirte Schwefelsäure löst sie mit dunkelrother Farbe, beim Verdünnen fällt sie unverändert aus. Das Natriumsalz C18H11O4Na (bei

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 299. — (2) JB. f. 1882, 728.

120° getr.) scheidet sich beim Erkalten der heißen Lösung als weißes Krystallpulver aus. In Alkohol ist es schwer löslich. Das Baryumsalz (C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ba . 2H<sub>2</sub>O (bei 140° getrocknet) und das Silbersalz C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>Ag sind gelatinöse Niederschläge. Der Methyläther C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>(CH<sub>8</sub>) wird durch Sättigen der methylalkoholischen Lösung mit Chlorwasserstoff, leichter aus dem Silbersalz durch Jodmethyl erhalten und krystallisirt aus Benzol in glasglänzenden farblosen Prismen vom Schmelzpunkt 1990, leicht löslich in warmem Benzol und Alkohol, weniger in Holzgeist. Der Aethyläther C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), auf dem gewöhnlichen Wege dargestellt, krystallisirt aus kochendem verdünntem Alkohol in atlasglänzenden Spiessen vom Schmelzpunkt 206°. Durch Erhitzen der Säure mit essigs. Natron und Essigsäureanhydrid auf 130°, Auswaschen des Productes mit Wasser und Lösen in heißem Weingeist wird die Acetylverbindung C18H11O4(C2H8O) in kleinen glänzenden, etwas gefärbten Prismen erhalten, welche bei 170° unter Bräunung schmelzen. Durch Schmelzen ihres Natronsalzes mit Kali wird die Säure in Phtalsäure und  $\beta$ -Naphtol gespalten. Mit überschüssiger rauchender Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor auf 190 bis 200° erhitzt liefert sie eine o-β-Oxynaphtyltoluylsäure C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(OH)CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOH. Dieselbe krystallisirt aus Eisessig in kleinen Prismen, welche unter Bräunung bei 261° schmelzen. Sie löst sich kaum in Wasser, spärlich in Alkohol und Aether, reichlich in heißem Eisessig. Das Silbersalz C<sub>18</sub>H<sub>15</sub>O<sub>8</sub>Ag (bei 120° getr.) ist ein flockiger Niederschlag. — Durch Erhitzen der o-β-Oxynaphtoylbenzoësäure mit 4 Thln. Chlorzink auf 210 bis 230° wird ein Körper  $C_{36}H_{22}O_7 = (-C_{10}H_6-CO-C_6H_4-COOH)_2O$ ? gebildet, der aus Chloroform in fast farblosen, bei 146° schmelzenden Krystallen Durch Erhitzen resp. Destilliren mit Natronkalk entstehen ebenfalls krystallisirbare Körper. Mit Dimethylanilin und Chlorzink erhitzt liefert sie einen grünen Farbkörper, mit Resorcin erhitzt eine Verbindung, die in kleinen braunen Prismen mit grünem Metallglanz krystallisirt und sich in Alkalien mit kirschrother Farbe löst.

A. Spiegel (1) hat Seine (2) Untersuchung über die Vulpinsäure im Zusammenhang veröffentlicht.

Aus einer vorläufigen Mittheilung von J. Herzig (3) über Guajaconsäure und Guajakharzsäure ist hier nur zu entnehmen, dass erstere, in ätherischer Lösung mit salpetriger Säure behandelt, Dinitroguajacol (4) giebt, woraus hervorgeht, dass Guajacol in derselben bereits präformirt ist. Die Guajakharzsäure, welche wie die Guajaconsäure (5) beim Erhitzen mit Salzsäure Chlormethyl und Brenzcatechin liefert, verhält sich gegen salpetrige Säure anders und scheint in Nitroguajakharzsäure überzugehen.

## Sulfocturen der Fettreihe.

Die im vorigen Jahresbericht bereits berücksichtigte Abhandlung von W. Spring und C. Winssinger (6) über die Einwirkung von Chlor auf Sulfoverbindungen und Oxysulfide ist auch in ein deutsches Journal (7) übergegangen.

F. Beilstein und E. Wiegand (8) erhielten durch Behandeln von primären, secundären und tertiären Alkylaminen mit Schwefelsäureanhydrid entweder die betreffenden Sulfoaminsäuren, oder Anhydride derselben. — Monoäthylamin ergab beim Zusammentreffen mit Schwefelsäureanhydrid in Dampfform unter guter Kühlung, Stehenlassen des Gemisches in feuchter Luft, Verdünnen mit Wasser, Kochen mit kohlens. Baryum und Eindampfen zur Krystallisation entweder monoäthylsulfoamins. Baryum in Krystallen, oder bisweilen auch einen dicken, in

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **219**, 1. — (2) JB. f. 1880, 899; f. 1881, 848; f. 1882, 988. — (3) Wien. Acad. Ber: (2. Abth.) **26**, 976; Monatah. Chem. **28**, 822. — (4) Dieser JB. S. 915. — (5) JB. f. 1882, 742. — (6) JB. f. 1882, 990. — (7) Ber. 1883, 326. — (8) Ber. 1883, 1264.

Wasser leicht löslichen, neutralen Syrup, der wahrscheinlich ein Anhydrid: C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-NH<sub>2</sub>=SO<sub>3</sub>, oder vielleicht auch ein Amid: SO<sub>2</sub>(NHC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> war. Beim Kochen mit Barytwasser lieferte dieser Syrup neben Aethylamin äthylsulfoamins. Baryum. Die aus ihrem Bleisalze durch Schwefelwasserstoff abgeschiedene Monoäthylsulfoaminsäure, C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>NSO<sub>3</sub>H, krystallisirt in Nadeln, die in Wasser, Alkohol und Aether löslich sind. Wasser zersetzt dieselbe in der Siedehitze nicht. Salpetrige Säure bewirkt in der wässerigen Lösung des Calciumsalzes Gasentwicklung unter Bildung von schwefels. und salpeters. Calcium. Das Calciumsalz, Ca(C, H6NSOs), .2 H2O, bildet glasglänzende, in Wasser und Alkohol von 90 Proc. leicht, in Aether lösliche Prismen. Baryumsalz (+ 1/2 H2O) bildet silberglänzende, in Wasser sehr leicht lösliche Schuppen. 74,2 Thle. Alkohol von 90 Proc. lösen bei 18º 1 Thl. des Salzes (wasserfrei). Das Bleisalz stellt sehr leicht in Wasser und Alkohol lösliche Nadeln vor. — Bei der Einwirkung von Diäthylamin auf dünne Schichten Schwefelsäureanhydrid unter Kühlen und Verarbeiten des Productes in der oben beschriebenen Weise resultirte kein Baryumsalz, sondern ein brau-

ner Syrup, der wohl aus dem Anhydride (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>NH=SO<sub>5</sub> oder dem Amide SO<sub>2</sub>[N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub> bestand. Derselbe gab beim Kochen mit Baryumhydrat Diäthylamin und diäthylsulfoamins, Baryum, [N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>]<sub>2</sub>. Ba. 2 H<sub>2</sub>O, welches in Wasser und 90 procentigem Alkohol leicht, in Aether nicht löslich ist. — Bei der ebenfalls energisch verlaufenden Reaction des Triäthylamins mit Schwefelsäureanhydrid resultirt eine dicke zähe Masse, welche auf Wasserzusatz glänzende, tafelförmige Krystalle abscheidet. Diese sind Anhydro-Triäthylsulfoaminsäurs, N(C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>, vom Schmelzpunkt 91,5°. Dieselben reagiren neutral, lösen sich sehr leicht in Aceton, Alkohol und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser und Aether. Beim Kochen mit Wasser zerfallen sie in Triäthylamin und Schwefelsäure. — Beim Kechen des Reactionsproductes von Monomethylamin und Schwefelsäureanhydrid mit Baryt erhält man monomethylsulfoamins. Baryum.

J. Engelcke (1) hat Salze zweier Dialkylisäthiondischwefelsäuren dargestellt und versucht, analoge Verbindungen mit der Benzolmonosulfosäure zu gewinnen. — Als trocknes isoäthions. Natrium mit etwas mehr als der berechneten Menge Schwefelsäure im Kolben geschüttelt, sodann absoluter Alkohol hinzugefügt, das Gemisch mehrere Tage unter häufigem Umschütteln sich selbst überlassen, nach dem Filtriren der Alkohol abdestillirt, der hinterbleibende dicke braune Syrup mit viel Wasser verdünnt und mit kohlens. Baryum in der Hitze neutralisirt wurde, schied das eingedampfte Filtrat bei mehrtägigem Stehen nur perlmutterglänzende Krystalle von isoäthions. Ba-Nahm Derselbe dagegen die Neutralisation mit ryum aus. kohlens. Baryum in der Kälte oder in sehr mässiger Wärme und das Verdampfen der Filtrates bei mässiger Wärme vor, so krystallisirte eine Doppelverbindung (1) von isäthions. Baryum mit diäthylisäthiondischwefels. Baryum von der Formel  $(C_2H_4OHSO_3)_2Ba \cdot (C_2H_4OHSO_3)_2Ba \cdot SO_4(C_2H_5)_2$ , aus. dem Umkrystallisiren aus wenig Wasser unter der Luftpumpe bildete der Körper weiße, stark seideglänzende Krystalle. Eine annähernde Trennung der beiden Salze von einander gelang durch Lösen der Krystalle in wenig Wasser und Versetzen mit Alkohol, wobei das isäthions. Baryum ausfiel. — Bei dem entsprechenden Versuche mit Methylalkohol schieden sich nach dem Abdestilliren des letzteren beim Erkalten Krystalle aus. Das Ganze wurde in wenig Wasser gelöst und nach Zusatz von kohlens. Natrium bis zur schwach alkalischen Reaction mit absolutem Alkohol versetzt, um das schwefels. Natrium niederzuschlagen. Das Filtrat wurde durch Destillation im Wasserbade vom Alkohol befreit, die rückständige ölige Flüssigkeit bei etwa 80° zur Trockne verdampft, der Rückstand mit kochendem absolutem Alkohol ausgezogen und die Lösung erkalten Es schieden sich dann große, seideglänzende Krystalle von dimethylisäthiondischwefels. Natrium, C2H4OHSO5Na.SO4 (CH<sub>8</sub>), aus. Dieselben waren sehr hygroskopisch. Die freie

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **318**, 269.

Säure daraus zu gewinnen gelang nicht. Wasser zersetzte das Salz in der Siedehitze in Isäthionsäure, Methylalkohol und saures schwefels. Natrium. — In gleicher Weise, wie eben für das dimethylisäthiondischwefels. Natrium beschrieben, lässt sich Natriumsalz der Diäthylisäthiondischwefelsäure, das auch C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>OHSO<sub>3</sub>Na.SO<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, leicht rein erhalten, nur muß dabei das Eindampfen der Lösung bei 60° statt bei 80° vorgenommen werden, um Zersetzung zu vermeiden. Auch dieses Salz krystallisirt wasserfrei, ist sehr hygroskopisch und zersetzt sich beim Kochen mit Wasser entsprechend dem dimethylisoäthiondischwefels. Natrium. — Als benzolmonosulfos. Natrium mit Schwefelsäure und Alkohol behandelt, aus dem Filtrate der Alkohol abdestillirt, der saure Rückstand mit kohlens. Baryum in der Hitze oder Kälte neutralisirt und die Lösung vorsichtig eingedampft wurde, ergab sich nur benzolmonosulfos. Baryum, nicht aber ein Doppelsalz wie in den oben erwähnten Fällen. Ein solches entstand auch nicht durch Behandeln gleicher Theile von benzolsulfos. Natrium und saurem schwefels. Natrium mit absolutem Alkohol während einiger Tage, Darstellung des Baryumsalzes und Verwandlung desselben mit schwefels. Kupfer in das Kupfersalz. Es resultirte nur das Salz der Benzolmonosulfosäure.

Nithack (1) hat Salze und Derivate der Methylsulfosäure dargestellt. Das Lithiumsalz, CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>Li. H<sub>2</sub>O, wurde durch Umsetzung von methylsulfos. Baryum in wässeriger Lösung mit schwefels. Lithium und Verdampfen des Filtrates zur Krystallisation in säulenförmigen, leicht löslichen, sehr hygroskopischen Krystallen gewonnen. — Das Ammoniumsalz krystallisirt in kleinen perlmutterglänzenden, dünnen, sehr hygroskopischen Blättchen. — Das durch Neutralisiren der freien Säure mit kohlens. Strontium erhaltene Strontiumsalz (+ H<sub>2</sub>O) bildet concentrisch gruppirte, büschelförmig verwachsene rhombische Säulen. 1 Thl. desselben löst sich in 1,2 Thln. Wasser von 22°. — Das ebenso gewonnene Calciumsalz ist wasserfrei, es

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **218**, 283.

stellt büschelförmig gruppirte rhombische Säulen vor. 1 Thl. des Salzes löst sich in 1,4 Thln. Wasser von 20°. — Das Magnesiumsalz (+ 10 H<sub>2</sub>O) wurde wie das Lithiumsalz bereitet. Es krystallisirt in kreuzweise verwachsenen Aggregaten aus flachen rhombischen Tafeln. In trockner Luft verwittert das Salz, in Wasser löst es sich sehr leicht. Beim Stehen über Schwefelsäure verliert es 8 Mol. Wasser. — Durch Einwirkung von 1 Mol. Phosphorpentachlorid auf 1. Mol. trocknes methylsulfos. Kalium, vorsichtiges Destilliren und Rectificiren wird das bei 160° siedende Methylsulfonsäurechlorid, CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>Cl, als farblose, stechend riechende Flüssigkeit erhalten. Mit Wasser zersetzt sich die Verbindung in Chlorwasserstoff und Methylsulfosäure. - Doppelverbindungen von methylsulfos. Salzen mit neutralen Schwefelsäureäthern zu erhalten gelang nach dem von Engelcke(1) zur Darstellung solcher Verbindungen bei der Isoäthionsäure eingeschlagenen Verfahren nicht und zwar weder bei Anwendung von Aethyl- noch von Methylalkohol.

J. E. Alén (2) hat neue Salze der Methylschwefelsäure (3) dargestellt. Diese Säure bereitet Er aus 1 Thl. Methylalkohol und 2 Thln. concentrirter Schwefelsäure. Das Natriumsalz, (CH<sub>8</sub>)NaSO<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O, krystallisirt in sternförmig gruppirten Nadeln. Das Silbersalz (wasserfrei) krystallisirt aus wässeriger Lösung unter dem Exsiccator. Das Strontiumsalz (+ H<sub>2</sub>O) scheidet sich in Blättern aus. Das in Alkohol lösliche Bleisalz

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 1285 (aus Ann. Chem. \$18, 269). — (2) Oefversigt af Kongl. Vetenskaps-Academiens Förhandlingar 1880, Nr. 8. Stockholm (Separatabdruck). — (3) Vgl. Dumas und Péligot, Ann. Chim. Phys. 58, 55 (1835); Ann. Pharm. 15, 25 (1835); Claësson, JB. f. 1879, 486; Church, JB. f. 1855, 598 (J. pr. Chem. 67, 42 und Chem. Centr. 1856, 146); Kane, Phil. Mag. 7, 398 (1835); Schabus, JB. f. 1854, 552; Beamer und Clarke, JB. f. 1880, 906; Dumas u. Péligot, Ann. Chim. Phys. 61, 199 (1836); Péligot, J. pr. Chem. 85, 152 (1845); Marchand, JB. f. 1847 u. 1848, 693 (J. pr. Chem. 44, 123); Berthelot, BJ. f. 1855, 602; Regnault, Ann. Pharm. 25, 43 (1838); Magnus, Pogg. Ann. 47, 523 (1839); Schabus, JB. 1854, 560; Marignac, JB. f. 1855, 608.

(+ 2 H<sub>2</sub>O) wird theils in feinen Nadeln, theils in langen Prismen erhalten. Beide Formen zeigen gleichen Krystallwassergehalt (1). Das Magnesiumsalz (+ 4H<sub>2</sub>O) bildet in Alkohol lösliche Blätter. Das Zinksalz (+ 4H,0) krystallisirt im Exsiccator in rechtwinkeligen Tafeln, es löst sich in Alkohol. Das Cadmiumsalz (+ 2H<sub>2</sub>O) bildet in Alkohol lösliche Prismen. Das Kupfersalz (+ 4 H<sub>2</sub>O) krystallisirt in blauen Tafeln, es löst sich in Alkohol. Das Nickelsalz (+ 6H2O) bildet grüne, prismatische, in Alkohol lösliche Krystalle. Das Kobaltsalz (+ 6H<sub>2</sub>O) krystallisirt blättrig, es löst sich in Alkohol. Das Eisenoxydulsalz (+ 4H<sub>2</sub>O) scheidet sich unter dem Exsiccator in gut ausgebildeten grünen Krystallen aus. Das Mangansalz (+ 4H<sub>2</sub>O) krystallisirt über Schwefelsäure in Tafeln, es löst sich in Alkohol. Das Berylliumsalz (+ 12 H2O) krystallisirt in zerfliesslichen Prismen. Das Yttriumsalz (+ 18 H<sub>2</sub>O) krystallisirt in langen, in Alkohol löslichen Nadeln. Das Erbiumsalz (+ 18 H<sub>2</sub>O) krystallisirt über Schwefelsäure in langen rothen Nadeln, die sich in Alkohol lösen, ebenso das Didymsalz (+ 18 H<sub>2</sub>O). — Derselbe (2) hat neue Salze der Aethylschwefelsäure (3) bereitet. Das Berylliumsalz (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OSO<sub>3</sub>)<sub>6</sub>Be<sub>2</sub>. 12 H<sub>2</sub>O, aus dem Baryumsalz mittelst Berylliumsulfat bereitet, bildet blätterige zersliessliche Krystalle, die wie die folgenden Salze auch in Alkohol löslich sind. Das analog zusammengesetzte sowie bereitete Yttriumsalz (+ 18H,0) zeigt lange prismatische Krystalle, das Erbiumsalz (+ 18 H<sub>2</sub>O) rosenrothe, das Cersalz (+ 18 H<sub>2</sub>O) ähnliche, das Lanthansalz (+ 18 H<sub>2</sub>O) zolllange Prismen, das Didymsalz (+ 18 H<sub>2</sub>O) lichtrothe Kry-

<sup>(1)</sup> Vgl. Kane, Phil. Mag. 7, 897 (1835). — (2) Oefversigt af Kongl. Vetenskaps-Akademiens Förhandlingar 1880, Nr. 8. Stockholm. — (8) Vgl. Classon, JB. f. 1879, 487; Magnus, Ann. Pharm. 6, 171 (1833); Gerhardt, Traité de chimie organique 2, 291 (1854); Berthelot, JB. f. 1855, 611 (J. pr. Chem. 65, 274); Heufser, JB. f. 1869, 844 (Ann. Chem. Pharm. 151, 249); Marchand, Pogg. Ann. 41, 608 (1837); Erlenmeyer, JB. f. 1872, 580; C. Scheibler, JB. f. 1872, 581.

stalle. Von diesen Salzen untersuchte Topsoë die krystallographischen Eigenschaften näher. Sie sind sämmtlich isomorph und zwar orthohexagonal.  $a:b:c=\sqrt{3}:1:0,5062$ ; Formen: (111), (311), (110), (310). Winkel (100): (311) = 51658'.

Nach A. Geuther (1) sind die Doppelverbindungen von Salzen der Sulfosäuren (Sulfoëssigsäure, Sulfobenzoësäure (2) und Isätkionsäure (3)) mit neutralen Schwefelsäureäthern Abkömmlinge einer Dischwefelsäure, SyO8H4, und sind aus dieser entstanden durch Austausch eines Hydroxyls gegen einen äquivalenten sauerstoffhaltigen Kohlenwasserstoffrest. Mit anderen Worten: sie sind Sulfoverbindungen, in welchen an Stelle des Sulforestes, -SO2OH, der Monoschwefelsäure, der äquivalente Sulforest,  $-S \equiv [=O, =O_2=, -OH] = S \equiv [=O, \equiv (OH)_2]$ , der Dischwefelsäure enthalten ist. — Auch den Umstand, dass eine Anzahl neutraler schwefels. Salze bei gleicher empirischer Zusammensetzung Unterschiede bezüglich ihrer Krystallform und des Verhaltens ihres Krystallwassers zeigen, wofür Geuther eine ganze Anzahl von Belegen anführt, bringt Derselbe in Zusammenhang mit der Existenz einer Dischwefelsäure im Gegensatze zur Monoschwefelsäure. Das Vorhandensein verschiedener Arten Alkylschwefelsäuresalze und Doppelsulfate leitet Derselbe ebenfalls von dem Vorkommen polymerer Schwefelsäuren ab.

O. Fischer und C. Riemerschmid (4) haben die Pyridinmonosulfosäure C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>NSO<sub>8</sub> und Salze derselben dargestellt. Aus ihrem Baryumsalze (5) erhält man die Säure durch genaues Zerlegen desselben mit verdünnter Schwefelsäure und Verdunsten des Filtrates in schwach gelben, wasserfreien Nadeln oder schmalen glänzenden Blättchen. Sie löst sich sehr leicht in Wasser, sehr schwer in Alkohol, nicht in Aether. Bei hoher Temperatur schmilzt sie zu einer gelben Flüssigkeit, die bei

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **316**, 288.— (2) Vgl. Fr. Stengel, dieser JB. S. 1280 f. — (3) Dieser JB. 1285 (aus Ann. Chem. **316**, 269, Engelcke).— (4) Ber. 1883, 1183.— (5) JB. f. 1882, 1087.

ı

stärkerem Erhitzen unter theilweiser Verkohlung in schweflige Säure und Pyridin zerfällt. Die Salze der Sulfosäure sind in Wasser meistens sehr leicht löslich. Das Ammoniumsalz bildet weise Spiese, das Natriumsalz in concentrirter Natronlauge ziemlich schwer lösliche Wärzchen oder Nadeln. Das Kobaltsalz stellt röthliche, beim Erwärmen unter Wasserverlust blauviolett werdende, das Nickelsalz blaugrüne undeutliche, das Kupfersalz kleine blaue Krystalle dar. Das Silbersalz zersetzt sich beim Kochen seiner Lösung unter Silberabscheidung. Das gelbweiße Quecksilberoxydulsalz ist schwer löslich. Durch Reductionsmittel und durch Brom wird die Sulfogruppe sehr leicht eliminirt. Durch Kochen der Säure mit Zinn und Salzsäure und nachheriges Destilliren mit Alkali und Wasserdampf wird eine Base erhalten, die sich wie Piperidin verhält. Beim Eintropfenlassen von Brom (2 Mol.) in die kochende wässerige Lösung der Sulfosäure geht mit den Wasserdämpfen β-Pyridindibromid, C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>Br<sub>2</sub>N, über, welches in weißen Nadeln gewonnen wird, wenn man durch die alkalisch gemachte Flüssigkeit einen Dampfstrom leitet. Nach dem Umkrystallisiren aus Wasser schmilzt die Verbindung bei 164 bis 165°, während sie schon bei 80° langsam sublimirt. Sie löst sich schwer in Ligroin, kaltem Wasser, kohlens. Natriumlösung und Natronlauge, leicht in Alkohol, Aether, Holzgeist und Benzol. Beim Erhitzen der Pyridinsulfosäure mit nur 1 Mol. Brom und Wasser in geschlossenen Röhren auf 100° entsteht neben dem Dibromid eine andere, noch zu untersuchende Bromverbindung. Das Platinchloriddoppelsalz, (C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>N. HCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub>. 2 H<sub>2</sub>O, des Dibrompyridins krystallisirt in großen, rothgelben, in Wasser schwer löslichen Nadeln.

## Sulfosauren der aromatischen Reihe

H. Limpricht (1) hat in Gemeinschaft mit mehreren Schülern das Verhalten der Amide einiger aromatischer Sulfosäuren gegen salpetrige Säure untersucht. — A. Heffter (2) erhielt durch Einleiten von salpetriger Säure in ein breiförmiges Gemisch von m-Mononitrobenzolmonosulfosäureamid mit Salpetersäure unter starker Gasentwicklung eine klare Lösung, aus welcher nach dem Verdampfen der Salpetersäure und dem Neutralisiren mit kohlens. Blei m-mononitrobenzolmonosulfos. Blei, [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Pb. 2H<sub>2</sub>O, (3) in zu Büscheln gruppirten Nadeln auskrystallisirte. — In analoger Weise wurde aus dem Amide der p-Monochlortoluol-o-monosulfosäure (4) das Baryumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>ClSO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>Ba. H<sub>2</sub>O, dieser Säure gewonnen. Diazoverbindungen ließen sich in diesen Fällen nicht isoliren, doch deuteten auf deren Bildung die gefundenen Zersetzungsproducte hin. — F. Hybbeneth (5) untersuchte die Einwirkung von salpetriger Säure auf m-Amidobenzolmonosulfosäureamid, CcH4 (NH<sub>2</sub>)SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>. Er stellte diese Verbindung durch Uebergießen von m-Nitrobenzolsulfosäureamid mit concentrirter Ammoniakflüssigkeit, Einleiten von Schwefelwasserstoff bis zur völligen Lösung, Verdampfen zur Trockne und Umkrystallisiren des Rückstandes aus Wasser dar. Der Körper krystallisirt in weißen, glänzenden Blättchen oder Nadeln, er löst sich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol. Der Schmelzpunkt ist 142°. Aus der Lösung in verdünnter Salzsäure scheidet sich das salzs. Salz des m-Amidobenzolmonosulfosäureamids, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>. HCl, auf Zusatz concentrirter Salzsäure in büschelförmig vereinigten, in Wasser und Alkohol leicht löslichen, bei 2350 unter beginnender Zersetzung schmelzenden Nadeln aus. Das salpeters. und das oxals. Salz krystallisiren ebenfalls gut. Beim Einleiten von salpetriger Säure zu einer stark abgekühlten Mischung des Amides mit absolutem

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 331, 208. — (2) Daselbst. — (8) JB. f. 1875, 682. — (4) JB. f. 1878, 662. — (5) Ann. Chem. 331, 204.

Alkohol bis zur beginnenden Stickstoffentwicklung bildete sich eine noch nicht untersuchte, orangefarbige Diazoverbindung. Durch Einleiten von salpetriger Säure in ein stark abgekühltes Gemisch des Amids mit wenig Salpetersäure, bis eben eine klare gelbe Lösung entstanden war und Stickstoffentwicklung eintrat, und Fällen mit absolutem Alkohol wurde eine Diazoverbindung gewonnen, die sich zuweilen in heißem Wasser völlig unter Stickstoffentwicklung, bisweilen aber nur theilweise löste, und zwar unter Hinterlassung einer aus kleinen gelben Nadeln bestehenden Verbindung. Der in Wasser lösliche Theil hatte die Zusammensetzung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)N<sub>2</sub>NO<sub>3</sub>, er war salpeters. m-Diazobenzolmonosulfosäure-Amid. Derselbe bildete orangegelbe, mikroskopische Nadeln, die beim Erhitzen und durch Schlag verpufften und beim Kochen mit Wasser und Erhitzen mit Alkohol unter Druck Stickstoff entwickelten. In letzterem Falle entstand Benzolmonosulfosäureamid, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> (1). Diesen Körper enthielt auch das alkoholische Filtrat von der Ausfällung obiger Diazoverbindung. Der beim Lösen des m-Diazobenzolsulfoamids in heißem Wasser bleibende Rückstand hat die Zusammensetzung (NH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>)C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-N=N-NHC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>), nachdem er durch Erhitzen mit Alkohol unter Druck oder Kochen mit Wasser von Resten der Diazoverbindung befreit und über Schwefelsäure getrocknet worden ist. Das gelbe Pulver besteht aus mikroskopischen Nadeln und schmilzt unter beginnender Zersetzung bei 1830. Dieser Körper verpufft beim Erhitzen nicht, entwickelt beim Kochen mit Wasser keinen Stickstoff, löst sich in verdünnten Alkalien und wird daraus durch Säuren unverändert wieder gefällt. Dass derselbe trotzdem eine Diazoverbindung ist, beweist sein Verhalten gegen Säuren, welche ihn in concentrirtem Zustande schon in der Kälte, in verdünntem beim Erwärmen unter Stickstoffentbindung zer-Die Lösung enthält Monochlorbenzolmonosulfosäureamid, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Cl(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>) vom Schmelzpunkt 148<sup>o</sup> (2) und salzs.

<sup>(1)</sup> Der Schmelspunkt desselben liegt nach Hybbeneth bei 156°. — (2) JB. f. 1876, 629.

m-Amidobenzolmonosulfosäureamid. Für die Einwirkung der salpetrigen Säure auf m-Amidobenzolsulfosäureamid gelten nach Hybbeneth die beiden folgenden Gleichungen: (NH2SO2)  $C_6H_4NH_2.HNO_3 + HNO_2 = (NH_2SO_2)C_6H_4N_2NO_3 + 2H_2O_3$ und  $2[(NH_2SO_2)C_6H_4NH_2] + HNO_2 = (NH_2SO_2)C_6H_4N=N-NH$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)+2H<sub>2</sub>O. Die Bedingungen zum ausschließlichen Eintreten der einen dieser Umsetzungen sind noch festzustellen. —In analoger Weise untersuchte A. Heffter(1) das Verhalten des p-Amidotoluol-o-monosulfosäure-Amids, C7H6(NH2)SO2NH2, gegen salpetrige Säure. Die Verbindung wurde durch Behanvon p-Mononitrotoluol-o-monosulfosäureamid (2) vom deln Schmelzpunkt 186° in warmer ammoniakalischer Lösung mit Schwefelwasserstoff dargestellt. Sie krystallisirt in seideglänzenden, weißen, federartig gruppirten, bei 164° schmelzenden Nadeln oder perlmutterglänzenden Blättchen, ist schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser und Weingeist löslich. Das salzs., salpeters. und oxals. Salz des Amids krystallisiren gut und lösen sich ziemlich leicht in kaltem Wasser. Das salzs. Salz, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>. HCl, bildet lange weise Nadeln. Das Amid ergiebt beim Einleiten von salpetriger Säure in seine alkoholische Lösung eine gelbe Ausscheidung, die beim Erhitzen nicht verpufft und beim Kochen mit Wasser nur ganz wenig Stickstoff entwickelt. Beim Erhitzen mit absolutem Alkohol unter Druck wird der Körper zum Theil gelöst. Die Lösung enthält neben viel Harz Toluol-o-monosulfosäureamid, C<sub>1</sub>H<sub>1</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)(3). Beim Behandeln des Amidotoluolsulfoamids in salpeters. Lösung mit salpetriger Säure trat selbst bei starker Abkühlung sofort Zersetzung ein. Durch Behandlung von mit starker Salzsäure übergossenem Amide mit salpetriger Säure bis zur starken Gasentstand p-Monochlortoluol-o-monosulfosäureamid, C7H6Cl(SO2NH2), welches sich nach Verdampfen der Hauptmenge der Salzsäure durch Wasser als krystallinischer, gelblichweißer Niederschlag ausfällen ließ und nach wiederholtem Um-

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 221, 208. — (2) JB. f. 1874, 688. — (3) JB. f. 1879, 753.

krystallisiren weiße, bei 138° schmelzende Nadeln bildete. Beim Kochen mit übermangans. Kalium in wässeriger Lösung ging das p-Amidotoluol-o-sulfoamid in das bei 270° schmelzende Azotoluol $disulfos \ddot{a}ure amid$ ,  $C_6H_3(CH_3)_{[4]}(SO_2NH_2)_{[3]}N_{[1]}=N_{[1]}(SO_2NH_2)_{[3]}$ (CH<sub>3</sub>)<sub>[4]</sub>C<sub>6</sub>H<sub>8</sub> (1), über. — W. Paysan (2) prüfte das Verhalten des o-Amidotoluol-p-monosulfosäureamids, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>) (SO2NH2), gegen salpetrige Säure. Die Verbindung ergab sich durch Reduction von o-Nitrotoluol-p-monosulfosäureamid vom Schmelzpunkt 128° in ammoniakalischer Lösung mit Schwefelwasserstoff. Sie stellt farblose, große, vierseitige, leicht in heißem, schwer in kaltem Wasser und in Alkohol, nicht in Aether, Benzol und Ammoniak lösliche, bei 1750 schmelzende Säulen vor. Die Salze des Amids mit Säuren krystallisiren gut, das salzs., C7H6(NH2)SO2NH2. HCl, in langen, feinen, seideglänzenden Nadeln oder großen dicken Säulen, die sich in Wasser sehr leicht lösen und bei 240° schmelzen. Das schwefels. Salz bildet Nadeln, das salpeters. lange Prismen, das oxals. große flache Nadeln, das essigs. vierseitige Prismen und das weins. lange Tafeln. Salpetrige Säure führt das in Weingeist fein vertheilte Amid in eine feinpulverige, schön hellgelbe Diazoverbindung von der Zusammensetzung (NH2SO2)C7H4N=N -NH-C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>) über, die auch bei Anwendung von Wasser statt des Alkohols, aber dann neben harzigen Producten, zu entstehen scheint. Dieselbe besteht aus mikroskopischen, aus Nadeln gebildeten Warzen, sie detonirt durch Schlag nicht, verpufft schwach beim Erhitzen und entwickelt mit Wasser gekocht, oder mit Weingeist unter verstärktem Druck, keinen Stickstoff, wohl aber sehr leicht beim Erhitzen mit verdünnten Säuren. Es entstehen dabei o-Monochlortoluol-p-sulfosäureamid, C7H4Cl(SO2NH2), und Amidotoluolmonosulfosäureamid nach der Gleichung:  $(NH_2SO_2)C_7H_6N=N-NHC_7H_6(SO_2NH_2) + HCl$  $= C_7H_6Cl(SO_2NH_2) + C_7H_6(NH_2, SO_2NH_2) + N_2$ . Die erstere Verbindung krystallisirt aus der eingedampften Lösung aus, die andere bleibt gelöst. Jene erscheint aus heißem Wasser in

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 921. — (2) Ann. Chem. 331, 210.

weißen glänzenden Blättchen oder Nadeln vom Schmelzpunkt 135°, die sich in Wasser schwer lösen. 100 Thle. einer durch 24 stündige Behandlung des Körpers mit Wasser bei 130 erhaltenen Lösung enthalten 0,1842 Thle. desselben. Bei mehrstündigem Erhitzen mit Salzsäure auf 150° geht die Verbindung in o-Monochlortoluol-p-monosulfosäure, C<sub>1</sub>H<sub>6</sub>Cl(SO<sub>3</sub>H), über, deren Baryumsalz (wasserfrei) glänzende, dünne, rhombische, in Wasser ziemlich leicht lösliche Blättchen bildet, während das gleichfalls wasserfreie und in Wasser sehr leicht lösliche Kaliumsalz perlmutterglänzende, auch in 95 procentigem Alkohol sich lösende Blättchen vorstellt. Das Chlorid dieser Säure konnte nicht krystallisirt, sondern nur als ein hellgelbes Oel erhalten werden. Beim Lösen in Ammoniak ging es sehr rasch in das o-Chlortoluol-p-sulfoamid über. Wird salpetrige Säure in ein breiiges Gemisch von o-Amidotoluol-p-sulfoamid und Salpetersäure eingeleitet, so entwickelt sich, trotz starker Abkühlung, gleich von Anfang an Stickstoff. In einem einzigen Ausnahmefalle erzeugte absoluter Alkohol in der klaren Lösung einen feinen weißen Niederschlag einer Diazoverbindung, die schon beim Abfiltriren gelbbraun wurde, beim Erhitzen und Daraufschlagen detonirte und von Wasser und Alkohol in der Wärme leicht zersetzt wurde. Bei Anwendung von Alkohol ließ sich aus der Zersetzungsflüssigkeit äthyloxydtoluolmonosulfos. Baryum (äthylkresolsulfos. Baryum), [C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba. 3H<sub>2</sub>O (1), in leicht in Wasser, schwerer in Alkohol löslichen Blättern und Prismen gewinnen. In den Fällen, in welchen gleich von vorneherein beim Einleiten der salpetrigen Säure Stickstoffentwicklung eintrat und Alkohol später keine Fällung erzeugte, ließ sich aus der Flüssigkeit das soeben beschriebene Baryumsalz darstellen. Paysan hält Seine Diazoverbindung für identisch mit der von Hayduck (1) aus o-Amidotoluol-p-monosulfosäure erhaltenen.

E. Lellmann (2) hat Nitro- und Amidoderivate des Benzolsulfoanilids und des Benzolsulfo-p-toluids dargestellt.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1874, 702. — (2) Ber. 1883, 594.

Um die Nitroderivate zu erhalten, wurden entweder die betreffenden Anilide resp. Toluide nitrirt oder Er liess Benzolsulfosäurechlorid auf Nitroaniline resp. Nitrotoluidine einwirken. Die auf diese Weise entstehenden beständigen, gut krystallisirenden Verbindungen werden durch Zinn und Salzsäure in Amidoderivate übergeführt. — Um Benzolsulfo-o-nitroanilid, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>, zu erhalten, löst man o-Nitroanilin (2 Mol.) in wenig Benzol, setzt Benzolsulfosäurechlorid (1 Mol.) hinzu und erwärmt auf dem Wasserbade. Nach einigen Stunden erstarrt das Ganze zu einem krystallinischen Brei, man saugt ab, wäscht mit Petroleumäther nach, verdampft das Filtrat auf dem Wasserbade und lässt es mehrere Tage im Exsiccator stehen. Die gelben bis braunen Krystalle werden abgepresst und aus Petroleumäther umkrystallisirt. Die so in gelben, bei 104° unzersetzt schmelzenden Blättchen erhaltene Verbindung löst sich leicht in Alkohol, Eisessig, Chloroform und Benzol. Die oben erwähnte, in Petroleumäther unlösliche Ausscheidung bildete schwach gelblich gefärbte Blättchen, die an feuchter Luft Salzsäure abgaben. Sie bestand aus o-Nitroanilinchlorhydrat, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)NH<sub>2</sub>.HCl. Der Körper zersetzt sich bei 1550 oder bei der Berührung mit Wasser oder Alkohol momentan in Nitroanilin und Salzsäure. — Benzolsulfo-m-nitroanilid, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>, lässt sich in ganz analoger Weise wie das o-Derivat darstellen. Durch Umkrystallisiren des erstarrenden Oeles aus Alkohol wurde die Verbindung in hellgelben flachen, in Alkohol, Eisessig und Chloroform leicht, in Benzol sehr leicht löslichen, bei 131 bis 132° schmelzenden Nadeln erhalten. — Benzolsulfo-p-nitroanilid entsteht wie seine Isomeren. Aus einem Gemisch von Benzol und Petroleumäther krystallisirt es in gelben, in Alkohol, Benzol und Eisessig leicht, in Chloroform und Petroleumäther schwerer löslichen Krystallen vom Schmelzpunkt 139°. — Benzolsulfo-m-nitro-p-toluid, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>), entsteht bei längererBehandlung von Benzolsulfo-p-toluid mit rauchender Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,43; Wasser fällt es aus. Nach einmaligem Umkrystallisiren aus heißem Alkohol schmilzt die Verbindung bei 99°.

Sie ist dann rein und bildet würfelartige Krystalle. Aus der Mutterlauge krystallisirt später etwas Dinitroderivat. m-Nitro-p-toluidin vom Schmelzpunkt 116° wird dasselbe Mononitroderivat durch Behandeln mit Benzolsulfosäurechlorid und Benzol auf dem Wasserbade, Abfiltriren des ausgeschiedenen Nitrotoluidinchlorhydrats, Waschen des letzteren mit Petroleumäther und Krystallisiren des abgesaugten braunen Oeles aus Petroleumäther gewonnen. Es bildet, so dargestellt, gelbe, in Alkohol und Eisessig leicht lösliche Nadeln. — Benzolsulfo-mdinitro-p-toluid, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[CH<sub>3</sub>, (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>], bildet sich neben einer geringen Menge des Mononitroderivates beim Eintragen von Benzolsulfo-p-toluid in mit Eis gekühlte Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,47. Man fällt mit Wasser, löst den Niederschlag in heißem Alkohol und läßt krystallisiren. Die Verbindung wird so in schwach gelben, derben Prismen erhalten, die bei 1780 unzersetzt schmelzen. Aus heißem Benzol erhält man keilförmige Krystalle mit 1 Mol. Krystallbenzol, welches sie unter Trübwerden beim Liegen an der Luft verlieren. Heißer Alkohol und Benzol lösen den Körper leicht, kalter Alkohol schwer. Alkoholische Alkalien zersetzen ihn nicht; beim Erhitzen mit concentrirter Salzsäure auf 170 bis 180° entsteht das Di-mnitro-p-toluidin, C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S, vom Schmelzpunkt 116°. — Benzoleulfo-o-amidoanilid, C6H5SO2NHC6H4NH2, entsteht durch Reduction von Benzolsulfo-o-nitroanilid mit Zinn und Salzsäure in der Siedehitze. Aus der durch Schwefelwasserstoff von Zinn befreiten Lösung fällt man die neue Verbindung vorsichtig mit kohlens. Natrium, sodann krystallisirt man dieselbe aus fünfzigprocentigem Alkohol um. Es resultiren lange farblose, bei 168º unzersetzt schmelzende, schwer in Wasser, leicht in Alkohol, Eisessig und Chloroform lösliche Nadeln. Das Chlorhydrat, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>. HCl, wird aus mäßig concentrirter wässeriger Lösung in großen derben Krystallen gewonnen. — Benzolsulfo-m-amido-p-toluid, C6H5SO2NHC6H3(CH3, NH2), füllt bei der Darstellung nach der bei der vorgenannten Verbindung angewandten Methode in Form seines Chlorhydrats fast vollständig mit dem Schwefelzinn aus. Letzteres muß daher mit heißem, schwach sauerem Wasser ausgezogen werden. Aus der Lösung fällt man die Base mit kohlens. Natrium und krystallisirt dieselbe aus verdünntem Alkohol um. Die erhaltenen langen farblosen Nadeln schmelzen bei 146,5°, lösen sich leicht in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser.

A. Seyda (1) hat die bei directer Sulfurirung entstehende Mono- und Disulfosäure des Benzohydrochinons untersucht. Die Methode von Nietzki (2) zur Darstellung des Hydrockinons und Chinons führt Er in folgender modificirter Weise aus. Die Lösung von 1 Thl. Anilin in 8 Thln. Schwefelsäure und 10 Thln. Wasser wird kalt allmählich mit 31/2 Thln. Kaliumdichromat, gelöst in 20 Thln. Wasser, versetzt. Nach 12 Stunden wird mit Aether ausgezogen, dieser abgezogen und destillirt. Zwei Extractionen mit Aether liefern Chinon in der Menge von 60 Proc. der theoretischen. Um dies in Hydrochinon überzuführen, übergießt man es mit etwa 2 Vol. heißen Wassers, leitet schweflige Säure bis zur Lösung ein, entfärbt mit Thierkohle und zieht mit Aether aus. - Behufs Darstellung der Hydrochinonmonosulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>H, löst man 1 Thl. Hydrochinon in 8 Thln. gemischter Schwefelsäure durch dreistündiges Erwärmen auf 50°, verdünnt mit Wasser, neutralisirt mit kohlens. Baryum und dampft das Filtrat unter Luftabschlus ein. Die stark concentrirte, etwas rothe Lösung erstarrt beim Erkalten zu einer weißen, glänzenden Masse. Das so gewonnene Baryumsalz der Monosulfosäure ist wasserfrei; es löst sich leicht in warmem Wasser und in verdünntem Alkohol. Neutrale Lösung von essigs. Blei erzeugt in der Lösung des Salzes keine, schwach ammoniakalische dagegen eine Fällung. Ueber 110° erhitzt zersetzt sich das Salz. Das daraus durch genaue Umsetzung mit schwefels. Zink erhaltene Zinksalz (+ 4H<sub>2</sub>O) krystallisirt aus concentrirter Lösung in concentrisch gruppirten Nadeln. Es löst sich leicht in kaltem Wasser und Alkohol, verwittert nicht an der Luft, aber über Schwefelsäure, verliert sein Krystallwasser erst vollständig bei

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 687. — (2) JB. f. 1877, 644; f. 1878, 568, 651.

135° und zersetzt sich über 140°. Das Kaliumsalz (wasserfrei) wird durch Zersetzen des Baryumsalzes mit kohlens. Kalium, starkes Einengen des Filtrates unter dem Aspirator, Versetzen mit 2 Vol. absoluten Alkohols, Abfiltriren des braunen flockigen Niederschlages, völliges Abdestilliren des Alkohols aus dem Filtrate unter Luftabschluss und Stehenlassen der rückständigen hellrothen Lösung rein erhalten. Nach dem Umkrystallisiren aus Wasser stellt es gut ausgebildete große Octaëder vor, die bisweilen zu quadratischen Gruppen, ähnlich den Kochsalzkrystallen, zusammentreten. Nach G. Bodländer sind die Krystalle monoklin und bilden eine Combination der Pyramide mit der schiefen Endfläche. Das Axenverhältniss-ist a:b:c ==  $0.960028:1:2.225665; \beta \text{ ist} = 107^{\circ}23^{\circ}9.1^{\circ}.$  Das Salz ist in kaltem Wasser leicht, in heißem Alkohol schwer löslich, wird aber selbst aus concentrirter wässeriger Lösung nicht durch Alkohol gefällt. Bei 170° zersetzt es sich noch nicht. Die wässerige, concentrirte Lösung des Natriumsalzes gesteht zu einer aus mikroskopischen Octaëdern bestehenden Krystallmasse. Das aus der rohen Säure und kohlens. Blei dargestellte Bleisalz scheidet sich aus der concentrirten wässerigen Lösung amorph aus. Es löst sich später nicht mehr in Wasser, aber in Essigsäure. Die aus dem Bleisalze durch Schwefelwasserstoff in Freiheit gesetzte Hydrochinonmonosulfosäure erstarrt über Schwefelsäure zu einem körnigen Krystallbrei, sie zerfliesst an der Luft. - Die Hydrochinondisulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>, wird gebildet durch Lösen von 1 Thl. Hydrochinon in 5 Thln. rauchender Schwefelsäure und einstündiges Erhitzen auf 100 bis 110°, wobei sich die Säure allmählich abscheidet. Beim Erkalten erstarrt das Ganze zu einem dicken Brei. Man verdünnt mit Wasser, kocht mit kohlens. Baryum und dampft das Filtrat zur Krystallisation ein. Die Mutterlauge von den so erhaltenen säulenförmigen Krystallen scheidet beim Eindampfen ein blätteriges Baryumsalz aus, das sich in Wasser nicht, aber in verdünnter Essigsäure löst. Die abfiltrirte Mutterlauge liefert wieder das erste Salz. Das Baryumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>(SO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>Ba. 31/2 H2O, löst sich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser,

nicht in Alkohol und wird selbst aus verdünnter wässeriger Lösung durch Alkohol gefällt. Aus concentrirten Lösungen scheidet es sich in glänzenden Nadeln, aus verdünnten in durchsichtigen Prismen von tafelförmigem Habitus aus. Die Krystalle scheinen monoklin zu sein, sie sind durch schiefe Endflächen abgestumpft und haben eine reiche Flächencombination. In concentrirten Lösungen des Salzes erzeugt neutrales essigs. Blei einen krystallinischen Niederschlag, den Essigsäure und Weinsäure wieder lösen. Das Salz ist luftbeständig, verwittert über Schwefelsäure und verliert alles Krystallwasser erst bei 160°. Das aus dem Baryumsalz erhaltene Zinksalz (+ 6 H<sub>2</sub>O) scheidet sich aus concentrirter Lösung in weißen, concentrisch gruppirten Nadeln aus, bei langsamer Krystallisation in langen Säulen. Es löst sich leicht in warmem Wasser, nicht in absolutem Alkohol. Das Salz hält sich an der Luft, verwittert über Schwefelsäure rasch und verliert alles Krystallwasser erst bei 170°, ohne sich dabei zu zersetzen. Das Kaliumsalz (+4 H<sub>2</sub>O) krystallisirt aus heißer Lösung bei langsamer Abkühlung in büschelförmig gruppirten, glänzenden Säulen, die durch eine schiefe Endfläche begrenzt sind. Es löst sich ziemlich schwer in kaltem, leicht in warmem Wasser, nicht in Alkohol. Die Krystalle sind luftbeständig, geben beim Stehen über Schwefelsäure oder beim Erhitzen auf 130° alles Krystallwasser ab und vertragen Erhitzen auf 165°. Das Natriumsalz krystallisirt nicht, es löst sich leicht in Wasser, nicht in Alkohol. Das Bleisalz ist ein mikrokrystallinischer, in Essigsäure und Weinsäure leicht löslicher Niederschlag, der über Schwefelsäure kein, bei 140° wenig Wasser verliert und sich über 150° zersetzt. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>(SO<sub>5</sub>)<sub>2</sub> Pb.3Pb(OH)<sub>2</sub>. — Die aus dem Baryumsalze durch genaue Umsetzung mit Schwefelsäure abgeschiedene freie Hydrochinodinsulfosäure krystallisirt über Schwefelsäure in langen dicken Nadeln. Sie schmeckt adstringirend, zerfliesst an der Luft und schmilzt beim Erhitzen. - Nach Seyda's Ansicht ist das von Hesse (1) durch Lösen von Hydrochinon in rauchender

(1) JB, f. 1859, 305.

Schwefelsäure u. s. w. erhaltene Baryumsalz, für dessen Säure die Formel C<sub>12</sub>H<sub>16</sub>SO<sub>9</sub> (Sulfodihydrochinonsäure) unrichtig ist, seinen Eigenschaften nach identisch mit dem oben beschriebenen hydrochinondisulfos. Baryum. Das von Gräbe (1) durch Erhitzen von thiochrons. Kalium mit Wasser erhaltene hydrochinondisulfos. Kalium ist identisch mit obigem gleichnamigen Salze. Die Formel der sogenannten "Disulfodihydrochinonsäure": C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>S<sub>2</sub>O<sub>11</sub> von Hesse (2) hält Seyda ebenfalls für falsch. Die von Hesse (3) aus der Chinasäure erhaltene "Disulfohydrochinonsäure : C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub> hält Seyda für isomer mit der von Ihm dargestellten Hydrochinondisulfosäure. Derselbe unterscheidet mit Gräbe (a. a. O.) zwei Hydrochinondisulfosäuren und zwar die a-Hydrochinondisulfosäure aus Chinasaure und die β-Hydrochinondisulfosaure aus Hydrochinon und thiochrons. Kalium. Das von Hesse (2) durch Einwirkung von Schwefelsäureanhydriddämpfen auf Hydrochinon gewonnene Kaliumsalz Seiner "Disulfodihydrochinonsäure" ist nach seinen Eigenschaften identisch mit dem oben beschriebenen hydrochinonmonosulfos. Kalium. Die von Senhofer (4) aus  $\beta$ -Phenoldisulfosäure erhaltene Dioxybenzolmonosulfosäure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)<sub>2</sub> SO<sub>2</sub>H ist nach allen ihren Salzen von der Hydrochinonmonosulfosäure verschieden. — Die Hydrochinonmonosulfosäure bleibt beim Kochen mit starken Alkalilaugen unverändert. Mit Aetzalkalien geschmolzen giebt sie zunächst die Sulfogruppe ab, unter Rückbildung von Hydrochinon; bei höherer Temperatur entweicht Wasserstoff, wobei das entstandene schwefels. Salz zu schwefligs. Salze reducirt wird. Ebenso verhält sich die Hydrochinondisulfosäure. Beim Erhitzen mit wässerigem oder alkoholischem Ammoniak auf 180° wird die Monosulfosäure in Hydrochinon und schwefels. Ammonium zersetzt. Beim Erhitzen des hydrochinonmonosulfos. Kaliums mit Cyankalium und Alkohol auf 160° entstand in geringer Menge eine krystallinische, in Alkalien mit dunkelblauer Farbe lösliche Säure.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1867, 656, 658. — (2) JB. f. 1860, 282. — (3) JB. f. 1859, 305. — (4) JB. f. 1879, 749.

K. Hazura (1) erhielt durch Erhitzen des bei 115° schmelzenden Mononitroresorcins mit Schwefelsäure auf 80 bis 90°, Eingießen der rothbraunen Lösung in kaltes Wasser, Abfiltriren des dabei in geringer Menge ausfallenden Dinitrodiresorcins, Eindampfen des Filtrates zur Syrupdicke, Absaugen des beim Erkalten entstehenden Breies, Lösen in Wasser und Verdunstenlassen unter der Luftpumpe Mononitroresorcinmonosulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[NO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>H, (OH)<sub>2</sub>]. 1,5 H<sub>2</sub>O, in gelblichweißen, in Wasser und Alkohol sehr leicht löslichen, in Aether löslichen, in Benzol und Chloroform unlöslichen Schuppen vom Schmelzpunkt 124 bis 125°. — Das oben erwähnte Dinitrodiresorcin, C<sub>12</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> (OH)4, wurde durch Umkrystallisiren aus Wasser unter Zusatz von Thierkohle in hellrothen, in Wasser und Alkohol schwer, im Ammoniak leicht löslichen Krystallen gewonnen. Bei — 170° bräunt es sich und verkohlt bei stärkerem Erhitzen ohne su schmelzen. — Folgende drei Baryumsalze der Mononitroresorcinmonosulfosäure ließen sich darstellen. Das Salz [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>, (OH)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Ba.4H<sub>2</sub>O entsteht durch Zusatz von Aetzbaryt zur concentrirten wässerigen Lösung der Sulfosäure bis der krystallinische Niederschlag schwefelgelb und nicht citronengelb gefärbt ist. Durch Umkrystallisiren desselben aus siedendem Wasser wird es in großen, in Wasser leicht löslichen, schwefelgelben Nadeln erhalten. Das Salz [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)(SO<sub>3</sub>)O(OH)]Ba.2H<sub>2</sub>O fällt in citronengelben Schuppen aus, wenn eine Lösung des schwefelgelben Salzes noch weiter mit Baryumhydrat versetzt wird. Es löst sich schwer in kaltem, leichter in kochendem Wasser. Das dritte Salz [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)(SO<sub>3</sub>)(O<sub>2</sub>Ba)]<sub>2</sub>Ba. 10 H<sub>2</sub>O krystallisirt aus der mit überschüssiger heißer Baryumhydratlösung versetzten Lösung des citronengelben Salzes in viel siedendem Wasser in blutrothen Nadeln heraus. Es ist fast unlöslich in Wasser. Das schwefelgelbe Salz verkohlt schon bei 1250, das citronengelbe kann auf 145° und das blutrothe auf 180° ohne Zersetzung erhitzt werden. — Wird das schwefelgelbe Baryumsalz mit in Wasser löslichen Sulfaten zersetzt, so entstehen andere Salze

<sup>(1)</sup> Monatsh. Chem. 4, 610.

die Winkel (010) (001) = 90°0' und (110)  $(\bar{1}10)$  = 99°20'

wurden beobachtet. Die Säure löst sich fast nicht in kaltem,

Lösung wird rasch blau, dann grün und endlich schwarz. Eisen-

chlorid giebt einen braunen, bei Zusatz von kohlens. Natrium

einen braunvioletten, Bleiessig einen weißen, an der Luft veil-

chenblau werdenden Niederschlag. Die Säure verkohlt beim

Erhitzen ohne zu schmelzen. Die Mutterlauge von der Amido-

resorcinsulfosäure lieferte durch Eindampfen nach Abscheidung

des Zinns durch Schwefelwasserstoff nadelförmige Krystalle, die

schwer in heißem Wasser, leicht in Alkalilauge.

Mono- oder Diamidoresorcin zu sein schienen.

J. V. Janovsky (1) erhielt beim Nitriren der Azobenzolp-monosulfosäure vorwiegend das von Ihm (2) früher als schwerlösliche α- oder A-Säure beschriebene Mononitroderivat, wenn
weniger Salpetersäure (5 bis 6 Thle. vom spec. Gewicht 1,40
auf 1 Thl. Azobenzolsulfosäure) angewandt wurde und die
Temperatur 100° nicht überstieg. Bei längerer Einwirkung und
höherer Temperatur scheint diese Säure in die leichter lösliche

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 1486. — (2) JB. f. 1882, 598; siehe ferner diesen JB. S. 784.

β-, B- oder m-Nitrosäure (1) überzugehen. Die schwer lösliche a-Mononitroazobenzol-p-monosulfosäure krystallisirt in schönen feuerfarbigen, brillantglänzenden, das Licht lebhaft polarisirenden Nadeln. Aus verdünnter Salpetersäure wird sie beim Erkalten in rhombischen Tafeln erhalten. Bei völliger Reduction mit Zinn und Salzsäure liefert die Säure Sulfanilsäure und p-Phenylendiamin, wonach ihre Constitution die folgende ist: C6H4=  $[-NO_{2[4]}, -N_{[1]}-N_{[1]}-C_6H_4(SO_3H)_{[4]}]$ . Die Säure krystallisirt mit 3 Mol. Wasser. Ihre Salze krystallisiren sämmtlich gut. Das Kaliumsalz, C19H8(NO2)N2(SO3K), (wasserfrei) bildet orangerothe, rhombische Tafeln. 100 ccm Wasser lösen bei 17° 0,161 g desselben. Das Natriumsalz (+2H2O) krystallisirt in monoklinen Tafeln oder Nadeln und löst sich schwer. Das Baryumsalz (wasserfrei) bildet blaugelbe, mikroskopische Schuppen und löst sich sehr schwer in Wasser. — Reducirt man die Säure nur partiell, so resultiren verschiedene Producte, je nachdem man mit Zinnchlorür oder mit Ammoniumsulfhydrat arbeitet. Das schon früher (2) mit Zinnchlorür erhaltene, schwer lösliche gelbe Product, welches damals als eine Amidosulfosäure eventuell auch als eine Hydrazoverbindung angesprochen wurde, wurde jetzt (3) näher untersucht. 100 Thle. Wasser von 97° lösen nur 0,39 Thle. desselben. Der Körper krystallisirt mikrokrystallinisch in Zwillingen des rhombischen Systems. Die Verbindung entsteht aus der p-Nitroazobenzolsulfosäure auch beim Behandeln mit Ammoniumsulfhydrat. Sie ist eine Hydroazobenzol-p-monosulfosäure, nicht aber eine Amidosäure (2). Ihr Kaliumsalz bildet goldglänzende, schön ausgebildete, in kaltem Wasser schwer lösliche Krystalle. Das Natriumsalz löst sich leicht. Das Baryumsalz (+4H<sub>2</sub>O) ist bronzefarbig, krystallisirt in flachen rhombischen Prismen. Die Säure entwickelt mit concentrirter Kalilauge Ammoniak und giebt bei vollständiger Reduction p-Phenylendiamin und Sulfanilsäure. Bei der Behandlung mit salpetrigs. Kalium wird die Hydroazosäure zu-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 598. — (2) JB. f. 1882, 598; dieser JB.: Azoverbindungen, S. 785. — (8) Ber. 1888, 1487; Monatsh. Chem. 4, 652.

nächst zu der sogleich zu beschreibenden Amidoazosäure oxydirt, welche dann erst in eine Diazoverbindung übergeht. -Bei der Reduction mit Ammoniumhydrosulfid in alkoholischer Lösung liefert die p-Nitroazobenzol-p-sulfosäure eine p-Amidoazobenzol-p-monosulfosäure,  $C_6H_4(NH_2)_{[4]}N_{[1]}=N_{[1]}C_6H_4(SO_8H)_{[4]}$ . Diese kann indessen auch durch Reduction mit Zinnchlorür erhalten werden. Behufs Darstellung der Amidosäure behandelt man die Nitrosäure mit alkoholischem Ammoniumsulfhydrat in berechneter Menge, fällt die dunkle braunrothe Lösung mit Salzsäure, führt die ausgeschiedene Säure in das Baryumsalz über, krystallisirt dieses um und zerlegt es mit Salzsäure. 100 ccm Wasser von 22º lösen 0,0196 g der Amidosäure (1). Die gelben Lösungen der Salze werden auf Säurezusatz röthlich. Die Säure krystallisirt aus heißem Wasser in lachsfarbigen Blättern mit 1 Mol. Krystallwasser. Die früher (2) unter ihrem Namen beschriebene Säure war die oben genannte Hydrazobenzol-p-sulfosäure. Das p-amidoazobenzol-p-monosulfos. Kalium, C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>(NH<sub>2</sub>) N<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>K). H<sub>2</sub>O, krystallisirt in schönen goldglänzenden, rhombischen Platten mit den Flächen Po, oPo, oPo. Es löst sich leicht in Wasser und ist sehr hygroskopisch. Das Natriumsalz bildet leicht lösliche Nadeln, das Baryumsalz (+ 6H2O) schöne brillantglänzende, monokline, feuerfarbige Nadeln. 100 ccm Wasser von 24° lösen 0,064 g desselben, heißes Wasser löst das Salz viel leichter. Das in heißem Wasser leicht, in kaltem dagegen sehr schwer lösliche Calciumsalz (+4H2O) stellt gelbe, perlmutterglänzende Blättchen oder große rhombische Platten 100 ccm Wasser lösen bei 200 0,258 g davon. Das Strontiumsalz (+2 H<sub>2</sub>O) scheidet sich in sehr schönen langen Nadeln, das Bleisals in kleinen wasserfreien monoklinen Blättchen aus. 100 Thle. Wasser lösen bei 20° 0,064 und bei 24° 0,066 g des Das Ammoniumsalz krystallisirt in büschelförmig gruppirten Nadeln. Um zu prüfen, ob diese Amidoazobenzolp-monosulfosäure identisch sei mit der gleich zusammengesetzten

<sup>(1)</sup> So steht Monatsh. Chem. 4, 653, während dagegen Ber. 1883, 1489 steht 0,0168 g. — (2) Dieser JB. S. 785.

und benannten Säure des sogenannten Echtgelbe, verglich Janovsky die freien Säuren genau mit einander und ließ das Gleiche von H. Schwitzer mit deren Salzen thun. Die Echtgelb-Säure wurde durch Diazotiren von Sulfanilsäure und nachheriges Combiniren mit Anilin dargestellt. Dieselbe krystallisirt mit 1,5 Mol. Krystallwasser. 100 Thle. Wasser von 22º lösen nur 0,0144 g dieser Säure. Bei der Condensation von Diazobenzol-p-monosulfosäure mit Anilin oder seinen Salzen entstehen zwei verschiedene Säuren, die in ihrer Löslichkeit und derjenigen ihrer Salze stark von einander abweichen. Das Calcium- und das Baryumsalz der einen dieser Säuren sind schwer, die entsprechenden Salze der anderen leicht in Wasser löslich. Die vorläufig nur untersuchten schwer löslichen Salze variiren in Form und Löslichkeit sehr von denen der aus Mononitroazobenzol-p-monosulfosäure entstandenen Amidoazobenzolsulfosäure. Von jenem schwer löslichen Baryumsalze (+6H<sub>2</sub>O) lösen 100 Thle. Wasser bei 20° nur 0,052 Thle. Dieses Salz krystallisirt rhombisch. Das entsprechende Calciumsalz (+2H<sub>2</sub>O) bildet schwer lösliche kleine Warzen oder mikroskopische Plättchen. Die in diesen beiden Salzen vorhandene Amidoazobenzol-p-monosulfosäure ist schwer löslich und krystallisirt mit 1,5 Mol. Wasser. Sie entsteht nur in geringer Menge, die leicht lösliche Säure dagegen als Hauptproduct. Aus Vorstehendem ergiebt sich, dass die aus Nitroazobenzol-p-sulfosäure entstehende Amidoazobenzol-p-sulfosäure mit der Säure des Echtgelbs nicht identisch ist.

Nach W. Kelbe (1) scheidet sich aus einer concentrirten heißen Lösung von p-toluolsulfos. Baryum zunächst wasserfreies Salz in Blättern aus und später bei völligem Erkalten das Salz [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba.3 H<sub>2</sub>O in Nadeln. Aus einer bei etwa 30° gesättigten Lösung der Blätter schieden sich nur die Nadeln aus. Oberhalb 30° resultiren nur Blätter.

O. Kornatzki (2) machte Mittheilungen über eine p-Monobromtoluoldisulfosäure. Dieselbe entsteht sehr leicht, wenn man

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 621. — (2) Ann. Chem. 221, 191.

in eine Mischung von p-Monobromtoluol mit 1 Vol. rauchender Schwefelsäure Schwefelsäureanhydriddampf einleitet, bis Alles gelöst ist. Giesst man nach 24 stündigem Stehen in Wasser, neutralisirt mit Kalkmilch, filtrirt, fällt aus der eingeengten Flüssigkeit mit Schwefelsäure und Weingeist den Kalk völlig aus und neutralisirt nach dem Verjagen des Alkohols mit kohlens. Baryum, so scheidet sich aus dem eingedampften Filtrate p-monobromtoluoldisulfos. Baryum (+ 5 H<sub>2</sub>O) in gelben harten Krystalldrusen aus. Aus verdünnten Lösungen in heißem Wasser krystallisirt es nach dem Kochen mit Thierkohle in farblosen derben Prismen, aus concentrirten in feinen Nadeln oder Tafeln. Es wird schwer von kaltem, leicht von heißem Wasser aufgenommen. Die freie Säure, C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>Br(SO<sub>5</sub>H)<sub>2</sub>, bildet eine sehr zerfliessliche, farblose, blumenkohlartig aussehende Krystallmasse. Das Kaliumsalz (+ H<sub>2</sub>O) stellt farblose, leicht in kaltem Wasser, nicht in Weingeist lösliche Nadeln oder schöne rhombische Prismen vor. Sein Krystallwasser verliert es beim Stehen über Schwefelsäure. Das Bleisalz (+ 2 H<sub>2</sub>O) krystallisirt in farblosen, atlasglänzenden, leicht löslichen Nadeln. Das Chlorid, C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>Br(SO<sub>2</sub>Cl)<sub>2</sub>, schiest aus ätherischer Lösung in großen, farblosen, rhombischen Tafeln an, die bei 99° schmelzen und sich sehr leicht unter Auftreten von Salzsäure zersetzen. Das Amid, C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>Br(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, entstand aus dem Chloride schon bei 24 stündiger Einwirkung von concentrirtem Ammoniak. Es bildet weiße weiche Krystalle, löst sich sehr schwer in heißem Wasser, etwas leichter in Ammoniak, schwer in Alkohol, nicht in Aether und Chloroform und schmilzt über 260°. Eine andere Sulfosäure, außer der beschriebenen, schien nicht entstanden zu sein. Bei 16 stündigem Kochen mit 4 Vol. concentrirtester Salpetersäure lieferte die p-Monobromtoluoldisulfosäure Schwefelsäure in reichlicher Menge, ferner p-Monobromdisulfobenzoësäure, Dibrommononitrotoluolmonosulfosäure und Mononitrotoluoldisulfosäure. Die Trennung dieser Säuren geschah in folgender Weise. Die Flüssigkeit wurde durch Eindampfen von Salpetersäure befreit, der mit Wasser verdunnte Rückstand mit kohlens. Baryum neutralisirt und das Filtrat zur

Krystallisation eingedampft. Zuerst schied sich p-monobromdisufobenzoës. Baryum in schwer löslichen, glasglänzenden, blätterigen Krystallen aus. Später schieden sich gemischte Krystallisationen aus. Dieselben wurden durch kohlens. Kalium in die Kaliumsalze verwandelt, denen nach dem Trocknen mit Hülfe von siedendem 95 procentigem Alkohol das dibrommonomitrotoluolmonosulfos. Kalium entzogen werden konnte. Der in Alkohol unlösliche Theil der Kaliumsalze ergab beim Krystallisiren aus heißem Wasser zunächst feine Nadeln von mononitrotoluoldisulfos. Kalium, sodann Ausscheidungen von p-monobromtoluoldisulfos. Kalium und monobromdisulfobenzoës. Kalium. — Das Kaliumsalz (+ H<sub>2</sub>O) der erwähnten p-Monobromdisulfobenzoësäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br(CO<sub>2</sub>H)(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>, wird aus wässeriger Lösung durch Alkohol in farblosen, weichen, sehr leicht in Wasser löslichen Täfelchen abgeschieden. Das Baryumsalz (+12H<sub>2</sub>O) krystallisirt in schwach gelblichen, großen, glasglänzenden Tafeln, es löst sich sehr schwer in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser, nicht in Alkohol. Das durch Erhitzen des Kaliumsalzes mit Phosphorpentachlorid auf 150° dargestellte Chlorid krystallisirt aus Aether in rhombischen, bei 151° schmelzenden Tafeln. Das Amid bildet kleine, sternförmig gruppirte, über 250° schmelzende Prismen, die sich leicht in Ammoniak und heißem, schwer in kaltem Wasser lösen. — Das dibrommononitrotoluolmonosulfos. Kalium, C7H4Br2(NO2)SO3K.H2O, krystallisirt aus alkoholischer Lösung beim Verdunsten in weißen, weichen Warzen, löst sich leicht in Wasser und Weingeist. Das durch Versetzen der weingeistigen Lösung des Kaliumsalzes mit Schwefelsäure und Neutralisiren des Filtrates mit kohlens. Baryum gewonnene Baryumsalz (+ 3,5 H<sub>2</sub>O) stellt farblose, glänzende, dunne, schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser lösliche Blättchen vor. — Obiges mononitrotoluoldisulfos. Kalium, C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>(NO<sub>2</sub>)(SO<sub>2</sub>K)<sub>2</sub>, bildet farblose, feine, leicht in heißem, schwer in kaltem Wasser, nicht in Alkohol lösliche Nadeln. Durch Reduction dieses Salzes mit Schwefelammonium, späteres Versetzen mit Salzsäure und längeres Stehenlassen des Filtrates werden dünne, spröde, gelbliche, leicht in Wasser, schwer in

Alkohol lösliche Prismen einer Amidotoluoldisulfosäure, C7H5  $(NH_2)(SO_3H)_2 \cdot 2H_2O(?)$ , erhalten, die von den beiden von v. Pechmann(1) und Lorentz (2) dargestellten gleichnamigen Säuren verschieden ist. - Bei der Reduction mit Natriumamalgam geht die p-Monobromtoluoldisulfosäure in eine Toluoldisulfosäure, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(SO<sub>5</sub>H)<sub>2</sub>, über, welche von den bis jetzt bekannten (3) verschieden ist. Um dieselbe zu isoliren, wurde die alkalische Flüssigkeit mit Schwefelsäure neutralisirt, die eingedampfte Lösung durch Stehenlassen von der Hauptmenge des schwefels. Natriums befreit, zur Trockne verdampft, der Rückstand mit Phosphorchlorid erhitzt, das entstandene Chlorid der Toluoldisulfosäure durch dreistündiges Erhitzen mit Wasser auf 150° zersetzt und die erhaltene Flüssigkeit zur Trockne verdampft. Das aus diesem Rückstande zunächst hergestellte toluoldisulfos. Baryum, C<sub>1</sub>H<sub>6</sub>(SO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>Ba . 4 H<sub>2</sub>O, löst sich sehr leicht in Wasser, woraus es durch viel absoluten Alkohol in farblosen, seideglänzenden, langen feinen Nadeln abgeschieden wird. Das neutrale Kaliumsalz (wasserfrei) bildet farblose, in Wasser sehr leicht lösliche Blättchen. Alkohol schlägt es aus der wässerigen Lösung nieder. Das saure Kaliumsale ist ebenfalls in Wasser sehr leicht löslich, wird aber bei Zusatz von Weingeist zu seiner concentrirten Lösung nicht unverändert gefällt, sondern in gelöst bleibende freie Säure und ausfallendes neutrales Salz serlegt. Das Chlorür, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(SO<sub>2</sub>Cl)<sub>2</sub>, löst sich leicht in Aether, schwerer in Petroleumäther und krystallisirt aus diesem in farblosen, harten, bei 86,5° schmelzenden Prismen. Das Amid, C<sub>1</sub>H<sub>6</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, bildet farblose, lange, schwer in Wasser, leichter in concentrirter Ammoniakslüssigkeit und Weingeist lösliche, über 260° schmelzende Nadeln. Bei zweistündigem Erhitzen des Baryumsalzes dieser Toluoldisulfosäure mit concentrirter Salpetersäure entstand eine anscheinend mit der Monomitrotoluoldisulfosäure, C7H5(NO2)(SO3H)2, deren Kaliumsalz oben beschrieben wurde, identische Säure. Das Baryumsalz

<sup>(1)</sup> JB. f 1874, 694. — (2) Daselbst, S. 699. — (3) JB. f. 1871, 676; f. 1872, 596, 599; f. 1873, 663; f. 1877, 855; f. 1879, 754; f. 1880, 921.

(+3 H<sub>2</sub>O) derselben bildet zu Gruppen vereinigte kleine, weiße, beim Liegen an der Luft graublau werdende, schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser lösliche Nadeln.

Demselben (1) gelang es nicht, die von Hess (2) durch Erhitzen von o-Mononitrotoluol mit rauchender Schwefelsäure auf 150 bis 160° gewonnene, von der o-Mononitrotoluol-p-monosulfosäure (3) verschiedene zweite Sulfosäure zu erhalten, sondern Er erhielt nur jene Säure.

Derselbe (4) hat Azotoluoldisulfosäuren (5) stellt und zwar durch Oxydation der Amidotoluolmonosulfosăuren, da die Azotoluole sich nach A. Heffter's, von Kornatzki mitgetheilten Versuchen durch rauchende Schwefelsäure sehr schwer sulfuriren lassen. p-Azotoluol veränderte sich beispielsweise bei mehrstündigem Erhitzen mit 5 bis 8 Thln. rauchender Schwefelsäure auf 130° nicht, während bei höherer Temperatur Zersetzung unter Entwicklung von schwefliger Säure und Verkohlung erfolgte. — Um o-Azotoluoldi-p-sulfosäure, C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, zu erhalten, versetzt man das Kaliumsalz der o-Amidotoluol-pmonosulfosäure (6) in kalter wässeriger Lösung mit einer 4 procentigen Lösung von übermangans. Kalium, bis auch beim Erwärmen keine Entfärbung mehr erfolgt. Aus dem eingeengten Filtrat scheidet sich das Kaliumsalz der von Neale (7) durch Reduction der o-Nitrotoluol-p-sulfosäure mit Zinkstaub und Kalilauge erhaltenen Azosaure aus. — p - Azotoluoldi - o - sulfosaure wird in analoger Weise aus p-Amidotoluol-o-monosulfosäure er-Sie ist identisch mit der von Neale (8) durch Reduction der p-Mononitrotoluol-o-monosulfosäure dargestellten Azosaure. — p-Azotoluoldi-m-sulfosäure entsteht bei der Oxydation der p-Amidotoluol-m-monosulfosäure (9). Das aus dem unreinen,

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **321**, 180. — (2) JB. f. 1881, 560. — (8) Vgl. JB. f. 1869, 400; f. 1870, 743 (an diesen beiden Stellen als m-Derivat beseichnet); JB. f. 1881, 561. — (4) Ann. Chem. **321**, 179. — (5) Vgl. Melms, JB. f. 1870, 781; Neale, JB f. 1880, 920. — (6) JB. f. 1869, 401 (hier als m-Derivat beseichnet); f. 1874, 701. — (7) JB. f. 1880, 920. — (8) Daselbet S. 921. — (9) JB. f. 1874, 694.

mit Schwefelsäure und Alkohol zerlegten Kaliumsalz gewonnene Baryumsalz (+ 3H<sub>2</sub>O) der Azosäure bildet kleine rothe, an der Luft verwitternde, in Wasser schwer lösliche Warzen. Um bei der Darstellung dieser Säure eine gute Ausbeute zu erzielen, darf man nicht mehr als die theoretisch erforderliche Menge Permanganat in Anwendung bringen. Es bleibt dann zwar sehr viel von der Amidosäure unverändert, dagegen wird letztere beim Arbeiten nach der für die anderen oben genannten Azosauren eingehaltenen Methode größtentheils zu weit oxydirt. ---Behufs Gewinnung der o-Azotoluoldi-m-sulfosäure verfährt man wieder in der üblichen Weise und zwar unter Anwendung der von Gerver (1) aus o-Toluidin mit rauchender Schwefelsäure bereiteten schwer löslichen Verbindung, welche Dieser Sulfo-otoluidinsäure (o-Amidotoluol-m-monosulfosäure) nannte. Die freie Azosäure krystallisirt in kleinen rothen, zu Tafeln vereinigten, in Wasser und Weingeist sehr leicht löslichen Prismen. Kaliumsalz, C14H12K2N2S2O6, scheidet sich in schönen rothen, zu Warzen vereinigten, wasserfreien Blättchen aus, die schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser löslich sind. Das Baryumsalz (+ H<sub>2</sub>O) ist ein fleischfarbiger, schwer löslicher, krystallinischer, an der Luft verwitternder Niederschlag. Das in heißem Wasser ziemlich leicht lösliche Calciumsalz (+ 3 H<sub>2</sub>O) ist ein hellrother krystallinischer Niederschlag. Das aus dem Baryumsalz als rother, in Wasser etwas leichter löslicher Niederschlag erhaltene, an der Luft verwitternde Bleisalz (+ H2O) krystallisirt aus verdünnter Salpetersäure in zu Warzen vereinigten Nadeln. o - Azotoluoldi - m - sulfosäurechlorid, C14H12N2(SO2Cl), ist ein rothes, in Aether wenig, in heißem Benzol leicht lösliches Pulver. Aus heißem Benzol wird es in glänzenden, dunkelrothen, langen, bei 218° schmelzenden Nadeln gewonnen. Das aus dem Chloride durch mehrtägiges Digeriren mit concentrirtem Ammoniak entstehende, in Wasser schwer lösliche Amid krystallisirt aus Ammoniaklösung beim Verdunsten in gut ausgebildeten, rhombischen Tafeln, welche über 250" schmelzen. Zinnchlorür entfärbt die

<sup>(1)</sup> JB. f. 1878, 678.

Lösung des Kaliumsalzes sofort; aus der mit Schwefelwasserstoff von Zinn befreiten, sodann eingedampften Flüssigkeit krystallisiren rothbraune Nadeln aus, die noch zu untersuchen sind. - Die gebromten Amidotoluolmonosulfosäuren sind viel widerstandsfähiger gegen übermangans. Kalium als die bromfreien, ebenso wie diess Rodatz (1) für die Amidobenzolsulfosäuren und ihre Bromderivate nachgewiesen hat. — Durch Erwärmen der von Jenssen (2) beschriebenen Monobrom-pamidotoluol-o-monosulfosäure (40 g) in alkalischer Lösung mit thermangans. Kalium (67,3 g) auf dem Wasserbade, wiederholtes Auskochen des dabei entstehenden Niederschlages der Manganoxyde mit Wasser und Krystallisirenlassen lässt sich das Kaliumsalz (+ 4 H2O) der Dibrom-p-azotoluoldi-o-sulfosäure, C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>Br<sub>2</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, gewinnen. Dasselbe besteht aus orangefarbigen, glänzenden, sechsseitigen, in heißem Wasser leicht, in kaltem schwer löslichen Blättchen. Das Baryumsalz (+ 5 H<sub>2</sub>O) fällt aus der verdünnten heißen Lösung des Kaliumsalzes auf Zusatz von essigs. Baryum als orangefarbiger, auch in kochendem Wasser sehr schwer löslicher Niederschlag aus. Das Calciumsalz (+ 4,5 H<sub>2</sub>O) ist ein röthlicher, in heißem Wasser schwer löslicher Niederschlag. Das Bleisalz (+ 5H2O) fällt röthlich gelb aus, es löst sich in kochendem Wasser fast nicht, dagegen leicht in heißer verdünnter Salpetersäure, aus welcher es beim Erkalten in prachtvollen rothen, rhombischen Tafeln anschießt. Die aus dem Baryumsalze abgeschiedene freie Säure stellt rothe, stark glänzende, zugespitzte, in Wasser sehr leicht lösliche Tafeln vor. Dibrom - p - azotoluoldi - o - sulfosäure - Chlorid, C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>Br<sub>2</sub>N<sub>2</sub> (SO<sub>2</sub>Cl)<sub>2</sub>, ist ein ziegelrothes, schwer in Aether, leicht in heißem Benzol lösliches, aus letzterem in schönen hellrothen, zu Gruppen vereinigten Prismen vom Schmelzpunkt 2260 krystallisirendes Pulver. Das aus diesem Körper durch Einwirkung von concentrirtem Ammoniak in der Wärme entstehende Amid scheidet sich beim Verdunsten seiner Lösung in starkem Weingeist als schmutzig rothes, in Wasser und starker Ammoniaklösung kaum

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1008. — (2) JB. f. 1874, 689.

lösliches, über 260° schmelzendes Pulver ab. Bei der Reduction der besprochenen Azosäure mit Schwefelammonium geht sie wieder in die Monobrom-p-amidotoluol-o-sulfosäure über. Eine Hydroazosäure entstand dabei nicht. — Die von Hayduck (1) dargestellte Dibrom-o-amidotoluol-p-monosulfosäure lieferte bei der Oxydation mit übermangans. Kalium in alkalischer Lösung eine Tetrabrom-o-azotoluoldi-p-sulfosäure, (C7H5Br2SO3N)2, deren zunächst erhaltenes Kaliumsalz (+2 H2O) in glänzenden, rothen, mikroekopischen, sehr schwer in kaltem, leichter in heißem Wasser löslichen Tafeln sich ausscheidet. Das Baryumsalz (+9H<sub>2</sub>O) ist ein hellrother, in heißem Wasser sehr schwer löslicher, das Calciumsalz (+ 8 H<sub>2</sub>O) ein aus heißem Wasser, worin er sich leicht löst, in hellrothen glänzenden Blättehen krystallisirender Niederschlag. Das als fleischfarbiger krystalhnischer Niederschlag ausfallende Bleisals (+ 9H2O) ist wenig in kochendem Wasser, leicht in heißer verdünnter Salpetersäure löslich und scheidet sich aus dieser beim Erkalten in röthlichen Blättchen aus. Die freie Säure krystallisirt beim Verdunsten ihrer wässerigen Lösung in blutrothen, glänzenden, sehr leicht in Wasser und Weingeist löslichen Blättchen. Das Chlorid der Saure, C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>4</sub>N<sub>9</sub>(SO<sub>2</sub>Cl)<sub>2</sub>, ist ein rothes, nicht in Aether, schwer in heißem Benzol lösliches Pulver, welches aus dem zuletzt genannten Lösungsmittel in dunkelrothen, kleinen, schwalbenschwanzartig verwachsenen Tafeln krystallisirt. Bei 243° schmilzt die Verbindung unter Zersetzung. Um das Amid darzustellen, wurde das Chlorid mit concentrirter Ammoniaklösung erhitzt, das rothe Filtrat verdunstet und der Rückstand in heißem Alkohol gelöst. Wasser fällte daraus ein ziegelrothes, kaum krystallinisches, bei 2180 schmelzendes Pulver. Bei der Reduction der Tetrabrom-o-azotoluoldi-p-sulfosäure mit Zinnchlorür geht sie wieder in die Dibrom-o-amidotoluol-p-monosulfosäure über. Eine Hydroazosäure entsteht dagegen nicht dabei.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1874, 705.

H. Limpricht (1) theilte Untersuchungen von A. Heffter und W. Paysan über zwei Amidotoluolthiomonosulfosäuren mit. — Durch portionenweises Eintragen des bei 44° schmelzenden Chlorides der p-Mononitrotoluol-o-monosulfosäure (2) in concentrirte Schwefelammoniumlösung, so lange noch eine Reaction erfolgte, unter guter Abkühlung, Eindampfen der Flüssigkeit, Abfiltriren von abgeschiedenem Schwefel und Zusatz von Essigsäure erhielt Heffter (3) die schwerlösliche p-Amidotoluolo-monothiosulfosäure, C7H6(NH2)SO2SH. Nach dem Umkrystallisiren aus heißem Wasser unter Zusatz von Thierkohle bildete dieselbe harte gelbliche, bei 120° ohne zu schmelzen sich zersetzende, nicht in Alkohol und Aether, schwer in Wasser lösliche Prismen. Mineralsäuren bewirken schon in der Kälte, Wasser erst bei längerem Kochen Abscheidung von in Schwefelkohlenstoff unlöslichem Schwefel. Eine durch 24 stündiges Stehen mit Wasser bei 11° erhaltene Lösung enthält 0,654 Proc. ihres Gewichtes an Säure. Die Alkalisalze sind sehr leicht löslich. Das Baryumsalz, [C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>2</sub>S]<sub>2</sub>Ba. 2H<sub>2</sub>O, krystallisirt in kleinen gelblichen, sehr leicht in Wasser löslichen Prismen, die ihren Krystallwassergehalt beim Stehen über Schwefelsäure behalten. Das Silbersalz ist ein weißer, käsiger Niederschlag, der sich beim längeren Stehen und beim Kochen mit der Flüssigkeit Das Quecksilberoxydsalz ist ein fast unlöslicher, weißer, aus mikroskopischen Prismen bestehender, beim Kochen dunkel werdender Niederschlag. Das Bleisalz fällt als weißer, amorpher, beim Kochen sich schwärzender Niederschlag aus. Das Kupfersalz wird in grünen, aus Nadeln bestehenden Flocken niedergeschlagen; es löst sich etwas in heißem Wasser. Die Thiosäure entfärbt Jodjodkaliumlösung unter schwacher Schwefelabscheidung. Welches Product dabei entsteht, ist noch festzustellen. Beim Kochen der Thiosäure mit Salzsäure scheidet sich Schwefel aus und es entsteht die p-Amidotoluol-o-monosulfinsäure, C7H6(NH2)SO2H, welche dabei aber größtentheils weiter in das

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 331, 344. — (2) JB. f. 1874, 688. — (3) Ann. Chem. 331, 345.

isomere Toluolsulfoamin verwandelt wird. Zur Darstellung der Sulfinsäure behandelt man vortheilhafter ein Salz jener Thiosäure mit Natriumamalgam, wodurch die SH-Gruppe in Schwefelwasserstoff übergeführt wird, und fällt die Sulfinsäure mit Essig-Die p-Amidotoluol-o-sulfinsäure krystallisirt in säure aus. farblosen Prismen oder in feinen kurzen Nadeln. Der Schmelzpunkt ist bei 240° noch nicht erreicht. Alkohol löst die Säure fast nicht, kaltes Wasser schwer, heißes leicht. 100 Thle. durch 24 stündiges Stehen bei 11° bereiteter wässeriger Lösung enthalten 0,460 Thle. Säure. Beim Eintragen in eine Lösung von Schwefel in Schwefelammonium geht die Sulfinsäure leicht wieder in die Thiosulfosäure über. Die p-amidotoluol-o-sulfins. Salze lösen sich leicht in Wasser und Alkohol. Das Kaliumsalz krystallisirt in mikroskopischen Prismen. Das Baryumsalz (+ x H<sub>2</sub>O) wird aus wässeriger Lösung durch Abdampfen als syrupartige Masse erhalten, welche absoluter Alkohol in feine weiße Nadeln verwandelt. Alkohol von 95 Proc. löst diese leicht wieder auf. Das Salz ist sehr zerfliesslich, weshalb die Krystallwasserbestimmung nicht ausführbar war. Das bei 130° getrocknete Salz enthielt noch 2 Mol. Wasser. Beim Eintropfen von Bromwasser in die Sulfinsäurelösung bis zur bleibenden Trübung entsteht p-Amidotoluol-o-sulfosäure, welche durch Eindampfen in Rhomboëdern gewonnen werden kann, und Toluolsulfoamin, welches aus der Mutterlauge durch Ammoniak gefällt wird. Ein dem Aethylphenylsulfon (1) entsprechendes Amidosulfon von der Formel C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>) zu gewinnen, ge-Als amidotoluolsulfins. Kalium in alkoholischer lang nicht. Lösung mit Bromäthyl erwärmt worden war, fällte Wasser nichts aus und beim Eindampfen krystallisirten kleine, sternförmig vereinigte, weise Nadeln in Gemeinschaft mit Bromkalium aus deren Isolirung fehlschlug. Das dem von Otto und Schiller (2) aus benzolsulfins. Natrium mit Zink und Salzsäure erhaltenen Benzokulfhydrat (Thiophenol) entsprechende p - Amidotoluol - o-

<sup>(1)</sup> Vgl. Otto, JB. f. 1880, 984. — (2) JB. f. 1876, 448.

sulfhydrat (1) lieferte die Amidotoluolsulfinsäure bei solcher Behandlung nicht, sondern sie blieb dabei unverändert. Durch Erwärmen der Amidotoluolsulfinsäure mit Phosphorpentachlorid zu einem Chlorid der Amidotoluolsulfosäure zu kommen, gelang nicht. Leitet man salpetrige Säure in stark gekühlten absoluten Alkohol, in welchem die Sulfinsäure suspendirt ist, so entsteht p - Diazotoluol - o - monosulfinsäure. Das Einleiten wird unterbrochen, wenn sich in dem Niederschlage der Diazoverbindung mit dem Mikroskope keine Sulfinsäure-Krystalle mehr entdecken lassen. Die gelb bis braun gefärbten Nädelchen der p-Diazotoluol-o-sulfinsäure werden an der Luft bald dunkel. Mit Wasser und Alkalilösungen scheiden sie schon bei gewöhnlicher Temperatur ein braunes, in Aether und Alkohol unlösliches Harz ab. Alkohol löst die Diazosäure in der Kälte ziemlich leicht, in der Wärme entweicht Stickstoff und die klare Lösung läßt auf Wasserzusatz gelbe Tropfen ausfallen. Beim Einleiten von salpetriger Säure in stark gekühltes Wasser, in welchem die Sulfinsäure suspendirt ist, tritt sofortige Zersetzung der anfangs entstehenden gelben Flocken ein; es entweicht dabei Stickstoff und es scheidet sich viel braunes Harz ab. Das Filtrat ergiebt beim Eindampfen nichts Krystallisirendes und auch ein krystallisirendes Kalium-, Baryum - oder Bleisalz lässt sich nicht gewinnen. Eine Lösung der Amidotoluolsulfinsäure in Bromwasserstoffsäure ergab mit salpetriger Säure behandelt p-Monobromtoluol-o-monosulfosäure (2). Durch Behandeln der p-Diazotoluol-o-sulfinsäure bei gewöhnlicher Temperatur mit Alkohol, vollständiger beim Erwärmen unter gewöhnlichem Druck entsteht die p-Oxyäthyltoluol-o-monosulfosäure, (C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O)  $C_7H_6(SO_3H)$ . Durch Versetzen der erhaltenen Lösung mit Wasser, Abfiltriren des ausfallenden Harzes, Eindampfen und Ueberführen des syrupösen Rückstandes in das Baryumsalz wird das p-oxyäthyltoluol-o-monosulfos. Baryum, [C7H6(OC2H5)SO2]2Ba. 3,5 H<sub>2</sub>O, in weißen, glänzenden, leicht in Wasser und Alkohol in der Wärme löslichen Tafeln gewonnen. Das Kaliumsals

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 560. — (2) Jenssen, JB. f. 1874, 689.

krystallisirt aus Wasser schlecht, aus Alkohol in gelblichen Tafeln. Das Chlorid bleibt auch bei längerem Stehen flüssig. Das Amid, C7H6(OC2H5)SO2NH2, bildet schlecht ausgebildete weiße, in Alkohol, Aether und heißem Wasser leicht lösliche. bei 136° schmelzende Nadeln. Das bei der Darstellung der Oxyathyltoluolsulfosaure durch Wasser gefällte Harz ging bei mehrstündigem Kochen mit Barytwasser theilweise in Lösung, unter Bildung von oxyäthyltoluolsulfos. Baryum. Hiernach hält Heffter jenes Harz für ein Condensationsproduct (Anhydrid) der Oxyäthyltoluolsulfosäure. Zersetzt man die Diazotoluolsulfinsäure statt mit Aethylalkohol mit Methylalkohol, so entsteht die nicht krystallisirende p-Oxymethyltoluol-o-monosulfosäure, (CH<sub>3</sub>O)C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(SO<sub>5</sub>H), deren Baryumsalz leichter in Wasser löslich ist als das der Aethylverbindung. Das Salz zersetzt sich beim Abdampfen seiner wässerigen Lösung unter Auftreten von starkem Kresolgeruch und noch nicht näher untersuchten Salzen wechselnder Zusammensetzung. Es löst sich in absolutem Alkohol und wird daraus durch Aether niedergeschlagen. Das aus Wasser schlecht krystallisirende Kaliumsalz scheidet sich aus Alkohol in sternförmig gruppirten Blättchen aus. Das Chlorid bildet ein dickes Oel, das Amid krystallisirt in an beiden Enden zugespitzten Prismen, die sich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Ammoniakslüssigkeit lösen. Der Schmelzpunkt ist 150°. Mit Kaliumhydrat geschmolzen liefert die Säure ein nach Phenol riechendes und auch dessen Reactionen zeigendes Oel. — Beim Erhitzen der Amidotoluolthiosulfosäure und der Amidotoluolsulfinsäure mit starker Salzsäure entsteht, im ersteren Falle unter Schwefelabscheidung, das Toluolsulfoamin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>), welches aus der Lösung beim Erkalten als Chlorhydrat in feinen Nadeln oder Prismen auskrystallisirt. Die mit Ammoniak ausgefällte freie Base wurde nicht krystalhisirt erhalten. Sie wird leicht von Alkohol und Aether aufgenommen, wenig von Wasser. Der Schmelzpunkt ist 132°. Das Chlorhydrat, C7H7(SO2NH2). HCl, krystallisirt wasserfrei; es löst sich leicht in Wasser und Alkohol, schwer in Salzsäure. Dieses Salz entsteht auch beim Erhitzen von trockener Amido-

toluolsulfinsäure in einem Chlorwasserstoffstrome auf 90°. Das schwefels. Salz bildet schwer in Wasser, leicht in Alkohol und Schwefelsäure lösliche Warzen. Das in analoger Weise wie das Chlorhydrat entstehende Bromhydrat des Toluolsulfoamins wird in sternförmig gruppirten, in Wasser und Alkohol leicht löslichen Prismen abgeschieden. Mit Bromwasserstoffsäure gekocht liefert die Amidotoluolthiosulfosäure nicht das soeben beschriebene Bromhydrat, sondern p-Amidotoluol-o-monosulfosäure, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>, SO<sub>8</sub>H). H<sub>2</sub>O (1). Derselbe Körper entsteht beim Stehenlassen der Lösung des Toluolsulfamins in Bromwasserstoffsäure, wahrscheinlich in Folge von Sauerstoffaufnahme aus der Luft. Das salpeters. Toluolsulfoamin bildet feine weiße, in Alkohol und heißem Wasser leicht lösliche, beim Erhitzen auf 90° sich plötzlich zersetzende Nadeln. Beim Erwärmen des Toluolsulfamins mit verdünnter Salpetersäure entsteht Amido-Das essigs. Toluolsulfamin krystallisirt in toluolsulfosäure. farblosen Prismen, das pikrins. und chroms. Salz ließen sich nicht in Krystallen gewinnen. Das Chloroplatinat ist ein gelber flockiger Niederschlag. Mit gelbem Schwefelammonium liefert das Toluolsulfamin wieder die Thiosulfosäure, mit Natriumamalgam die Amidotoluolsulfinsäure. Beim Erwärmen mit Bromäthyl ergiebt das Toluolsulfamin nicht ein Aethyltoluolsulfamin. Salpetrige Säure scheidet aus der alkoholischen Lösung des Sulfamins braune Flocken ab, welche sich nicht in heißem Wasser und Alkohol, aber unter Stickstoffentwicklung in Alkalien und Säuren theilweise lösen. Die in diesem Falle entstehenden Producte waren harzig und von dunkler Farbe; sie wurden nicht untersucht. — W. Paysan (2) untersuchte die o-Amidotoluol-p-monothiosulfosäure, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>SH), deren Verhalten und Eigenschaften Er im Wesentlichen denen der vorigen Thiosäure gleich fand. Um die neue Säure zu erhalten, löst man o-Nitrotoluol-p-sulfochlorid in Schwefelammonium, dampft ein, filtrirt den Schwefel ab und fällt mit Salzsäure oder Essigsäure.

<sup>(1)</sup> Vgl. Sell, JB. f. 1868, 426; Buff, JB. f. 1870, 748; Jenfsen, JB. f. 1874, 688. — (2) Ann. Chem. 321, 860.

Die Säure krystallisirt in weißen oder schwach gelben, vierseitigen Prismen. Kaltes Wasser löst dieselbe schwer, heißes leichter, Alkohol nicht. Beim Kochen der wässerigen Lösung erfolgt Abscheidung von etwas Schwefel. Die Säure zersetzt sich bei 115°, ohne vorher zu schmelzen. Beim Erwärmen mit Säuren scheidet sie sofort Schwefel ab. 100 Thle. einer durch 24 stündiges Digeriren mit Wasser bei 80 dargestellten Lösung enthalten 1,25 Thle. der Säure. Die o-Amidotoluol-p-thiosulfosäure scheidet beim Abdampfen ihrer Lösung zuerst ein gelbes Harz, von anderer Zusammensetzung als sie selbst, aus. Ihre Salze mit den Alkalien und alkalischen Erden lösen sich sehr leicht in Wasser und Weingeist. Basisch essigs. Blei fällt aus den Lösungen einen weißen voluminösen Niederschlag mit 71,4 Proc. Blei, schwefels. Kupfer ein amorphes violettes Kupfersalz, Silbernitrat einen weißen, käsigen Niederschlag von der Zusammensetzung C7H6(NH2, SO2SAg). Beim Erwärmen mit Säuren liefert die o-Amidotoluol-p-thiosulfosäure unter Schwefelabscheidung sofort Toluolsulfoamin. Um die o-Amidotoluol-pmonosulfinsäure, C7H6(NH2, SO2H), zu gewinnen, behandelt man das Natriumsalz der Thiosulfosäure mit Natriumamalgam und fällt später mit Essigsäure aus. Der einmal umkrystallisirte Niederschlag stellt die reine Sulfinsäure vor. Diese bildet große, rechteckige, sehr schwer in kaltem, leichter in heißem Wasser, fast nicht in Alkohol, nicht in Aether und Benzol lösliche Tafeln. Beim Erhitzen der Sulfinsäure auf 160° erfolgt Zersetzung, ohne vorheriges Schmelzen. Eine durch 24 stündige Behandlung mit Wasser von 12° bereitete Lösung enthält 0,1476 Proc. Sulfinsäure. Das Kaliumsalz der letzteren, C7H6 (NH<sub>2</sub>)(SO<sub>2</sub>K), löst sich sehr leicht in Wasser und krystallisirt aus der syrupdicken Lösung erst bei längerem Stehen unter dem Exsiccator in Nadeln. Das Baryumsalz (+ 2H<sub>2</sub>O) wird aus sehr concentrirter Lösung langsam in großen, durchsichtigen, rhombischen, an trockner Luft verwitternden Tafeln ausgeschieden. Das in langen weißen Nadeln krystallisirende Silbersalz, C7H6(NH2, SO2Ag), schwärzt sich am Licht. Das Bleisalz fällt weiß und amorph aus. Mit gelbem Schwefelammonium be-

handelt geht die o-Amidotoluol-p-sulfinsäure wieder in die Thiosäure, mit übermangans. Kalium in o-Amidotoluol-p-sulfosäure über. Bei einigem Kochen mit Salzsäure wird die Sulfinsäure in das isomere Toluolsulfoamin verwandelt. Mit Phosphorpentachlorid reagirt die Sulfinsäure erst bei 105 bis 1100, unter Bildung eines mit Aether extrahirbaren, beim Stehen an der Luft fest und in Aether unlöslich werdenden Oeles, das von Alkohol und Wasser aufgenommen wird. Aus der wässerigen Lösung scheiden sich kleine Nadeln ab. Beim Ueberleiten von trocknem Salzsäuregas über die auf 90° erhitzte Sulfinsäure wird Salzsäure aufgenommen und auf 1 Mol. der letzteren etwa 1 Mol. Wasser abgegeben. Das dabei entstandene Product ist noch zu untersuchen. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf die mit absolutem Alkohol übergossene Sulfinsäure entsteht languam eine hellgelbe, sehr leicht zersetzliche Diazoverbindung. Diese stellt mikroskopische Warzen vor, die an der Luft sich rasch zersetzen, beim Erhitzen verpuffen und mit Weingeist und Wasser erwärmt Stickstoff entwickeln. Die mit Weingeist unter Kochen erhaltene Lösung lässt auf Wasserzusatz ein Harz ausfallen; das Filtrat davon hinterläßt beim Eindampfen o - Oxyöthyltoluol - p - monosulfosäure, C7Hs(OC2H5, SO3H), als braunen, nicht krystallisirenden Syrup. Das Baryumsalz dieser Säure, [C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba.2H<sub>2</sub>O, scheidet sich aus concentrirter Lösung in weißen Nadeln, aus verdünnter in zu Warzen zusammengeballten Tafeln aus. Es löst sich leicht in heißem, schwerer in kaltem Wasser, nicht in absolutem Alkohol. Das Kaliumsalz (+ x H<sub>2</sub>O) besteht aus weißen, leicht in Wasser und Alkohol löslichen Nadeln. Paysan hält diese Säure für identisch mit der von Hayduck (1) beschriebenen Aethylkresolsulfosäure. Das durch Kochen der Amidotoluolsulfinsäure mit Salzsäure dargestellte Toluolsulfoamin, C7H7(SO,NH2), wird durch Ammoniak als weißes Harz niedergeschlagen, das beim Kochen mit Wasser schmilzt und in geringer Menge in Lösung geht. Alkohol und Aether nehmen den Körper sehr leicht auf,

<sup>(1)</sup> JB. f. 1874, 703.

ersteres Lösungsmittel setzt ihn in sternförmig vereinigten, schwer zu reinigenden, bei 175° schmelzenden Nadeln ab. Das salzs. und salpeters. Salz krystallisiren leicht, das bromwasserstoffs. und schwefels. lösen sich schwer und wurden nicht in Krystallen gewonnen. Das salzs. Salz, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>). HCl, bildet feine, zu Warzen vereinigte, leicht in Wasser, sehwer in starker Salzsäure lösliche Nadeln, die sich bei 100° zersetzen, ohne zu schmelzen.

G. Mohr (1) stellte Derivate der Benzylmonosulfosäure (2) dar. Er bereitete das Baryumsalz derselben nach dem Verfahren von Böhler (3) durch mehrstündiges Kochen von Benzylchlorid (1 Mol.) mit einer concentrirten Lösung von neutralem schwestigs. Natrium (1 Mol.), Umkrystallisiren des ausgeschiedenen Natriumsalzes aus Weingeist und Umsetzen desselben mit Chlorbaryum in concentrirter warmer wässeriger Lösung. Nach wiederholtem Umkrystallisiren des nach einiger Zeit anschießenden benzylmonosulfos. Baryums wurde dasselbe nach Böhler's Vorgange in Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,52 eingetragen, das abgeschiedene salpeters. Baryum entfernt und die Mutterlauge davon verdunsten lassen. Der zurückbleibende Syrup ergab bei längerem Stehen große Krystalle, welche aus wenigstens zwei isomeren Mononitrobenzylmonosulfosäuren, C6H4(NO2) CH2(SO3H), bestanden und etwas Dinitrosäure enthielten. Eine Trennung der beiden Mononitrosäuren, von denen die eine in überwiegender Menge vorhanden war, gelang nicht, auch nicht durch Umkrystallisiren der in verschiedenem Grade löslichen Beryumsalze. — Mononitrobensylmonosulfosäurechlorid, C.H. (NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>(SO<sub>2</sub>Cl), entsteht schon durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf die Nitrosäure in der Kälte. Beim Abdestilliren des gebildeten Phosphoroxychlorids bei einer 1209 nicht übersteigenden Temperatur hinterbleibt es als gelbes, nicht krystallisirendes Oel, welches schon beim Erhitzen auf 180° schweslige Säure entwickelt und bei 150° beginnt ein Oel

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **321**, 215. — (2) JB. f. 1868, 609; f. 1872, 588. — (3) JB. f. 1868, 609.

tibergehen zu lassen. Steigt die Temperatur auf 170 bis 180°, so erfolgt jedesmal eine heftige Reaction unter Verkohlen der ganzen Masse. Das ölige, allmählich erstarrende Destillat stellt nach wiederholtem Umkrystallisiren aus Aether feine farblose bei 71,5° schmelzende Nadeln vor. Es ist p-Mononitrobensylchlorid, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>Cl (1), wonach die obige, in vorwiegender Menge entstandene Nitrobenzylsulfosäure sehr wahrscheinlich ein p-Derivat ist. Das bei der Behandlung des Sulfochlorids mit concentrirtem Ammoniak sich bildende p-Nitrobenzylmonosulfosäureamid, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>), scheidet sich aus heißem Wasser in Prismen vom Schmelzpunkt 2040 aus. Die Mutterlauge lieferte in geringerer Menge Tafeln, vermischt mit Prismen. Eine völlige Trennung der beiden Formen gelang nicht, das Gemisch schmolz zwischen 140 und 160°. Bei der Oxydation des nitrobenzylsulfos. Kaliums mit übermangans. Kalium in der Wärme entstand vorwiegend p-, aber auch o-Nitrobenzoësäure, ein Beweis, dass jenes Salz vorwiegend p-Nitrobenzylsulfosäure, aber auch das o-Derivat enthält. p-Amidobenzylmonosulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NH<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>(SO<sub>8</sub>H), wird durch Reduction der Nitrosäure in ammoniakalischer Lösung mit Schwefelwasserstoff, Eindampfen und Versetzen mit Essigsäure erhalten. Beim Umkrystallisiren ergab sich, dass nur die ersten Ausscheidungen einheitlich, nämlich farblose, mikroskopische Nadeln, die späteren aber ein Gemisch von Prismen und gelblichen Warzen waren. Nur die Prismen wurden weiter untersucht. Die Säure löst sich nicht in Alkohol, schwer in kaltem, leichter in heißem Wasser. 100 Thle. Lösung von 11° enthalten 0,0965 Thle. der Amido-Das Kaliumsalz (+ 2,5 H<sub>2</sub>O?) löst sich sehr leicht in Wasser, nicht in Alkohol; es lässt sich durch Alkoholzusatz zur heißen gesättigten wässerigen Lösung bis zur beginnenden Trübung und Erkaltenlassen in Gestalt farbloser Prismen, bei Anwendung überschüssigen Alkohols in Blättchen abscheiden. Das Baryumsalz (+ 8 H,O) stellt farblose, rhombische, leicht in Wasser, nicht in absolutem Alkohol lösliche Prismen vor.

<sup>(1)</sup> Vgl. Beilstein und Geitner, JB. f. 1866, 590.

Das in feinen Nadeln krystallisirende Bleisalz-löst sich ziemlich leicht in Wasser, nicht in Alkohol. Die Diazoverbindung, C6H4= [-N=N-SO<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>-], lässt sich aus der Amidosäure mit salpetriger Säure nicht gewinnen, wenn jene mit absolutem Alkohol übergossen, wohl aber wenn an dessen Stelle Wasser angewendet wird. Sobald Stickstoffentwicklung auftritt, filtrirt man ab und fällt aus dem Filtrate die Diazoverbindung mit absolutem Alkohol aus. Dieselbe bildet farblose, mikroskopische Prismen, verpufft beim Erhitzen, aber nicht durch den Schlag. In Wasser löst sie sich leicht und giebt beim Erhitzen damit unter Stickstoffentwicklung p - Oxybenzylmonosulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)CH<sub>2</sub> (80<sub>s</sub>H), die aus wässeriger, concentrirter Lösung beim Stehen über Schwefelsäure in zerfliesslichen, auch in Alkohol leicht löslichen Nadeln krystallisirt. Eisenchlorid erzeugt in den Lösungen der freien und gebundenen Säure blauviolette, auf Zusatz von Weingeist verschwindende Färbung. Das Kaliumsals (+0,5 H<sub>2</sub>O) bildet harte, in Wasser leicht, in absolutem Alkohol nicht lösliche Prismen. Das Baryumsalz (+ 7,5 H<sub>2</sub>O) besteht aus schönen, farblosen, an der Luft verwitternden, sehr leicht in Wasser, nicht in Alkohol löslichen Prismen. — Der durch Eindampfen der Lösung der Diazoverbindung in Bromwasserstoffsäure resultirende Syrup enthält die p-Monobrombenzylmonosulfosäure,  $C_6H_4BrCH_2(SO_8H)$ , deren Baryumsalz (+  $1^1/_2H_2O$ ) farblose, tafelförmige, leicht in Wasser, nicht in Alkohol lösliche Krystalle bildet. p-Monobrombenzylmonosulfosäurechlorid sich leicht in Benzol und Aether, es schmilzt bei 107°. Beim Erhitzen der Diazoverbindung mit absolutem Alkohol unter einem Ueberdruck von 360 mm Quecksilber entsteht p-Oxyäthylbenzylmonosulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -CH<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>H]. Wenn nach Beendigung der sehr langsam verlaufenden Zersetzung der Weingeist verjagt, der syrupöse Rückstand mit kohlens. Baryum neutralisirt und die Lösung eingeengt wird, so krystallisirt das Baryumsalz (+ 2H2O) der neuen Säure in weißen Krusten aus, welche beim mehrmaligen Umkrystallisiren weiße Warzen liefern. Das Kaliumsalz krystallisirt in zu Warzen gruppirten Nadeln, löst sich sehr leicht in Wasser und wird durch Alkohol

in Flocken gefällt. p-Azobenzyldisulfosäure, (HSO<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>N= N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>2</sub>(SO<sub>8</sub>H), resultirt beim Kochen der Nitrobenzylmonosulfosäure mit Kalilauge und Zinkstaub. Am besten stellt man sie aber durch Oxydation der Amidobenzylmonosulfosäure mit übermangans. Kalium in stark verdünnter wässeriger Lösung in der Kälte dar. Aus dem Filtrate scheidet sich das Kaliumsalz (+ 0,5 H<sub>2</sub>O) der Azosäure in orangefarbigen, glänzenden, leicht in Wasser, nicht in Alkohol löslichen Blättchen aus. Das Baryumsalz (+1,5 H<sub>2</sub>O) ist ein gelber, undeutlich krystallinischer, sehr schwer in Wasser, nicht in Alkohol löslicher Niederschlag, den verdünnte Säuren leicht lösen. Aus verdünnter Salpetersäure krystallisirt das Salz in kleinen, zu Büscheln gruppirten Nadeln. Das Silbersalz (+ H<sub>2</sub>O) ist desgleichen ein gelber Niederschlag. Es löst sich viel leichter in heißem Wasser als das Baryumsalz und krystallisirt daraus in kleinen, büschelförmig vereinigten Nadeln. Alkohol nimmt es nicht auf. Das Bleisals ist in Wasser, Alkohol und verdünnten Säuren fast unlöslich. — Behufs Darstellung des Chlorids der Säure muß das Kaliumsalz mit Phosphorchlorid erhitzt werden. Der geschmolzenen, beim Erkalten erstarrenden Masse entzieht Benzol das Chlorid, welches daraus in Blättern sich ausscheidet, die nach wiederholtem Umkrystallisiren bei 149° schmelzen. Die Analyse ergab Zahlen, die schlecht zu der Formel des Chlorids stimmten. — Dinitrobenzylmonosulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>H), entsteht, wie schon oben bemerkt, in geringer Menge bei der Darstellung der Mononitrosaure. Um dieselbe in größerer Menge zu erhalten, kocht man die Mononitrobenzylsulfosäure 4 Tage lang mit einem Gemisch aus 2 Thln. Schwefelsäure und 1 Thl. Salpetersäure vom spec. Gewichte 1,52, oder man trägt die Nitrosäure oder ihr Baryumsalz in das warme Säuregemisch ein und lässt 24 Stunden stehen. Erwärmt man den nach Fortgang der Salpetersäure verbleibenden Abdampfrückstand nach dem Verdünnen durch Wasser mit kohlens. Baryum, so resultirt das in schwach gelben, in Wasser leicht löslichen Warzen krystallisirende Baryumsalz (+ 4H<sub>2</sub>O). Das sehr leicht in Wasser lösliche Kaliumsalz (wasserfrei) wird durch Versetzen seiner wässerigen

Lösung mit warmem Alkohol in zu Rosetten vereinigten gelben Blättchen abgeschieden. Das Bleisalz (+ 4 H<sub>2</sub>O) stellt gelbe, zu Warzen vereinigte, leicht in heißem, schwer in kaltem Wasser, nicht in Alkohol lösliche Nadeln vor. Monoamidomononitrobenzylmonosulfosäure, C6H3(NH2, NO2)CH2(SO3H), ergab sich bei der Behandlung der etwas Dinitrosäure enthaltenden rohen Mononitrosäure mit Schwefelammonium als Nebenproduct (siehe oben bei der Darstellung der p-Amidobenzylsulfosäure). Zur Darstellung der Amidonitrosäure wurde das essigs. Filtrat von der Ausscheidung der Amidosäure durch Abdampfen möglichst von Essigsäure befreit, mit Alkohol versetzt und das allmählich sich ausscheidende graue krystallinische Pulver der rohen Säure in das Kaliumsalz verwandelt. Dieses krystallisirte aus Wasser nach Alkoholzusatz in dunkelrothen Krystallen, die in unreinem Zustande an der Luft schwarz wurden. Das Salz, C<sub>4</sub>H<sub>8</sub>(NH<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>K), löst sich sehr leicht in Wasser, nicht in absolutem Alkohol. Die freie Säure fällt aus der concentrirten Lösung des Kaliumsalzes auf Essigsäurezusatz in Nadeln aus, welche sich leicht in heißem, schwerer in kaltem Wasser lösen. Das Baryumsalz (+ 2H2O) wird aus concentrirter wässeriger Lösung in gelben, aneinander gelagerten Blättern, auf Zusatz von Alkohol zur heißen wässerigen Lösung in feinen gelben, seideglänzenden Nadeln erhalten. — Durch Behandeln der ammoniakalischen Lösung der reinen Dinitrosäure mit Schwefelwasserstoff, Abdampfen und Fällen mit Eisessig läst sich die Diamidobenzylmonosulfosäure, C6H3(NH2)2CH2(SO3H), als gelber krystallinischer Niederschlag gewinnen, der aus heißem Wasser in fast farblosen, büschelförmig gruppirten, seideglänzenden Nadeln krystallisirt. Säuren und Alkalien lösen den Körper gleich leicht, doch ohne krystallisirende Verbindungen zu liefern. -- In Schwefelammonium löste sich das Chlorid der Bensylsulfesäure (Schmelzpunkt 92°) langsam unter Schwefelwasserstoffentwicklung auf. Das eingedampfte und mit Baryumhydrat gekochte Filtrat lieferte beim Erkalten ein weißes, in Wasser fast unlösliches Pulver und weiße Nadeln. Der Baryumgehalt der Nadeln lag in der Mitte zwischen dem des Baryumsalzes, [C<sub>0</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Ba, der Benzylsulfinsäure (1) und dem des benzylthiosulfos. Baryums, [C<sub>0</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>S]<sub>2</sub>Ba. Aus Nitrobenzylsulfochlorid bei ganz gleichem Operiren die Amidobenzylthiosulfosäure zu gewinnen gelang nicht, da das erhaltene Baryumsalz nicht krystallisirte. — Eine auch im Benzolkern substituirte Benzylsulfosäure ließ sich durch Erwärmen des Baryumsalzes dieser Säure mit rauchender Schwefelsäure nicht gewinnen. Die mit Wasser verdünnte und mit kohlens. Baryum neutralisirte Flüssigkeit ergab beim Verdampfen einen unkrystallinischen Rückstand. Aus der wässerigen Lösung desselben fällte Alkohol einen amorphen Körper, dessen Baryumgehalt bei wiederholtem Lösen in Wasser und Fällen mit Alkohol sich änderte. Auch die aus diesem Baryumsalz gewonnene Kaliumverbindung krystallisirte nicht.

C. Loring Jackson und G. T. Hartshorn (2) stellten schwefelhaltige Derivate des p-Monobrombenzyls dar, indem Sie vom p-Brombenzylbromid ausgingen. — Durch Erhitzen dieses Bromids mit einer wässerigen Lösung von neutralem schwefligs. Kalium erhielten Dieselben p-monobrombenzylmonosulfos. Kalium, C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>BrCH<sub>2</sub>(SO<sub>5</sub>K), welches nach dem Umkrystallisiren aus Wasser schmale, wasserfreie, in Wasser oder Alkohol ziemlich schwer in der Kälte, viel leichter in der Hitze lösliche Blätter bildet. 100 Thle. der wässerigen, bei 180 gesättigten Lösung enthalten 6,2 Thle. des Salzes. Das aus Wasser umkrystallisirte Bleisalz (wasserfrei) stellt strahlig-gruppirte lange weiße Nadeln vor. 100 Thle. der bei 180 gesättigten wässerigen Lösung enthalten 2,05 Thle. Salz. Um die anderen Salze zu erhalten wurde das Bleisalz in Wasser suspendirt, mit Schwefelwasserstoff zerlegt und die gewonnene freie Sulfosäure mit den kohlens. Salzen der betreffenden Basen neutralisirt. Das Calciumsals (wasserfrei) krystallisirt in langen farblosen, leicht löslichen Blättern. Das Baryumsalz (+ H2O) scheidet sich in sternförmig gruppirten weißen Nadeln aus. concentrirte wässerige Lösung von 18º enthalten 40,5 Thle.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 916. — (2) Am. Chem. J. 5, 264.

Salz. Das aus dem Kaliumsalze durch mässiges Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Umkrystallisiren des mit Wasser ausgefällten öligen, später erstarrenden Productes aus Aether oder Ligroin rein gewonnene p-Monobrombenzylmonosulfosäurechlorid, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>BrCH<sub>2</sub>(SO<sub>2</sub>Cl), bildet kleine weiße Prismen vom Schmelzpunkt 115°. Es löst sich nicht in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, Ligroin, Schwefelkohlenstoff und Eisessig, leicht in diesen Flüssigkeiten in der Hitze, in Benzol und Aether auch schon in der Kälte leicht. p-Monobrombenzylsulfid, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>BrCH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S, läst sich durch Kochen des p-Brombenzylbromids mit einer alkoholischen Lösung vom Schwefelnatrium, späteres Abdestilliren eines Theiles des Alkohols und Fällen mit Wasser gewinnen. Es krystallisirt aus Alkohol in langen, dünnen, anscheinend rhombischen Krystallen von aromatischem Geruche, die an der Luft braun werden. Die Verbindung schmilzt bei 58 bis 59°, ist in Wasser nicht, in Alkohol, Ligroïn und Eisessig in der Kälte schwer, dagegen in der Hitze leicht, in Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff leicht löslich. p-Monobrombenzylsulfon, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>BrCH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, entsteht durch Versetzen einer Lösung des obigen Sulfides in Eisessig mit einer Eisessiglösung der berechneten Menge Chromsäureanhydrid. Durch Fällen mit Wasser und Krystallisiren aus Alkohol wird der Körper in weißen, bei 189° schmelzenden, in Wasser nicht, in Alkohol, Benzol, Ligroin und Eisessig in der Kälte schwer, in der Hitze leicht, in Aether und Schwefelkohlenstoff leicht löslichen Nadeln gewonnen. p-Monobrombenzylmercaptan, C6H4BrCH2SH, kann durch Einwirkung von p-Brombenzylbromid auf Kaliumsulfhydrat in alkoholischer Lösung bereitet werden. Das mit Wasser als Oel abgeschiedene, nach dem Destilliren mit Wasserdampf krystallinisch erstarrte Product von angenehmem Geruche schmolz bei Beim Liegen an der Luft geht es in das unten zu besprechende Disulfid über. Der Körper löst sich leicht in den gewöhnlich gebrauchten Lösungsmitteln außer Wasser und Eisessig. Beim Versetzen der in Wasser suspendirten Verbindung mit gelbem Quecksilberoxyd entsteht p-Monobrombenzylmercaptid, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>BrCH<sub>2</sub>S)<sub>2</sub>Hg, welches aus heißem Alkohol als leichte, weiße, perlmutterglänzende Masse krystallisirt. Es zersetzt sich, ohne vorher zu schmelzen, beim Erhitzen. Wasser löst den Körper nicht, Alkohol, Benzol und Eisessig thun dieß in der Kälte sehr schwer, in der Hitze leicht, Aether und Schwefelkohlenstoff leicht. p-Monobrombenzyldisulfid, (C6H4BrCH2)2S2, wird durch Einwirkung von Schwefelnatrium auf p-Brombenzylbromid in alkoholischer Lösung, Ausfällen mit Wasser und Krystallisation aus Alkohol in strahlig-gruppirten, weißen, aromatisch riechenden, bei 87 bis 88° schmelzenden Nadeln erhalten, die sich nicht in Wasser, wenig in kaltem Alkohol, fast nicht in kaltem Eisessig, leicht dagegen in diesen beiden Flüssigkeiten in der Hitze, leicht auch in Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff lösen.

O. Jacobsen und H. Ledderboge (1) haben durch Behandeln von käuflichem Xylidin mit Schwefelsäure im Wesentlichen nur die vom m-Xylidin (1, 3, 4) abstammende Amidom-xylolmonosulfosäure (1, 3, 4, 6) erhalten. In geringer Menge entstand eine zweite Amidoxylolsulfosäure, deren Baryumsalz sich schwerer löste und besser krystallisirte als das der zuerst genannten. Diese ist identisch mit der von Deumelandt (2) aus dem rohen Xylidin aus Nitroxylol vom Siedepunkt 240° gewonnenen Säure. Völlig reines m-Xylidin (1, 3, 4) giebt unter den beim rohen Producte eingehaltenen Bedingungen nur die Amidosulfosäure (1, 3, 4, 6), welche aus der Nitro-m-xylolmonosulfosäure (1, 3, 4, 6) (3) durch Reduction erhalten wird. Zur Darstellung der Sulfosäure aus käuflichem Xylidin trägt man dieses allmählich in 1½ Vol. schwach rauchender Schwefelsäure ein, erhitzt die heiss gewordene Flüssigkeit noch zwei Stunden auf 140 bis 150° und versetzt nach dem Erkalten mit Eiswasser oder Schnee, bis ein dünner Brei entsteht. Die so ausgefällte Amidoxylolsulfosäure wird abgepresst, in das Baryumsalz verwandelt, dieses in heißem Wasser gelöst und mit schwefels. Kalium zersetzt. Das so entstehende, schön krystalli-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 193. — (2) JB. f. 1866, 607. — (3) JB. f. 1880, 922.

sirende Kaliumsalz wird durch Umkrystallisiren gereinigt. Aus demselben wird die freie Sulfosäure als farbloses, krystallinisches Pulver gewonnen. Sie krystallisirt aus heißem Wasser in flachen, rechtwinkelig abgeschnittenen Prismen, die kein Krystallwasser enthalten. Bei 0° löst sie sich in 362,3 Thln.. bei 100° in 136,3 Thln. Wasser. Sie verkohlt beim Erhitzen, ohne vorher geschmolzen zu sein. Das Kaliumsalz C.H. NH. SO<sub>3</sub>K). H<sub>2</sub>O, bildet sehr große, harte, durchsichtige, rhombische Tafeln, die leicht löslich sind. Das Natriumsalz (+ H<sub>2</sub>O) krystallisirt ähnlich. Das Barymsalz (+ H2O) bildet sehr leicht lösliche Warzen. - Durch Erhitzen des Kaliumsalzes in wässeriger Lösung mit verdünnter Lösung von übermangans. Kalium und Erkaltenlassen der goldgelben Flüssigkeit oder Verdampfen derselben wird das neutrale Kaliumsalz (+ 4 H,O) der Azozyloldisulfosäure, [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>5[1]</sub>, CH<sub>5[3]</sub>, SO<sub>5</sub>H<sub>[4]</sub>)]<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, in gelbrothen, rhombischen oder länglich sechsseitigen Blättchen erhalten. Aus der warmen concentrirten Lösung dieses Salzes fällt ein großer Ueberschuss von Salzsäure oder Schwefelsäure einen goldgelben Niederschlag des sauren Kaliumsalzes, (C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>NSO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>KH . 4 H<sub>2</sub>O. Dasselbe krystallisirt aus verdünnter wässeriger Lösung in langen flachen Nadeln, löst sich sehr schwer in verdünnten Mineralsäuren, in reinem Wasser aber leichter als das neutrale Salz. Die Salze dieser Azosäure mit anderen Oxyden als den Alkalien sind selbst in der Hitze sehr schwer lösliche, in der Kälte fast unlösliche gelbe Niederschläge. Das Baryumsals bildet feine Nadeln, das Strontiumsalz rhombische, das noch schwerer lösliche Calciumsalz sechseckige Blättchen. Das selbst in siedendem Wasser fast unlösliche Magnesiumsalz krystallisirt nur undeutlich, das Mangansalz ist körnig krystallinisch. Das Silbersalz bildet lange gelbe Nadeln, das Bleisalz kleine Prismen, das Kupfersalz grünlichgelbe flimmernde Blättchen. Die Eisensalze sind gelbe krystallinische Fällungen. Azoxyloldisulfosäure ist in Wasser leicht, in verdünnten Mineralsäuren schwer löslich und krystallisirt aus Wasser in weichen, gelbrothen Blättchen. Beim Erhitzen mit salzs. Zinnchlorürlösung geht sie wieder in die Amido-m-xylolmonosulfosäure über.

Fr. Stengel (1) gelangte in folgender Weise zu Derivaten der Diäthylbenzoëdischwefelsäure und zwar zunächst zum sauren Baryumsalze derselben. Er leitete zu 160 g Benzoësäure 80 g Schwefelsäureanhydriddampf. Nach dem Erwärmen auf dem Wasserbade bis die Masse homogen geworden war und dem Wiedererkalten wurde unter guter Kühlung mit etwa 4 Vol. Wasser verdünnt, die ausgeschiedene unzersetzte Benzoësäure (30 g) abfiltrirt, das braune Filtrat mit kohlens. Baryum neutralisirt und die Lösung mit überschüssiger concentrirter Salzsäure versetzt. Nach kurzer Zeit krystallisirte das schwer lösliche saure Baryumsalz der Sulfobenzoësäure aus, welches sich von beigemengtem Chlorbaryum durch Behandeln mit kaltem Wasser trennen liefs. Durch Zersetzen des Baryumsalzes mit der berechneten Menge kohlens. Natrium und Versetzen der eingedampften Lösung des neutralen sulfobenzoës. Natriums mit der berechneten Menge Schwefelsäure, um das Natrium völlig in Form von saurem Sulfat zu haben, Verdampfen zur Trockne, mehrtägiges Behandeln mit absolutem Aethylalkohol, Abdestilliren des Alkohols aus dem Filtrate, Neutralisiren der mit etwa 2 Vol. kalten Wassers vorsichtig verdünnten Lösung mit kohlens. Baryum und Stehenlassen der vorsichtig zur Krystallisation eingedampften Flüssigkeit wurde diäthylbenzoëdischwefels. Baryum, C11H14O2S2Ba. 3,5 H2O, in farblosen, zu Drusen vereinigten, langen Nadeln erhalten. Das Salz stellt eine Verbindung gleicher Moleküle von neutralem sulfobenzoës. Baryum mit neutralem Schwefelsäureäthyläther, C1H4O2  $(SO_3)Ba \cdot SO_4(C_2H_5)_2 \cdot 3.5 H_2O_5$ , dar. Beim Erhitzen mit Wasser auf 107° wird dasselbe vollständig in schwefels. Baryum, Sulfobenzoësäure und Aethylalkohol gespalten, und zwar entsprechend der Gleichung:  $C_{11}H_{14}O_9S_2Ba + 2H_2O = C_7H_6O_5S + BaSO_4$ + 2 C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O. Benzoësäure vermochte nicht eine analoge Doppelverbindung zu bilden wie die Sulfobenzoësäure. Das Baryum-

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **316**, 257.

salz der neuen Säure verliert beim Stehen über Schwefelsäure kein Krystallwasser. 100 Thle. Wasser lösen bei 21° 31 Thle. und bei 12° 20 Thle. des Salzes. Das aus dem in Wasser gelösten Baryumsalze durch Umsetzung mit kohlens. Natrium entstehende Natriumsalz konnte aus dieser Lösung nicht schön krystallisirt erhalten werden, da es in Wasser überaus leicht löslich ist. Dasselbe gilt von den übrigen Salzen. Das aus dem Baryumsalz durch Umsetzung mit schwefels. Kupfer entstehende Kupfersalz (+ 2,5 H,0) krystallisirt in kleinen krystallinischen, hellblauen Blättchen. Das durch Zersetzen des Baryumsalzes mit Schwefelsäure und Sättigen des Filtrates mit kohlens. Blei entstehende Bleisalz (+ 2,5 H<sub>2</sub>O) krystallisirt in kleinen, seideglänzenden Nadeln. Beim Eindampfen seiner Lösung auf dem Wasserbade erleidet es Zersetzung. — Um Derivate der Dimethylbenzoëdischwefelsäure zu gewinnen, versetzte Stengel 120 g saures sulfobenzoës. Baryum in wässeriger Lösung mit 115,7 g kohlens. Natrium, concentrirte das Filtrat, behandelte es mit 80 g Schwefelsäureanhydrid, dampfte zur Trockne, schüttelte den Rückstand mit 250 g absolutem Methylalkohol einige Tage, filtrirte, verjagte den Methylalkohol, verdünnte die rückständige wässerige Lösung vorsichtig mit 2 Vol. Wasser und neutralisirte mit kohlens. Baryum. Aus dem vorsichtig eingedampften Filtrate schieden sich nach eintägigem Stehen schöne farblose monokline Tafeln aus. Dieselben sind eine Doppelverbindung vou sulfobenzoës. Baryum und neutralem Schwefelsäuremethyläther, C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>SO<sub>5</sub>Ba. SO<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. 3,5 H<sub>2</sub>O, oder dimethylbenzoëdischwefels. Baryum. Das Salz verwittert an der Luft und verliert über Schwefelsäure alles Krystallwasser, ebenso beim Erhitzen auf 90 bis 100° ohne Zersetzung. Es ist viel beständiger als die betreffende Aethylverbindung, denn es zersetzt sich erst beim Erhitzen mit Wasser auf 150° vollständig. Dabei entstehen schwefels. Baryum und Sulfobenzoësäure. Das Methyldoppelsalz löst sich etwas leichter als die Aethylverbindung; 100 Thle. Wasser lösen nämlich bei 21° 34,1 Thle. des-Das Kupfersalz' (+ 5 H2O) ist leicht löslich, das selben. Natriumsalz (wasserfrei) noch mehr. Das Bleisalz zersetzt sich

sehr leicht beim Eindampfen seiner Lösung auf dem Wasserbade. — Zur Darstellung von Salzen der Dipropylbenzoëdischwefelsäure verfuhr Derselbe in ganz analoger Weise wie bei den Methylverbindungen. Es kamen in Anwendung 93 g saures sulfobenzoës. Baryum, 90 g kohlens. Natrium, 61 g Schwefelsäureanhydrid. Der überschüssige Propylalkohol wurde aus dem Oelbade unter Zuhülfenahme eines Wasserstoffstromes abdestillirt. Das erhaltene dipropylbenzoëdischwefels. Baryum, C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>O<sub>9</sub>S<sub>9</sub>Ba. 7 H<sub>2</sub>O, bildet sehr schöne, glänzende, concentrisch gruppirte Nadeln. 100 Thle. Wasser von 190 lösen 10,8 Thle. desselben. Es zersetzt sich mit Wasser erst bei 180° vollständig. Bei 170° verliert es allmählich alles Wssser, allerdings unter partieller Zersetzung. — Aus den letzten Mutterlaugen von der Krystallisation des diäthyl- und dimethylbenzoëdischwefels. Baryums schieden sich bei weiterer Concentration körnige Krystalle der wasserfreien Baryumsalze dieser Säuren aus. Beim' Umkrystallisiren des zuletzt genannten wasserfreien Salzes aus Wasser wird dasselbe wieder wasserfrei erhalten, es mus also eine andere Constitution haben als das krystallwasserhaltige Salz.

In einer Notiz zur Geschichte der Sulfosäuren des p-Cymols (1) führt Ad. Claus (2) aus, daß Er schon früher (3) die Vermuthung ausgesprochen habe, daß das aus dem Producte des Sulfurirens von Camphercymol entstehende schwer lösliche Baryumsalz (4) von einem m-Cymol derivire, was Spica (4) erst vor Kurzem erkannt habe. Das von Diesem aus Camphercymol erhaltene p-Cymol-β-sulfos. Baryum hält Claus nicht für rein. — C. Paternò (5) wendet sich gegen Angriffe, die Claus in der vorstehenden Abhandlung gegen Ihn gemacht hat. — Ad. Claus (6) entgegnet darauf, C. Paternò (7) Seinerseits wiederum.

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1882, 416. — (2) Ber. 1888, 1015. — (3) In der JB. f. 1881, 868 citirten Abhandlung. — (4) JB. f. 1882, 416. — (5) Ber. 1883, 1297. — (6) Ber. 1883, 1608. — (7) Ber. 1883, 2713.

Nach W. Kelbe (1) wird bei der Einwirkung von Chlor auf die m-Isocymolmonosulfosäure (2) die Sulfogruppe verdrängt. Zur Ausführung der Reaction leitet man in eine wässerige Lösung der Säure unter Kühlung mit Eis Chlorgas ein, bis sich ziemlich viel Chlorhydrat ausscheidet, sodann erwärmt man unter Verschluß auf 40°. Das Chlorhydrat verschwand und nach kurzer Frist trübte sich die Flüssigkeit milchig durch Ausscheidung eines Oeles, welches beim Stehen krystallinisch erstarrte. Die Krystalle wurden von beigemischtem Oele durch Absaugen befreit und aus siedendem Weingeist umkrystallisirt. Die erhaltenen langen Nadeln schmolzen bei 158,5° und ließen sich leicht sublimiren. Wegen der außerordentlich großen Widerstandsfähigkeit des Körpers gegen chemische Agentien konnte seither eine Analyse desselben nicht ausgeführt werden. Beim Behandeln mit Brom bei 150° lieferte die Verbindung ein dickes Oel. Dasselbe wurde in Aether gelöst, diese Lösung mit Natronlauge entsäuert, der Aether abdestillirt, der Rückstand in Alkohol gelöst, mit essigs. Kalium in alkoholischer Lösung gemischt, das ausgeschiedene Bromkalium abfiltrirt und das Filtrat mit Wasser gefällt. Das ausgeschiedene Harz ließ sich nach dem Behandeln mit alkoholischer Kalilauge erst bei 150° von verdünnter Salpetersäure oxydiren und löste sich dann der Hauptmenge nach in Barytwasser. Nach Ausfällung des überschüssigen Baryts ergab diese Lösung beim Eindampfen ein gut krystallisirendes Salz, dessen Analyse zu der Formel [C<sub>6</sub>Cl<sub>4</sub>(C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>)CO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Ba. 3 H<sub>2</sub>O führte. Kelbe folgert aus diesem Befunde für das in Frage stehende Chlorcymol die Formel C<sub>6</sub>Cl<sub>4</sub>(C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>)CH<sub>8</sub> eines Tetrachlorcymols. — Das Filtrat von diesem Producte lieferte mit Aether drei Schichten, deren obere eine ätherische Lösung von etwas Chlorcymol war. Die unterste enthielt Schwefelsäure, Chlorwasserstoff und etwas Aether; die mittlere war eine concentrirte Lösung einer gechlorten Cymolsulfosäure, sie lieferte mit kohlens. Natrium ein in Blättchen krystallisirendes Natriumsalz, dessen Zusammensetzung für das

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 617. — (2) JB. f. 1880, 446; f. 1881, 855.

Salz einer Trichlorcymolmonosulfosäure, C<sub>6</sub>Cl<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>, C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>)SO<sub>5</sub>Na, sprach. Eine wässerige Lösung des Salzes gab beim Erwärmen mit Brom auf 50 bis 70° ein Bromderivat, welches aus Alkohol in langen Nadeln vom Schmelzpunkt 65° krystallisirte und wohl Trichlormonobromcymol, C<sub>6</sub>Cl<sub>3</sub>Br(CH<sub>3</sub>, C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>), war.

J. Remsen und W. C. Day (1) haben, ebenso wie Remsen und Hall (2) früher das Sulfoamid des gewöhnlichen Cymols,  $C_6H_8\equiv[-CH_{8[1]}, -SO_9NH_{2[2]}, -C_8H_{7[4]}]$ , jetzt das  $\beta$ -Cymolsulfoamid,  $C_6H_8\equiv[-C_8H_{7[4]}, -SO_8NH_{9[9]}, -CH_{8[1]}]$ , der Oxydation unterworfen. Zur Darstellung des Amides führten Remsen und Day in gewöhnliches Cymol zunächst Brom und dann die Sulfogruppe ein, eliminirten sodann das Brom durch Wasserstoff im status nascendi und verwandelten die so erhaltene Cymolsulfosäure in das Sulfamid. Um das durch directe Einwirkung von Brom auf Cymol erhaltene Monobromcymol C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>≡[-CH<sub>3[1]</sub>, -Br[2], -C<sub>8</sub>H<sub>7[4]</sub> (3) zu sulfuriren, wurde dasselbe mit einem Gemisch von gewöhnlicher und rauchender Schwefelsäure (4) behandelt, bis sich Alles in Wasser klar löste. Die mit Wasser verdünnte Masse ergab mit kohlens. Calcium neutralisirt und zur Krystallisation eingedampft als Hauptproduct das in langen Nadeln krystallisirende, leicht in heißem, viel weniger in kaltem Wasser lösliche Calciumsalz ( $C_{10}H_{12}BrSO_{8}$ )<sub>2</sub>Ca . 9,5  $H_{2}O_{10}$ Monobromcymolmonosulfosäure. Das Baryumsalz (+ 9,5 H<sub>2</sub>O) läst sich durch Zerlegen des vorigen Salzes mit Schwefelsäure und Neutralisiren des heißen Filtrates mit kohlens. Baryum in schönen, langen, leicht in heißem, schwer in kaltem Wasser löslichen Nadeln gewinnen. An der Luft liegend verliert es leicht einen Theil seines Wassergehaltes. Das Zinksalz (+8 H<sub>2</sub>O) und das Magnesiumsalz (+ 9,5 H<sub>2</sub>O) krystallisiren in langen Nadeln, lösen sich leicht in heißem, schwerer in kaltem Wasser. Das Natriumsalz (+ 4,5 H<sub>2</sub>O) krystallisirt in feinen, leicht in heißem und kaltem Wasser löslichen Nadeln, ebenso das grüne

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 149. — (2) JB. f. 1879, 760. — (3) Vgl. Landolph, JB. f. 1872, 370. — (4) Vgl. auch Paternò und Colombo, JB. f. 1877, 861.

Nickelsalz. Das Monobromcymolmonosulfosäureamid, C10H12Br (SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>) (1), ist schwer in heißem, nicht in kaltem Wasser. leicht in Alkohol löslich. Aus verdünntem Alkohol scheidet es sich in feinen, bei 1970 (corr.) schmelzenden Nadeln ab. — Durch Behandeln des bromcymolsulfos. Natriums mit Natriumamalgam in kalter wässeriger Lösung, Neutralisiren mit Schwefelsäure, Auskrystallisirenlassen der Hauptmenge des schwefels. Natriums, Verdampfen zur Trockne und Erwärmen des bei 110° getrockneten Rückstandes mit 1 Thl. Phosphorpentachlorid resultirte das Chlorid der Cymolsulfosäure. Dasselbe wurde im rohen Zustande 10 bis 12 Stunden lang mit concentrirter Ammoniaklösung in Berührung gelassen, sodann das entstandene Sulfoamid aus verdünntem Alkohol umkrystallisirt. Dasselbe schiesst beim Erkalten der Flüssigkeit in glänzenden Blättern an. Es löst sich nicht in kaltem, sehr schwer in siedendem Wasser, sehr leicht in heißem Alkohol und schmilzt bei 151° (corr.). Remsen und Day halten diesen Körper für das wahre (2) β-Cymolmonosulfosäure-Amid,  $C_6H_3\equiv [-C_8H_{7[4]}, -SO_8NH_{2[2]}, -CH_{3[1]}]$ . Beim Schmelzen der Verbindung mit Kaliumhydrat trat intensiver Thymolgeruch auf. — Um das Sulfamid zu oxydiren kocht man 5 g desselben am besten mit 25 g Kaliumdichromat und 40 g zuvor mit dem dreifachen Volumen Wasser verdünnter concentrirter Schwefelsäure 6 Stunden lang am Rückflusskühler. Die nach dem Erkalten der Flüssigkeit durch Wasser gefällte weiße krystallinische Säure ließ sich durch Aufnehmen mit verdünnter Natriumcarbonatlösung, Auskrystallisirenlassen von etwas unverändertem Amid aus dem Filtrate, Ausfällen mit Salzsäure, Ueberführen in das äußerst leicht lösliche Baryumsalz, abermaliges Auskrystallisirenlassen eines kleinen Restes Amid aus der stark eingedampften Lösung, Ausfällen der Säure, abermalige Ueberführung in das Baryumsalz und öftere Wiederholung dieser Operationen völlig rein gewinnen. Sie ist ziemlich leicht in heißem Wasser löslich, woraus sie beim Erkalten

<sup>(1)</sup> Vgl. Paternò und Canzoneri, JB. f. 1881, 568. — (2) Vgl. JB. f. 1881, 868; f. 1882, 417.

in schönen, langen, bei 244° (corr.) schmelzenden Nadeln krystallisirt. Diese haben die empirische Zusammensetzung  $C_{10}H_{13}O_4SN$ . Das durch Trocknen bei 150° vom Krystallwasser befreite Baryumsalz hat die dieser Formel entsprechende Zusammensetzung  $(C_{10}H_{12}O_4SN)_2Ba$ . Remsen und Day schreiben der Säure die Constitution  $C_6H_3\equiv [-C_8H_{7[4]}, -SO_2NH_{2[2]}, -CO_2H_{[1]}]$  einer Sulfoamin-p-propylbenzoësäure ( $\alpha$ -, S. 1287) zu, wonach bei der Oxydation des  $\beta$ -Cymolsulfoamids die ganze Propylgruppe durch die in o-Stellung zu ihr befindliche Sulfamidogruppe geschützt worden wäre.

Auch als J. Remsen und E. H. Keiser (1) p-Dipropylbenzolmonosulfosäureamid, welches die Sulfamidogruppe in o-Stellung zu der einen und in m-Stellung zu der anderen Propylgruppe enthält, oxydirten, resultirte eine Sulfoamin-p-propylbenzoësäure, ein Beweis, dass auch in diesem Falle die eine Propylgruppe durch die Sulfamidogruppe vor der Oxydation geschützt worden war. Das zur Gewinnung des p-Dipropylbenzolsulfamids erforderliche p-Dipropylbenzol stellten Dieselben nach dem Verfahren von Körner (2) aus p-Dibrombenzol (25 g) mit Propylbromid (39 g vom Siedepunkt 71°), Natrium (14,6 g) und Benzol (10 g) dar. Zuerst ließen Sie die Einwirkung unter Kühlen mit Wasser verlaufen, später unterstützten Sie dieselbe durch Erwärmen auf 120°, nachdem noch Propylbromid (10 g) hinzugefügt und das Gefäs mit einem Quecksilberverschlus versehen worden war. Zur Darstellung der p-Dipropylbenzolmonosulfosäure (3) wurde das nach dem Rectificiren bei 224° (corr.) siedende p-Dipropylbenzol (40 bis 50 g) allmählich in rauchende Schwefelsäure (75 ccm) eingetragen und das Gemisch einige Minuten auf dem Wasserbade erhitzt. Durch Verdünnen, Neutralisiren mit kohlens. Baryum und Eindampfen des Filtrates liess sich das Baryumsalz der Säure in kleinen Nadeln gewinnen. Das daraus dargestellte Kaliumsalz, C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>(SO<sub>8</sub>K).4H<sub>2</sub>O, bildet große Tafeln. Das

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 161. — (2) JB. f. 1878, 893. — (3) Vgl. Körner, JB. f. 1878, 894.

ans demselben durch das Chlorid bereitete Amid, C12H17SO2NH2. löst sich schwer in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und schmilzt bei 103°. Es krystallisirt aus Alkohol in durchsichtigen Krystallen, welche nach G. H. Williams dem hexagonalen System angehören. Dieselben bestehen aus verzerrten Rhom-Die Doppelbrechung ist negativ. - Die Oxydation des Amids geschah durch 8 bis 10 stündiges Kochen desselben (10 g) mit Kaliumdichromat (66 g) und verdünnter Schwefelsäure (96 g concentrirter Säure und 3 Vol. Wasser). seigte es sich, dass dann noch ein Theil des Amids unverändert war, weshalb unter weiterem Zusatz von etwas Kaliumdichromat und Schwefelsäure so lange gekocht wurde, bis nach dem Erkalten auf der Flüssigkeit von dem Amide nichts mehr zu sehen war. Die kalt gewordene Flüssigkeit setzte kleine Krystalle einer Säure ab, die durch das Umkrystallisiren aus heißem Wasser schöne lange glänzende Nadeln vom Schmelzpunkt 212 bis 213° (corr.) lieferten. Die Zusammensetzung derselben ist die einer Sulfoamin - p - propylbenzoësäure, C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>SNO<sub>4</sub>. Baryumsalz derselben enthält Krystallwasser, löst sich sehr leicht in Wasser und krystallisirte nicht. Das Calciumsals (+6H<sub>2</sub>O) löst sich sehr leicht in Wasser und Alkohol. Ein saures Kupfersalz entsteht beim Kochen der Säure in wässeriger Lösung mit überschüssigem Kupferoxyd; es lässt sich durch Eindampfen des Filtrates zur Krystallisation und Stehenlassen in kleinen blauen, leicht in Wasser löslichen Krystallen erhalten. Das Salz hat die Zusammensetzung  $(C_{10}H_{12}SO_4N)$ , Cu.  $C_{10}H_{13}SO_4N$ . 2H<sub>2</sub>O. Das Silbersalz, C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>SO<sub>4</sub>NAg, ist ein weißer, flockiger, am Licht schnell sich bräunender Niederschlag. Obgleich auch dieser Säure die Constitution  $C_6H_3\equiv [-C_8H_{7[4]}, -SO_9NH_{2[2]}, -CO_9H_{[1]}]$ sukommt, so ist sie doch von der aus  $\beta$ -Cymolsulfamid (siehe die vorige Abhandlung) erhaltenen Sulfamin-p-propylbenzoësäure Diese nennen Remsen und Keiser  $\beta$ -, jene  $\alpha$ -Sulfoamin-p-propylbenzoësäure. — Dass es in der That die Sulfamidogruppe war, welche das eine Propyl im p-Dipropylbenzolsulfoamid vor Oxydation geschützt hatte, ergab sich daraus, dass p-Dipropylbenzol (5 g) beim Kochen mit Kaliumdichromat

(33 g) und Schwefelsäure (48 g, mit 3 Vol. Wasser verdünnt) Terephtalsäure lieferte. — Durch Verdampfen des Filtrates von der Oxydation des p-Dipropylbenzolsulfamids zu α-Sulfamin-p-propylbenzoësäure und Umkrystallisiren der nach einiger Zeit in geringer Menge sich ausscheidenden kleinen weißen Krystalle aus salzsäurehaltigem Wasser ließ sich saures sulfoterephtals. Kalium (1), C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>≡[=(CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>, −SO<sub>3</sub>K]. x H<sub>2</sub>O, in Nadeln erhalten.

K. Haushofer (2) bestimmte die Krystallformen der verschiedenen Modificationen der Chinaldinmonosulfosäure, C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>N (80<sub>s</sub>H) (3). Die schwer lösliche Säure krystallisirt monosymmetrisch, a : b : c = 0.8861 : 1 : 0.5800;  $\beta = 87^{\circ}22'$ . Die Krystalle sind blassgelblich, stark glänzend, nach der Verticalaxe prismatisch ausgebildet. Es zeigen sich die Flächen  $\infty P \infty (010)$ ,  $\infty P \infty (100)$ , -P(111),  $P(11\bar{1})$  und  $\infty P^{5/2}(250)$ , worunter die ersteren beiden stets der Länge nach geknickt sind. Die Spaltbarkeit ist deutlich parallel — P (111). Winkelmessungen ergaben folgende Werthe: (100): (111) =  $58^{\circ}45'$ , (111): (111) =  $50^{\circ}48'$  (klinodiagonale Polkante) und  $(111):(111) = 58^{\circ}53'$  (orthodiagonale Polkante). — Eine zweite, leicht lösliche Modification krystallisirt asymmetrisch. Die langen flachen Prismen werden gebildet von den drei Flächenpaaren :  $\infty \tilde{P} \infty (100)$ ,  $\infty \tilde{P} \infty (010)$ und OP(001), zu denen sich bisweilen noch das Hemiprisma ∞ P' (110) gesellt. Die dritte der genannten Flächen ist fein parallel der Kante (010): (001) gestreift, daher seideglänzend, während die übrigen Flächen glatt sind. Die Spaltbarkeit ist sehr vollkommen nach  $\infty \tilde{P} \infty (100)$ . Die Winkelmessungen ergaben die Werthe:  $(100):(010) = 95^{\circ}05'$ ,  $(100):(001) = 80^{\circ}08'$ ,  $(010):(001) = 79^{\circ}15'$  und  $(010):(110) = 50^{\circ}58'$ . — Die dritte, ebenfalls leicht lösliche Modification der Chinaldinmonosulfosäure krystallisirt wieder monosymmetrisch und zwar ist a:b:c == 0,7481:1:1,5901,  $\beta = 68^{\circ}02'$ . Die Krystalle sind klein und bestehen aus den Combinationsflächen: 0P (001),  $\infty$ P (110),  $\infty P \infty (100)$ ,  $P 2 (12\overline{2})$  und  $^{1}/_{2} P \infty (10\overline{2})$ . Die Spaltbarkeit ist

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 761. — (2) Zeitschr. Kryst. 6, 893. — (8) Chinaldin siehe JB. f. 1882, 1092.

sehr vollkommen nach  $\infty$  P  $\infty$  (100), deutlich nach 0 P (001). Die gemessenen Winkel sind: (001): (110) = 72°06′, (110): (110) = 69°30′ (vordere Prismenkante) und (12 $\overline{2}$ ): (1 $\overline{2}$ ) = 103°52′ (klinodiagonale Polkante).

Bei der Verarbeitung des Harns von Hunden, welchen Phenetol beigebracht worden war, auf Chinäthonsäure (1) beobachtete A. Kossel (2) das Auftreten eines schön krystallisirenden, schwer löslichen Baryumsalzes, zu dessen Darstellung sich folgendes Verfahren als das geeignetste erwies. Der frische Harn wurde mit überschüssigem Barytwasser gefällt, das Filtrat nach dem Neutralisiren mit Salzsäure zum Syrup verdampft, die nach mehrtägigem Stehen erhaltenen Krystalle abgesaugt, abgepresst und wiederholt aus heißem Wasser umkrystallisirt. Die erhaltene weiße Substanz zersetzt sich beim Kochen mit verdünnter Salzsäure unter Abscheidung von schwefels. Baryum. Dabei fällt die ganze Menge der Schwefelsäure und des Baryums aus, es tritt intensiver Phenolgeruch auf und es scheidet sich ein sublimirbarer blauer Farbstoff (Indigo?) ab. Setzt man das Kochen mit Salzsäure fort, so verschwindet die blaue Farbe und die braun gewordene Flüssigkeit reducirt alkalische Kupferlösung. Aus dem Baryumsalze die freie Säure oder andere Salze derselben darzustellen gelang nicht. Die Analysen des bei 110° getrockneten, noch etwas stickstoffhaltigen Baryumsalzes stimmten zu der Formel C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>O<sub>14</sub>SBa. Um das Salz weiter zu reinigen führte Kossel es durch Zersetzung mit schwefels. Kalium in das Kaliumsalz über, dampfte das Filtrat ein und versetzte es mit Alkohol. Nach dem Abfiltriren von auskrystallisirtem chinäthons. Kalium wurde die Mutterlauge mit neutralem essigs. Blei gefällt, das Filtrat durch Schwefelwasserstoff vom Blei befreit und mit kohlens. Baryum auf ein geringes Volumen eingedampft. Die aus dem beim Erkalten erhaltenen Gemische von kohlens. Baryum und Krystallen durch Behandeln mit heißem Wasser sich ergebende Lösung ließ ein stickstofffreies Baryumsalz von der Zusammensetzung C21H26O14SBa

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 1109. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 292.

auskrystallisiren. Die Menge desselben war sehr gezing, dafür wurde aber eine beträchtliche Menge chinäthons. Baryum ge-Diess erklärt sich daraus, dass das aus dem schwer löslichen Baryumsalz dargestellte Kaliumsalz durch Alkohol fast völlig in chinäthons. Kalium und in das Kaliumsalz gepaarter Schwefelsäure zerlegt wird, wovon das erstere in Alkohol schwer, das letztere leicht löslich ist. Aus den beiden Componenten liess sich unter Zusatz von Chlorbaryum das ursprüngliche Baryumsalz wieder herstellen. Die oben angegebenen empirischen Formeln können aufgelöst werden in C<sub>14</sub>H<sub>17</sub>O<sub>9</sub>BaC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O und C14H17O9BaC7H7SO4. H2O, wonach Verbindungen von phenol-resp. kresolsulfos. Baryum mit chinäthons. Baryum vorgelegen hätten. Phenolsulfos. Kalium fällt aus neutraler wässeriger Lösung in Gegenwart von Chlorbaryum die Chinäthonsäure größtentheils aus. Der aus Wasser umkrystallisirte und bei 110° getrocknete Niederschlag hat die Zusammensetzung C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>O<sub>14</sub>SBa. Ein ähnliches Doppelsalz lieferten chinäthons. und kresolschwefels. Baryum.

K. E. Arnell (1) erhielt beim Sulfuriren des  $\alpha$ -Monochlornaphtalins als Hauptproduct eine bei 95° schmelzende  $\alpha$ -monochlornaphtylchwessige Säure in großen Krystallen. Beim Erhitzen mit überschüssigem Phosphorpentachlorid giebt dieselbe  $\beta$ -Dichlornaphtalin vom Schmelzpunkt 68°. Jene Säure enthält dem zu Folge beide Substituenten in einem und demselben Bensolrest und zwar beide den gemeinschaftlichen Kohlenstoffatomen benachbart.

U. K. Dutt (2) gelangte auf folgendem Wege zu einer α-Naphtonitrilmonosulfosäure, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(CN)SO<sub>3</sub>H. Durch Eintropfenlassen von Chlorsulfonsäure, SO<sub>3</sub>HCl (1 Mol.), in eine concentrirte Schwefelkohlenstofflösung von Naphtalin (1 Mol.), Verdampfen des Lösungsmittels, Umwandlung der erhaltenen glänzenden blätterigen Krystalle von Naphtalinmonosulfosäure in das Kaliumsalz und Erhitzen des letzteren mit trockenem Ferrocyankalium ergab sich ein öliges, gelbes, erstarrendes Destillat.

<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] **29**, 62 (Corresp.). — (2) Ber. 1888, 1250.

Beim Krystallisiren des Körpers aus "dünnem Petroleum" (!) (1) resultirte das α-Naphtonitril, C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>(CN), in gelblichen, nadelförmigen, bei 36° schmelzenden Krystallen. Diese Verbindung (25 g) wurde in wenig Schwefelkohlenstoff gelöst, Chlorsulfonsäure (20 g) hinzugefügt, der Schwefelkohlenstoff verjagt, der Rückstand mit Wasser behandelt, das Filtrat mit Baryumhydrat neutralisirt, nach dem Abfiltriren des entstandenen glänzenden röthlichen Niederschlages mit Kohlensäure von überschüssigem Baryt befreit und concentrirt. Es ließ sich derart das Baryumsalz (wasserfrei) einer α-Naphtonitrilmonosulfosäure in dünnen Krystalltafeln erhalten.

J. E. Alén (2) hat Nitroderivate der Naphtyldisulfosäuren (Naphtalindisulfosäuren) untersucht. Durch Behandeln des Chlorides der a-Naphtalindisulfosäure bei gewöhnlicher Temperatur mit Salpeterschwefelsäuregemisch werden zwei durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Benzol von einander trennbare Producte erhalten. Das leichter lösliche ist ein Mono-, das andere ein Dinitroderivat. Mononitronaphtalin-a-disulfosäurechlorid, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>[NO<sub>2</sub>, (SO<sub>2</sub>Cl)<sub>2</sub>], krystallisirt aus Benzol in großen gelblichen Tafeln, welche ihren Gehalt an Krystallbenzol unter Trübwerden verlieren. Aus Essigsäure krystallisirt die Verbindung in kleinen gelben, bei 140 bis 141° schmelzenden Nadeln. Dinitronaphtalin-α-disulfosäurechlorid, C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>[(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, (SO<sub>2</sub>) Cl)<sub>2</sub>], krystallisirt aus Benzol in Nadeln vom Schmelzpunkt 218,5 bis 219,5°. — Das Chlorid der β-Naphtalindisulfosäure liefert mit Salpeterschwefelsäure ein in gelblichen Prismen vom Schmelzpunkt 185 bis 1870 krystallisirendes Mononitronaphtalindisulfosäurechlorid. — Wird das Mononitronaphtalin-α-disulfosäurechlorid mitWasser auf 150° erhitzt, so entsteht eine sehr leicht lösliche, in biegsamen Nadeln krystallisirende Mononitronaphtalin-a-disulfosäure. Von ihren Salzen ist das Ammonium-, Calcium- und Bleisalz sehr leicht, das Baryumsalz viel weniger Wird das Chlorid mit wässerigem Ammoniak leicht löslich. behandelt, so entsteht ein schwer und ein ziemlich leicht lös-

<sup>(1)</sup> Petroleumäther (?). — (2) Bull, soc. chim. [2] 39, 68.

liches Product. Das letztere hat wahrscheinlich die Zusammensetzung C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>(NO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>). Das schwer lösliche Product ist das *Amid* der Mononitronaphtalin-α-disulfosäure, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>[NO<sub>2</sub>, (SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]. Es bildet abgeplattete, kaum gefärbte, bei 285° unter Zersetzung schmelzende Nadeln.

J. Lewinstein (1) gelangte in folgender Weise zu einer  $\beta$ -Naphtoltrisulfosäure. 1 Thl.  $\beta$ -Naphtol wurde mit 2 Thln. concentrirter Schwefelsäure bei 70 bis 80° sulfurirt, sodann mit weiteren 2 Thln. Schwefelsäure versetzt, die Temperatur auf 120° erhöht und längere Zeit so erhalten, schliesslich rauchende Schwefelsäure (2 Thle. mit 40 Proc. Anhydrid) hinzugefügt und längere Zeit auf 150° erhitzt. Durch Neutralisiren mit kohlens. Baryum lässt sich das Baryumsalz der Trisulfosäure in befriedigender Ausbeute darstellen. Dieselbe liefert mit Diazoxylol keine Farbstoffe, mit analogen Diazoverbindungen dagegen sehr schöne. — Um die  $\beta$ -Naphtoltrisulfosäure für technische Zwecke darzustellen, erhitzt L. Limpach (2) das Gemenge von  $\beta$ -Naphtol und Schwefelsäure so lange, bis eine Probe mit Ammoniak eine Lösung von rein grüner Fluorescenz und mit Diazoxylol erst nach einiger Zeit einen Farbstoff liefert. Es entsteht dabei nur eine einzige Trisulfosäure.

L. Landshoff (3) hat durch Erhitzen von β-naphtolmonound -polysulfos. Salzen mit Ammoniakentwicklern die entsprechenden β-Naphtylaminsulfosäuren dargestellt. Die Reaction geht unter Anwendung von Aetzkalk oder Soda und Salmiak und bei Zusatz von etwas Wasser bei eirea 230 bis 250° glatt und ohne Bildung von Nebenproducten von Statten. Die Umwandlung ist nur von der Temperatur, nicht aber vom Druck abhängig, die Anwendung von Druckgefäßen kann daher umgangen werden. Die Versuche wurden in einem von G. Tobias angegebenen Apparate ausgeführt, das Ammoniakgas aus einer damit gesättigten Chlorcalciumlösung entwickelt. Durch zwölfstündiges Ueberleiten eines langsamen Stromes feuchten oder getrockneten Ammoniakgases über die auf 200 bis 250° er-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 462. — (2) Ber. 1888, 726. — (3) Ber. 1888, 1981.

hitzten Alkalisalze der  $\beta$ -Naphtolmono-, -di- und -trisulfosäure ließen sich die Alkalisalze der entsprechenden Naphtylaminsulfosäuren erhalten. Die Monosulfosäure erfordert stärkeres Erhitzen als die Polysulfosäuren; diese spalten bei zu starkem Erhitzen leicht  $\beta$ -Naphtylamin ab. Die  $\beta$ -naphtylaminsulfos. Salze liefern nach dem Diazotiren beim Combiniren mit Aminen oder Phenolen der Benzolreihe gelbe, orange oder braune, der  $\alpha$ -Naphtolreihe rothe bis blauviolette, der  $\beta$ -Naphtolreihe gelborange bis rothorange Farbstoffe.

Nach C. Liebermann (1) stimmen die Analysen der von Claus und Engelsing (2) durch Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf α-Mononitroanthrachinonmonosulfosäure bei höherer Temperatur erhaltenen violettblauen Verbindung ebensogut zu der Formel C<sub>14</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>[NH<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>H, (OH)<sub>2</sub>] einer Dioxymonoamidoanthrachinonmonosulfosäure, als zu den von Claus und Engelsing aufgestellten Formeln eines Anhydrides oder Aethers der Dioxymononitroanthrachinonmonosulfosäure. Liebermann vermuthet nun, daß bei obiger Reaction thatsächlich jenes Amidoderivat entsteht. Die von Jenen angegebenen Daten stehen dieser Ansicht nicht entgegen.

Ad. Claus und H. Engelsing (3) theilten jedoch mit, daß das von Ihnen früher (4) als Anhydrid oder Aether einer Dioxymononitroanthrachinonmonosulfosäure aufgefaßte blauviolette Product der Einwirkung von Schwefelsäure bei höherer Temperatur auf α-Mononitroanthrachinonmonosulfosäure nicht eine Dioxynitro-, sondern eine Dioxyamidoverbindung ist. Indessen ist dasselbe nicht, wie Liebermann (5) annimmt, Dioxymono-amidoanthrachinonmonosulfosäure, sondern ein ätherificirtes Derivat aus 2 Mol. dieser Säure, bei welchem die Aetherbildung zwischen zwei Hydroxylgruppen erfolgt ist. Die Verbindung bekommt dem entsprechend den Namen Aetheroxyamidoanthrachinonmonosulfosäure, [C14H4O2(NH2, SO3H, OH)]2O. Die tief dunkelviolette Lösung dieser Substanz in Wasser bleibt beim

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 55. — (2) JB. f. 1882, 1026. — (8) Ber. 1888, 902. — (4) JB. f. 1882, 1026. — (5) Siehe oben.

Erwärmen mit Mineralsäuren unverändert, beim Kochen mit Alkalien geht dagegen ihre Farbe in Blau und bei nachfolgendem Ansäuern sofort in Roth über. Die blaue Lösung enthält wahrscheinlich basische und die rothe neutrale Salze der jetzt entstandenen Dioxyamidoanthrachinonmonosulfosäure oder die freie Säure selbst. -- Bei Versuchen, das von Claus und Engelsing (1) als sauren Schwefelsäureäther der Dioxymononitroanthrachinonmonosulfosäure angesprochene rothe Hauptproduct der Einwirkung von viel Schwefelsäure (25 bis 30 Thle.) auf α-Mononitroanthrachinonmonosulfosäure zu isoliren, ergaben sich Gemische des sauren Schwefelsäureäthers der Dioxymonoamidoanthrachinonmonosulfosäure und dieser Säure selbst, nach wechselnden Verhältnissen. Das Product wurde aus dem Rohproduct der Einwirkung durch Alkohol extrahirt, durch Verdampfen des Alkohols, wiederholtes Behandeln des Rückstandes mit einem Gemische aus 3 bis 4 Thln. Alkohol mit 1 Thl. Aether und Trocknen des ungelösten Körpers gereinigt. Die braunrothe pulverige Masse löst sich in Wasser mit fuchsinrother Farbe. Die mit kohlens. Baryum neutralisirte Flüssigkeit scheidet beim Eindampfen fortwährend schwefels. Baryum aus und bei wiederholtem Aufnehmen des Rückstandes mit Wasser und Eindampfen hinterbleibt eine rothe Lösung von Dioxymonoamidoanthrachinonmonosulfosäure und ihrem Baryumsalze. Die frühere Angabe, dass beide Aether (obwohl der blauviolette als der rothe Körper) beim Kochen mit Alkalien Dioxymononitroanthrachinonmonosulfosäure liefern, ist dahin zu berichtigen, dass dabei nicht jene Säure, sondern Dioxymonoamidoanthrachinonmonosulfosäure, C14H4O2[NH2, SO3H, (OH)2], entsteht. Für diese gelten daher auch die a. a. O. für jene Säure gemachten Angaben. Dieselbe zersetzt sich ohne vorher zu schmelzen bei über 300°, löst sich nicht in Aether, Benzol u. s. w. Auch Reductionsmittel, schmelzendes Aetzkali, Salpetersäure und salpetrige Säure ließen Claus und Engelsing auf die Dioxy-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1026.

amideanthrachinonsulfesäure einwirken, doch sind die Producte noch nicht näher untersucht worden.

Ad. Claus und E. Schneider (1) haben die Anthrachinon-a-disulfosäure nitrirt. Zu dem Zwecke wurde das Bleisalz derselben mit 6 bis 8 Thln. einer Mischung von gleichen Theilen rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure gekocht, bis keine rothen Dämpfe mehr entwichen, sodann mit Wasser verdünnt, filtrirt und zur Krystallisation eingedampft. Es schied sich die Mononitroanthrachinon-a-disulfosaure, C<sub>14</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)(SO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>, als eine gelbe compacte Krystallmasse aus. Aus Weingeist oder Eisessig krystallisirt sie in langen Prismen. In Wasser löst sie sich leicht, in Aether, Chloroform, Petroleumäther u. s. w. nicht. Der Schmelzpunkt liegt bei 181 bis 1820. Beim Behandeln mit Reductionsmitteln und beim Kochen mit Alkalien liefert sie schöne rothe Färbungen. Mit concentrirter Schwefelsäure giebt die Säure ähnliche Farbstoffe wie die nitrirten Monosulfosäuren. Auch Anthrachinon-adisulfosäurechlorid ergiebt beim Nitriren die obige Mononitrodisulfosäure. Dabei müssen ebenfalls die rauchenden Säuren angewendet werden. In Eisessiglösung bewirkt rauchende Salpetersäure selbst bei langem Kochen keine Nitrirung der Sulfo-Bei der Behandlung von anthrachinon-α-disulfos. Blei in wässeriger Flüssigkeit mit Schwefelwasserstoff wird eine intensiv grüne Lösung erhalten, deren Farbe bei Luftzutritt verschwindet. Durch Eindampfen unter Luftabschlus giebt dieselbe eine dunkel-, fast schwarzgrüne Masse, durch Zusatz von Aetzkali eine tief dunkelrothe, beim Schütteln mit Luft farblos werdende Flüssigkeit. Eine wässerige Lösung von anthrachinondisulfos. Natrium wird durch Schwefelwasserstoff anscheinend nicht verändert, setzt man aber nachher Aetzkali hinzu, so nimmt sie eine dunkelrothe Farbe an. Andere Reductionsmittel wirken ebenso wie Schwefelwasserstoff. Claus und Schneider schreiben diese Reactionen der Bildung von Anthrakydrochinon-α-disulfosäure resp. von deren Salzen zu.

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 907.

Nach C. Liebermaun (1) lässt sich in concentrirter Schwefelsäure gelöstes Anthrachinon weit schwerer, als man seither annahm, in Dinitroanthrachinon überführen. Schwächere Salpetersäure erzeugt großentheils nur Mononitroanthrachinon, beispielsweise wenn 1 Thl. Anthrachinon in 6 Thln. Schwefelsäure gelöst und mit 2 Thln. Salpetersäure vom spec. Gewichte 1,22 etwa 1 Stunde lang auf 100° erwärmt wird. Auch nach 2 bis 3 stündigem Erhitzen auf 150° ist noch ziemlich viel Mononitroanthrachinon vorhanden. Die aus solchem Material von Liebermann und Hagen (2) durch concentrirte Schwefelsäure erzeugten Farbstoffe können daher theilweise von Mononitroanthrachinon abstammen. Auch mit einem genau nach Böttger und Petersen's (3) Vorschrift dargestellten Rohdinitroanthrachinon erhielt Lifschütz zu Folge Liebermann's Angabe die früher von Diesem und Hagen (a. a. O.) beobachteten Erscheinungen.

## Organometallverbindungen.

Nach H. Gal (4) liefert Zinkäthyl wie mit trockenem Ammoniak die Verbindung (NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Zn (5), mit Monoäthylamin unter gleichen Umständen (NHC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Zn und mit Toluidin (NHC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Zn, in allen Fällen unter Entweichen von Aethangas. Während die Reaction bei den secundären und primären Basen zweckmäßig durch Anwendung eines Verdünnungsmittels gemäßigt wird, tritt dieselbe mit tertiären Basen, wie Triäthylamin, Dimethylanilin und Methyldiphenylamin, auch ohne Verdünnung nicht ein. Das letztere Verhalten zeigt auch das Triäthylphosphin. Dieses Verhalten der Amine gegen Zinkäthyl

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 54. — (2) JB. f. 1882, 791. — (3) JB. f. 1871, 544. — (4) Bull. soc. chim. [2] **39**, 582; Compt. rend. **36**, 578. — (5) Vgl. Frankland, JB. f. 1857, 418.

will Gal zur Feststellung ihrer primären, secundären oder tertiären Natur benutzen. Zeigt ein Amin beim Versetzen mit einer ätherischen Zinkäthyllösung eine Reaction mit Gasentwicklung, so ist es primär oder secundär. Dasselbe gilt für die Phosphine. Erfolgt keine sichtbare Einwirkung, so ist damit die tertiäre Natur der Base noch nicht mit Bestimmtheit erwiesen. Derselbe fand, dass das Zinkäthyl mit Nicotin, Chinolin nicht reagirt, wohl aber mit den meisten sauerstoffhaltigen, natürlich vorkommenden Alkaloïden. Die dabei entstehenden Organometallverbindungen verändern sich langsam an der Luft und werden durch Wasser rasch in das ursprüngliche Alkaloïd und Zinkoxyd zersetzt. Salzsäure und Schwefelsäure bilden mit diesen Verbindungen gut krystallisirende Salze.

Kutscheroff (1) untersuchte die Einwirkung der Acetylenkohlenwasserstoffe, insbesondere des Allylens, auf Quecksilberoxydsalze. Die durch Schütteln der wässerigen Lösungen der Quecksilberoxydsalze mit Allylen erhaltenen weilsen, bisweilen krystallinischen Niederschläge haben die Zusammensetzung: mHgX<sub>2</sub>.nHgO.p(C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>HgO). Die Coëfficienten m, n und p in dieser allgemeinen Formel variiren für die verschiedenen Quecksilberoxydsalze; für Quecksilberchlorid ist m = 3, n = 1, p = 2, für essigs. Quecksilberoxyd m = n = 1, p = 2, für schwefels. Quecksilberoxyd m = 1, n = 2, p = 3. Die Vereinigung der Salze mit dem Allylen erfolgt mit verschiedener Leichtigkeit. Queckeilberjodid, selbst in einer Jodkaliumlösung gelöst, reagirt nicht mit Allylen, und Quecksilberbromid nur langsam. Die Niederschläge lösen sich in Wasser nicht, in Salzsäure, Essigsäure u. s. w. dagegen unter Acetonbildung. Derselbe sieht diese Körper als Verbindungen der basischen Quecksilberoxydsalze mit Aceton an, welches an Stelle zweier Atome Wasserstoff ein Atom Quecksilber enthält. Die Verbindung des Quecksilberoxyds mit Allylen ergiebt mit Säuren gleichfalls Aceton. Durch Einwirkung von Allylen auf eine Jodquecksilber-Jodkaliumlösung in Gegenwart von Aetzkali wird

<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] **89**, 595 (Corresp.).

ein krystallinischer Körper erhalten, der sich in Säuren unter Entwicklung von Allylen löst und den Kutscheroff für das wahre Analogon der Verbindungen von Allylen mit Silber und Kupfer ansieht. Auf Grund der vorstehenden Thatsachen nimmt Derselbe an, dass die Hydration der Acetylenkohlenwasserstoffe unter dem Einflusse von Quecksilbersalzen (1) in zwei Phasen verläuft. Zuerst entsteht die Verbindung eines basischen Quecksilbersalzes mit der Gruppe  $C_nH_{2n-2}HgO$ , welche sodann durch die anfangs frei gewordene Säure unter Aufnahme von 2 Atomen Wasserstoff in neutrales Quecksilbersalz und ein Keton zerlegt wird.

Fr. Landolf (2) studirte die bei der Zersetzung von  $\alpha$ -Fluorboraceton (3) mit Wasser entstehenden Producte. Eintröpfeln des bei 120° siedenden und bei —15° nicht erstarrenden Körpers in Wasser wird er sofort zersetzt, unter Ausscheidung von Borsäure und Bildung von gasförmigen und flüssigen Producten, die in Wasser leicht löslich sind und einen angenehmen, an gewisse Fruchtäther erinnernden Geruch zeigen. Durch Rectification liessen sich folgende zwei Producte isoliren. Acetonmonofluorhydrat, C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O . HFl, siedet bei 55°, riecht sehr angenehm ätherisch, löst sich leicht in Wasser und brennt mit kaum sichtbarer, schwach bläulicher Flamme. Die Dampfdichte wurde zu 2,53 statt 2,69 gefunden. Acetondifluorhydrat, C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>O. 2 HFl, ist bei gewöhnlicher Temperatur gasförmig, riecht stark ätherisch und löst sich leicht in Wasser. Es brennt ebenfalls mit schwach blaugefärbter Flamme, die nur in einem halbdunklen Raume sichtbar ist. Der Siedepunkt des in einer Kältemischung aus Kochsalz und Eis verflüssigten Körpers liegt 15 bis 12° unter Null. Da sich als Dampfdichte 1,72 statt der berechneten 3,18 ergab, so dissociirt die Verbindung leicht und vollständig. Landolf betrachtet die Substanz nicht als ein Additionsproduct, sondern Er nimmt in derselben den Kohlenstoff sechswerthig an. — Die Fluorbestimmungen wurden durch

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 898. — (2) Compt. rend. **96**, 580. — (8) JB. f. 1878, 820.

Erhitzen mit Natronkalk in einem Silberrohre, späteres Lösen des Röhreninhaltes in verdünnter Salzsäure, Neutralisiren mit Ammoniak und Wägen des ausgefallenen Fluorcalciums ausgeführt. — Auch die physiologische Wirkung der Dämpfe der untersuchten Fluorverbindungen beim Einathmen hat Landolf beschrieben.

E. Paternò und V. Oliveri (1) halten das von Schmitt und Gehren (2) als festen, bei 40° schmelzenden und bei 180 bis 1830 siedenden Körper beschriebene Fluorbenzol, welches Diese durch Destillation von fluorbenzoës. Calcium mit Aetzkalk gewannen und von welchem eine Fluorbestimmung nicht vorliegt, für Phenol. Die für die Dampfdichte, den Kohlenstoffund Wasserstoffgehalt angegebenen Werthe stimmen so gut zum Phenol als zum Fluorbenzol. Zum wahren Fluorbenzol gelangten Paterno und Oliveri durch Erhitzen von fluorbenzolsulfos. Kalium (3) mit concentrirter Salzsäure in geschlossenen Röhren. Gleichzeitig entstand Phenol. Das Fluorbenzol ist eine benzolähnlich riechende, bei 85 bis 86° siedende und bei -20° noch nicht erstarrende Flüssigkeit. Ein Fluorgehalt wurde nachgewiesen. In analoger Weise ließ sich ein Fluortoluol aus dem aus p-Toluidin dargestellten fluortoluolsulfos. Kalium gewinnen. Das Fluortoluol ist eine ausgesprochen nach bittern Mandeln riechende, bei 114° siedende Flüssigkeit. Zur Darstellung der als Ausgangsmaterial für seine Herstellung dienenden Fluortoluolsulfosäure diazotirt man die Amidotoluolsulfosäure (4) aus p-Toluidin und zersetzt das Product mit concentrirter Flussäure.

Nach einer vorläufigen Mittheilung von A. Martini und A. Weber (5) lassen sich Kieselsäureäther der Phenole leicht durch Erhitzen von Siliciumtetrachlorid mit überschüssigen Phenolen gewinnen. Sie stellten seither Kieselsäure-Phenyläther, Si(OC<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>4</sub>, und Kieselsäure-p-Kresyläther, Si(OC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>4</sub>, dar,

<sup>(1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 533. — (2) JB. f. 1870, 518. → (3) Vgl. Lenz, JB. f. 1877, 825; f. 1879, 744. — (4) Vgl. v. Pechmann, JB. f. 1874, 694. — (5) Ber. 1883, 1252.

welche beide in hoher Temperatur unzersetzt destilliren. Der erstere ist ein farbloser, nur langsam krystallinisch erstarrender Syrup, der p-Kresyläther dagegen sofort fest und in schönen Krystallen zu erhalten.

## Organische Phosphor-(Arsen- und Antimon-)verbindungen-

E. Noack (1) hat eine von A. Hölzer begonnene Arbeit über Phosphorigsäure-Phenyläther weitergeführt. Beim Zusammenbringen von etwas mehr als 1 Mol. Phosphortrichlorid (145 g) mit 1 Mol. wenig über seinen Schmelzpunkt erhitzten, ganz wasserfreien Phenols (94 g) entwich reichlich Salzsäure. Als die Reaction aufhörte, wurde bis auf 140° erhitzt, die Salzsäure durch trockene Kohlensäure ausgetrieben und die erhaltene farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit der fractionirten Destillation unterworfen. Es ergaben sich dabei neben ziemlich viel Phosphortrichlorid (Siedepunkt 75 bis 76°) im Wesentlichen eine bei 200 bis 2200 und eine bei 2950 unter 731 mm B. destillirende Flüssigkeit; bei 310° erfolgte plötzlich lebhaftes Sieden unter raschem Steigen des Thermometers über 360° hinaus. Die farblosen, stark das Licht brechenden Destillate entwickelten an der Luft Salzsäure, enthielten kleine Krystalle von phosphoriger Säure und schieden rothen Phosphor ab. Die bei 200 bis 220° siedende Fraction ergab bei wiederholter Fractionirung eine bei 216º (uncorr.) unter theilweiser Zersetzung destillirende Flüssigkeit, das Monophenylphosphorigsäurechlorid, P(OC<sub>6</sub>H<sub>6</sub>)Cl<sub>2</sub>. Dasselbe ist farblos, stark lichtbrechend, raucht an der Luft und besitzt bei 180 das spec. Gewicht 1,348. Mit Wasser zersetzt es sich sehr heftig unter Auftreten starker Salzsäurenebel. — Bei der Fractionirung der bei 295° siedenden Antheile des Reactionsproductes von 1 Mol. Phenol und 1 Mol. Phosphortrichlorid im luftverdünnten Raum (bei einem Druck von 221 mm Quecksilber) ging mehr

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. **319**, 85.

als die Hälfte ihrer Menge unter stetiger Temperatursteigerung bis 260° tiber, sodann erfolgte ziemlich constantes Sieden eines Theiles von 265 bis 270°. Letztere Substanz war Diphenylphosphorigsäurechlorid, P(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cl, eine farblose, an der Luft rauchende und durch Wasser zersetzbare Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,221 auf Wasser von 18° bezogen. Diese beiden Chloride liefern bei der Zersetzung mit Wasser nicht mono-resp. diphenylphosphorige Säure, sondern phosphorige Säure. Letztere krystallisirt bei Anwendung von wenig Wasser zusammen mit dem gleichzeitig entstandenen Phenol aus. Die so erhaltenen Krystalle zerfließen schnell an feuchter Luft und werden durch Chloroform in phosphorige Säure und in Lösung gehendes Phenol zerlegt. Dieselben enthalten die beiden Gemengtheile in wechselndem Verhältnisse. Solche Molekularadditionsproducte ließen sich auch direct durch Zusammenschmelzen von phosphoriger Säure (1 Mol.) und Phenol (1 und 2 Mol.) und Erkaltenlassen in schönen, sehr charakteristischen Krystallen bereiten, welche an trockener Luft beständig, an feuchter leicht zerfliesslich waren. — Die über 360° siedenden Antheile des Reactionsproductes aus gleichen Molekülen Phosphortrichlorid und Phenol enthalten den neutralen Phosphorigsäure-Phenyläther (Triphenylphosphorigsäureäther), P(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>8</sub>, dessen Auftreten Noack auf die Zersetzung eines Theiles des ursprünglich entstandenen Monophenylphosphorigsäurechlorids durch die Hitze in Phosphortrichlorid, Diphenylphosphorigsäurechlorid und jenen neutralen Aether zurückführt. Zur Darstellung des neutralen Phosphorigsäure - Phenyläthers lässt man etwas über 3 Mol. Phenol mit 1 Mol. Phosphortrichlorid reagiren. Nach Aufhören der freiwilligen Einwirkung wird zwei Stunden lang auf 230° erhitzt, sodann bei 250° durch einen Kohlensäurestrom die entstandene Salzsäure nebst dem überschüssigen Phenol ausgetrieben. Der als Rückstand verbleibende rohe Triphenylphosphorigsäureäther lieferte bei der Destillation unter einem auf 200 mm Quecksilber verminderten Druck zuerst bei 330° einige Tropfen, welche nach Salzsäure und Phenol rochen, sodann stieg der Siedepunkt constant bis über die Thermometergrenze hinaus, während eine

farblose Flüssigkeit überging und der Inhalt des Destillirkölbchens durch Ausscheidung von rothem Phosphor getrübt wurde. Der reine Triphenylphosphorigsäureäther ist eine farblose und geruchlose, stark lichtbrechende, oberhalb 360° siedende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,184 auf Wasser von 18° bezogen. Er löst sich leicht in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol u. s. w., nicht aber in Wasser, mit welch letzterem er, wie auch bei längerem Stehen an feuchter Luft, in Phenol und phosphorige Säure zerfällt. An trockener Luft hält sich derselbe unzersetzt. Krystallisirt konnte der Körper auch bei starker Abkühlung durch einen Brei von fester Kohlensäure und Aether nicht erhalten werden, sondern nur als glasartige durchsichtige Masse. In Uebereinstimmung mit Hölzer's (1) Angaben fand Noack, dass der Triphenylphosphorigsäureäther gegen trockenen Sauerstoff unempfindlich ist. Beim Erhitzen mit Zinkstaub in einer Wasserstoff- oder Kohlensäureatmosphäre, sowie bei der Behandlung in Benzollösung mit Natrium ließ sich der Aether nicht in Phosphine oder Phosphenylverbindungen überführen. Bromadditionsproduct, P(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>8</sub>. Br<sub>2</sub>, des Triphenylphosphorigsäureäthers entsteht, wenn man trockenen Bromdampf über eine nicht ganz äquivalente Menge des Aethers leitet (2), oder trockenes Brom in eine äquivalente Menge des Aethers eintropfen läßt. Beim Abkühlen erstarrt das Ganze zu einer rothen Krystallmasse, die an der Luft zerfließt. Das Triphenylphosphorigsäureätherdibromid krystallisirt in kleinen rechteckigen Tafeln von hellgelbrother Farbe. Nach dem Zerfließen an der Luft krystallisirt es beim Abkühlen nicht wieder. Seine Lösung in Alkohol giebt beim Verdunsten im Vacuum oder in trockenem Luftstrome eine blaugrüne, dicke, flüssig bleibende Masse. Benzol, Toluol und Aether lösen das Dibromid nicht. Durch Anwendung von 2 Mol. Brom auf 1 Mol. Triphenylphosphorigsäureäther ein Tetrabromid des letzteren zu bereiten, wollte nicht Das Dibromid zersetzt sich beim Erhitzen, wobei gelingen. eine über 200° siedende klare gelbe, an der Luft rauchende

<sup>(1)</sup> Inauguraldissertation, Tübingen 1881. — (2) Vgl. Hölzer, a. a. O.

Flüssigkeit von schwachem Bittermandelgeruch entsteht. Als dasselbe mit wenig Wasser zersetzt wurde, entstand ein in einer Kältemischung langsam erstarrendes, bei Zimmertemperatur wieder flüssig werdendes Oel und eine der Gleichung Br<sub>2</sub>P (OC<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>O = OP(OC<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>5</sub> + 2 HBr entsprechende Menge Bromwasserstoff trat auf. Bei der Behandlung mit verdünnter Natronlauge ging das Oel sofort in eine weiße feinflockige Masse über, welche aus ihrer Lösung in wenig Alkohol nach des letzteren Verdunstung gut krystallisirt zurückblieb und aus Triphenylphosphat (neutralem Phosphorsäure-Phenyläther), PO (OC<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>5</sub> (1), bestand. Dieser Körper resultirte sofort in Krystallen bei der Zersetzung des Dibromids mit verdünnter Natronlauge. — No ack hält dafür, das die von Ihm beschriebenen Verbindungen von einer für sich noch unbekannten symmetrischen phosphorigen Säure, P(OH)<sub>5</sub>, abstammen.

R. Heim (2) hat, um zu Phenoläthern der Phosphorsäure zu gelangen, Phosphoroxychlorid auf Phenole, letztere im Ueberschuss, einwirken lassen (3). - Zur Darstellung des neutralen Phosphorsäure-Phenyläthers (Triphenylphosphat), (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>8</sub> PO<sub>4</sub> (4), wurde Phosphoroxychlorid (1 Mol.) mit Phenol (wenig über 3 Mol.) am Rückflusskühler etwa 2 Stunden gekocht, bis kein Salzsäuregas mehr auftrat. Die über 360° siedenden Antheile des Reactionsproductes stellten nach nochmaliger Destillation ein gelbes Oel dar. Dasselbe erstarrte beim Abkühlen rasch zu einer aus kleinen Nädelchen bestehenden Masse, die nach dem Abpressen und Trocknen bei 43 bis 45° schmolz. Aus ligroïnhaltigem Aether krystallisirte das so erhaltene Triphenylphosphat in prachtvollen weißen, sternförmig gruppirten, bei 45° schmelzenden Nadeln. Statt das Rohproduct fractionirt zu destilliren, kann man es auch durch Schütteln mit verdünnter Natronlauge von unverändertem Phenol befreien, sodann in

<sup>(1)</sup> Vgl. Heim, in der folgenden Abhandlung. — (2) Ber. 1883, 1763. — (3) Vgl. JB. f. 1875, 750 (Jacobsen); f. 1882, 1048 (Weber und Heim). — (4) Scrugham, JB. f. 1854, 604; Glutz, JB. f. 1867, 627; Jacobsen, JB. f. 1875, 750; Weber und Heim, JB. f. 1882, 1048.

Aether lösen, diese Lösung durch Chlorcalcium entwässern, verdunsten lassen und die so gewonnene Krystallmasse nochmals Die Ausbeute an Triphenylphosphat betrug umkrystallisiren. bei Einhaltung obiger Bedingungen und 21/2 stündigem Kochen etwa 81 Proc., bei 16 stündigem hingegen 90 Proc. und bei noch längerem selbst 95 Proc. der theoretischen. - In analoger Weise liess sich der neutrale Phosphorsäure-p-Kresyläther (Tri-p-kresylphosphat), (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, aus p-Kresol gewinnen. Das Rohproduct wurde in der von A. Wolkow (1) vorgeschriebenen Weise gereinigt, überdiess aber das noch gefärbte Präparat mit Alkohol und Thierkohle gekocht. Das reine Product krystallisirte aus Aether in großen anorthischen Tafeln und in scharf ausgebildeten anorthischen Prismen, beide wasserhell und durchsichtig. Der Schmelzpunkt lag bei 77,5 bis 78°, während Wolkow 67 bis 69° angab. Die Ausbeute an Tri-p-kresylphosphat betrug bis zu 97 Proc. der theoretischen. Aus der Lösung in Alkohol, worin es sich in der Kälte nicht leicht löst, wird es bei langsamem Verdunsten in großen, büschelförmig gruppirten, weißen Nadeln oder Spießen gewonnen. — Tri-o-kresylphosphat (neutraler Phosphorsäure-o-Kresyläther), (C7H7)3PO4, ließ sich nicht krystallisirt, sondern bei gleichem Arbeiten wie bei der Darstellung der p-Verbindung nur als ein dunkles Oel gewinnen, das bei mehrwöchentlichem Stehen auf Eis nicht erstarrte und nach der Destillation im luftverdünnten Raume nur noch gelblich gefärbt war. Bei der letzteren Operation schien schwache Zersetzung stattzufinden. Die Ausbeute betrug 96,5 Proc. der theoretischen. — Bei der Darstellung der neutralen Phosphorsäureäther des  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtols, (C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>)<sub>8</sub>PO<sub>4</sub> (2), mit Hülfe von Phosphoroxychlorid darf nur bis zum ruhigen Sieden nicht aber bis zum wallenden Kochen erhitzt werden, da sonst die Masse plötzlich schwarzbraun und undurchsichtig wird und Verpuffungen eintreten. Beim Verrühren mit verdünnter Natronlauge geht das erhaltene dunkelbraune, sehr dickflüssige Oel in eine grauweiße, krystallinische Masse über, welche unter Anwendung von Thierkohle

<sup>(1)</sup> JB. f. 1870, 742. — (2) Vgl. Schäffer, JB. f. 1869, 487.

aus Alkohol umkrystallisirt wurde. Das Tri-α-naphtylphosphat ergab sich so in glänzenden, zu Büscheln gruppirten Nädelchen, die bei 144,5 bis 145° schmolzen (1). Die Ausbeute belief sich auf 58 bis 62 Proc. der theoretischen. Das Tri-β-naphtylphosphat krystallisirte in weißen, zu Wärzchen vereinigten, feinen Nädelchen vom Schmelzpunkt 110,5 bis 111° (2). Es resultirte in der Menge von 60 bis 65 Proc. der theoretischen Ausbeute.

Einer ausführlichen Abhandlung von L. Czimatis (3) über gemischte tertiäre Phosphorbasen und Phosphorbenzbetain ist außer dem schon im vorigen Jahresbericht (4) Mitgetheilten Folgendes zu entnehmen. Das p-Dimethyltolylphosphin schwimmt auf Wasser und löst sich darin fast nicht, es besitzt ein starkes Lichtbrechungsvermögen. Bei — 10° ist es noch flüssig [vgl. dagegen die frühere Angabe (4)]. Die Base kann, ohne eine Oxydation zu erleiden, in einer Sauerstoffatmosphäre erwärmt werden. p-Dimethyltolylphosphinoxyd-Chlorquecksilber enthält 1 Mol. Krystallwasser. p-Trimethyltolylphosphoniumjodid liefert mit Quecksilberchlorid ein in asbestglänzenden Nädelchen krystallisirendes Doppelsalz. p-Trimsthyltolylphosphoniumtrijodid schmilzt bei 107° und giebt bei weiterem Erhitzen Jod ab. Das bei 137° schmelzende p-Monomethyldiäthyltolylphosphoniumjodid, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>)P(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>. CH<sub>3</sub>J (5), entsteht beim Zusammenbringen von Jodnethyl und p-Diäthyltolylphosphin unter heftiger Einwirkung als Gallerte, die unter Aether krystallinisch erstarrt. Wird dagegen die Base mit Aether verdünnt, so fällt das Jodid sofort fest und in reinem Zustande aus. Es löst sich leicht in Wasser und warmem Alkohol. Da das von Czimatis (a. a. O.) erwähnte Dimethylxylylphosphin, C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>P(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, vom Siedepunkte 230° mit Xylylphosphorchlorür dargestellt worden war, welches aus käuflichem Xylol bereitet wurde, so war es wahrscheinlich der Hauptmenge nach m-Dimethylxylylphosphin. Beim

<sup>(1)</sup> Schäffer (a. a. O.) gab denselben Schmelspunkt an. — (2) Schäffer fand den Schmelspunkt zu 108°. — (3) Inauguraldissertation, Tübingen, 1882. — (4) S. 1048 ff. — (5) Nicht p-Monomethyldiäthylphosphoniumjodid, wie JB. f. 1882, 1051 steht.

Erhitzen von p. Tolylphosphorchlorür mit Zink und Jodmethyl auf 110 bis 120° erhielt Czimatis p-Trimethyltolylphosphoniumjodid, C7H7P(CH3)3J. Die zunächst erhaltene Zinkdoppelverbindung löste sich in heißem Wasser auf. Behufs Reindarstellung des Jodides wurde die so erhaltene Lösung mit Natronlauge versetzt, das überschüssige Natron durch Einleiten von Kohlensäure in kohlens. Salz verwandelt, die Flüssigkeit zur Trockne verdampft und der Rückstand wiederholt mit absolutem Alkohol ausgekocht. Das aus dieser Lösung mit Aether gefällte Jodid liess sich durch Eindampfen mit concentrirter Salzsäure, Extrahiren des Rückstandes mit Alkohol und Verdunstenlassen des letzteren in reinem Zustande gewinnen. - In analoger Weise wird das p-Triäthyltolylphosphoniumjodid, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>P(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>8</sub>J, erhalten. Das Platindoppelsalz des p-Triäthyltolylphosphoniumchlorids liefs sich ebenfalls darstellen. Es krystallisirt in orangegelben, in Wasser und Alkohol in der Kälte ziemlich schwer, in der Wärme leichter löslichen, bei 217° schmelzenden Blättchen. — Die Doppelverbindung von Dimethylphenylphosphin mit Schwefelkohlenstoff (1) giebt beim Ueberleiten von Salzsäuregas unter sehr starker Erwärmung den sämmtlichen Schwefelkohlenstoff ab und geht in Dimethylphenylphosphindichlorhydrat über, aus dessen wässeriger Lösung Platinchlorid Dimethylphenylphosphinplatinchlorid, [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>P(CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>. HCl<sub>3</sub>. PtCl<sub>4</sub>, fällt. — Behandelt man die Schwefelkohlenstoffverbindung mit Jodnethyl, so entsteht unter heftiger Reaction Trimethylphenylphosphoniumjodid, indem sämmtlicher Schwefelkohlenstoff entweicht. Die Umsetzung verlief langsamer aber in gleichem Sinne, wenn mit Aether verdünnt worden war. Schwefelkohlenstoff und Diäthylphenylphosphin vereinigen sich schwierig mit einander. Aus der anfangs resultirenden rothen Flüssigkeit setzt sich beim Stehen in einem verschlossenen Rohre nach längerer Zeit wenig eines rothen krystallinischen Productes ab. Die Verbindung des p-Dimethyltolylphosphins mit Schwefelkohlenstoff wird durch Jodmethyl unter Abspaltung des Schwefel-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1052.

kohlenstoffs in Trimethyltolylphosphonium jodid verwandelt. — Bei der Einwirkung von Methylenjodid auf p-Dimethyltolylphosphin erhielt Czimatis auch bei Anwendung eines Ueberschusses des letzteren nur die Monophosphoniumverbindung. Kurze Zeit nach dem Vermischen der beiden Körper beginnt eine Reaction, die so heftig wird, dass die Masse sich entzundet. Aus diesem Grunde verdünnt man die Reagentien mit Aether, wonach die Einwirkung ganz allmählich vor sich geht. Es entsteht dabei eine weiße krystallinische, bei 158 bis 1590 schmelzende, in heißem Wasser und warmem Alkohol leicht, in Aether nicht lösliche Masse, die aus Weingeist oder Wasser in farblosen derben Nadeln krystallisirt. Es ist diess p-Jodnethyldimethyltolylphosphoniumjodid, C7H7P(CH3)2(CH2J)J. Durch Ueberführung des Jodids mit Hülfe von salpeters. Silber in das Nitrat, Verwandlung des letzteren durch Salzsäure in das Chlorid und Versetzen der concentrirten wässerigen Lösung desselben mit Platinchlorid lässt sich ein gelbes, krystallinisches Platindoppelsalz von der Formel [C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>P(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>J)Cl]<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub>, gewinnen. — Eine Mischung von Aethylenbromid und p-Dimethyltolylphosphin trübt sich nach mehrstündigem Stehen durch Abscheidung kleiner Krystalle, welche sich fortdauernd vermehren, so dass zuletzt die ganze Masse zu einem harten, glänzenden, weißen Kuchen erstarrt. Rascher verläuft die Reaction in der Wärme, jedoch nicht stürmisch. Das Product ist p-Bromäthyldimethyltolylphosphoniumbromid,  $C_7H_7P(CH_3)_2(C_2H_4)$ Br)Br, welches bei 1940 schmilzt und sich in kaltem absolutem Alkohol schwer löst. 100 Thle. dieses Lösungsmittels nehmen bei 180 nur 6,8 Thle. jenes Körpers auf. Wasser löst denselben ziemlich leicht. Aus einem Gemisch von Alkohol und Wasser schien die Verbindung in verzerrten Rhombendodekaëdern zu Mit Platinchlorid giebt dieselbe ein in Wasser krystallisiren. leicht lösliches Doppelsalz, welches rothe Nadeln vorstellt, mit Quecksilberchlorid eine in langan glänzenden Nadeln krystallisirende Doppelverbindung. - p-Bromäthyltrimethyltolylphosphoniumtribromid, C7H7P(CH8)2(C2H4Br)Br.Br2, wird aus einer Lösung des obigen Bromids in Eisessig durch Brom als gelbrother, beim Erwärmen verschwindender und allmählich sich krystallinisch wieder ausscheidender Niederschlag abgeschieden. Unter günstigen Bedingungen resultiren rothe Blättchen, die im auffallenden Lichte in verschiedenen Farben schillern. Der Körper schmilzt bei 95°, ohne dabei zersetzt zu werden. — Bei kurzem Kochen des p-Bromäthyldimethyltolylphosphoniumbromids mit Silberoxyd in wässeriger Lösung wird alles Brom eliminirt und durch Hydroxyl ersetzt. Die entstehende Verbindung ist eine dicke, hygroskopische, stark basisch reagirende Flüssigkeit, die sehr begierig Kohlensäure aus der Luft aufnimmt. Das kohlens. und salzs. Salz ließen sich wegen ihrer großen Zerfließlichkeit nicht rein gewinnen. Die salzs. Lösung ergab beim Verdunsten mit Platinchlorid ein in schönen gelben Blättchen krystallisirendes, in Alkohol und Wasser leicht, in Aether nicht lösliches Platindoppelsalz, [C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>P(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>OH)Cl]<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub>.

## Alkaloide; Bitterstoffe.

M. Hay's (1) Vortrag über Pflanzenalkaloïde und ihre Scheidung enthält nichts Neues.

E. Jacobsen und C. L. Reimer (2) bezeichnen die aus Methylpyridinen oder Methylchinolinen und Phtalsäureanhydrid entstehenden Condensationsproducte R-CH=C<sub>2</sub>O<sub>3</sub>=C<sub>4</sub>H<sub>4</sub> als Phtalone. Reines Pyridin liefert ebensowenig ein Phtalon, wie reines Chinolin. — p-Methylchinophtalon C<sub>19</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>2</sub> = (C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>N)=C<sub>2</sub>O<sub>3</sub>=C<sub>4</sub>H<sub>4</sub> wurde durch Erhitzen von p-Methylchinaldin mit Phtalsäureanhydrid und Chlorzink auf 200° erhalten. Es krystallisirt aus Alkohol in gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 203°, ist in Wasser unlöslich, in Alkohol schwer, in Eisessig und concentrirter Schwefelsäure leicht löslich; es färbt Wolle und Seide gelb. p-Methylchinaldin C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>N, aus p-

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] **13**, 719, 758. — (2) Ber. 1888, 2602.

Toluidin, Aldehyd und Salzsäure dargestellt, schmilzt bei 55° und siedet bei 259 bis 261°. Sein Chromat (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>N)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> ist in Wasser schwer löslich; das Chlorzinkdoppelsalz wird von Wasser ziemlich leicht aufgenommen. — Pyrophtalon C14H9NO2. aus picolinhaltigem Pyridin oder aus Steinkohlentheerpicolin dargestellt, krystallisirt in hellgelben, seideglänzenden, mikroskopischen vierseitigen Blättchen, die über 260° unter Zersetzung schmelzen. Daneben entsteht eine in orangerothen Nadeln krystallisirende Verbindung, welche bereits unter 200° schmilzt und wahrscheinlich aus einem isomeren Picolin (1) entstanden ist. — Dem Chinolingelb (aus Chinaldin) kommt wahrscheinlich die Formel (C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N)-CH=C<sub>2</sub>O<sub>2</sub>=C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> zu (vgl. Seite 1313 f.). Wird es mit Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,2 erhitzt, so entsteht neben Phtalsäure eine stickstoffhaltige Säure. Eine ähnliche, bei 157° schmelzende Säure bildet sich bei der Oxydation mit Chromsäure. Auch aus Pyrophtalon ließ sich durch Oxydation eine stickstoffhaltige Säure neben Phtalsäure gewinnen. ---Benzylidenchinaldin C<sub>17</sub>H<sub>13</sub>N wurde durch Erhitzen von Chinaldin mit Benzaldehyd und Chlorzink auf 160 bis 170° dargestellt. Aus Alkohol krystallisirt es in farblosen, bei 99 bis 100° schmelzenden Nadeln; beim Erhitzen sublimirt es unzersetzt. Seine Salee sind in kaltem Wasser schwer löslich; das Chromat (C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>N)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>.2<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O krystallisirt in feinen, röthlichgelben Nadeln. Dieselbe Base entsteht auch, wenn Benzalchlorid bei Gegenwart von Chlorzink auf Chinaldin einwirkt. Bei der Oxydation mit Salpetersäure resp. Chromsäure liefert sie unter anderen Säuren p-Nitrobenzoësäure resp. Benzoësäure. (Vgl. diesen Bericht, Wallach und Wüsten S. 690 f.). Aus Picolin und Benzaldehyd lässt sich ebenfalls leicht ein Condensationsproduct erhalten, aus reinem Pyridin dagegen nicht. Auch mit Säureimiden und Säurechloriden reagiren Chinaldin und Picolin.

P. Friedländer und C.F. Gohring (2) haben gefunden, dass sich o-Amidobensaldehyd (3) mit Substanzen der allgemeinen

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1879, 657, 998. — (2) Ber. 1883, 1883. — (3) JB. f. 1882, 750.

Formel CH<sub>2</sub>XCOY bei Gegenwart verdünnter Natronlauge sehr leicht zu Chinolinderivaten gemäs folgender Gleichung umsetzt:  $C_6H_4=(-COH, -NH_2) + CH_2XCOY = C_6H_4=(-CH=CX-CY=N-)$ +2 H<sub>3</sub>O. Bei Einwirkung von Ketonen CH<sub>3</sub>-CO-C≡ (1) gelangt man zu α-Substitutionsproducten, bei Einwirkung von Aldehyden -CH<sub>2</sub>-CHO zu β-Substitutionsderivaten des Chinaldins. — Es wurden in angegebener Weise dargestellt: Chinolin (mit Aldehyd); Chinaldin (2) (mit Aceton);  $\alpha$ -Phenylchinolin  $C_{15}H_{11}N =$  $C_6H_4=[-CH-C(C_6H_5)=N-]$  (mit Acetophenon; weiße, bei 84° schmelzende Nadeln; vgl. Seite 1326); \(\beta- Phenylchinolin  $C_{15}H_{11}N = C_6H_4 = [-CH = C(C_6H_5) - CH = N -]$  (mit Phenylessigsäurealdehyd; farbloses Oel; das salzs. Salz schmilzt bei 93°); a-Methylchinolin -  $\beta$  - carbonsäureäthyläther  $C_{13}H_{13}NO_2 = C_6H_4=$ [-CH=C(-CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-C(CH<sub>8</sub>)=N-] mitAcetessigäther; weiße, leicht lösliche, bei 71° schmelzende Nadeln; das Chloroplatinat besitzt die Formel (C<sub>18</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>2</sub>. HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>. Durch Verseifen dieses Aethers entsteht α-Lepidincarbonsäure C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub>, welche in schwer löslichen, bei 234° schmelzenden Nadeln krystallisirt. — Oxychinolinmethylketon  $C_{11}H_9NO_9 = C_6H_4=[-CH=C(-COCH_8)]$ -C(OH)=N-] entsteht, wenn o-Amidobenzaldehyd und Acetessigäther mit einander auf 160° erhitzt werden. Es krystallisirt aus Eisessig in feinen Nadeln vom Schmelzpunkt 232. — Oxychinolinphenylketon  $C_{16}H_{11}NO_{2} = C_{6}H_{4} = [-CH = C(-COC_{6}H_{5}) - C$ (OH)=N-], aus Amidobenzaldehyd und Benzoylessigäther dargestellt, ist der vorigen Verbindung sehr ähnlich; es schmilzt über 270°.

O. Rhoussopoulos (3) zeigte, daß sich Jodoform und Chinolin in ätherischer Lösung sehr schnell zu Methantrichinoïljodhydrat C<sub>28</sub>H<sub>22</sub>N<sub>8</sub>J<sub>3</sub> = CH(C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>NJ)<sub>8</sub> vereinigen. Die Verbindung krystallisirt in langen Nadeln; beim Schmelzen (65°)
und ebenso beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol zersetzt
sie sich sehr leicht. — Viel schwieriger wirken Chloroform und
Chinolin auf einander ein; erst über 300° erfolgt hier die Vereinigung, die aber auch dann noch eine sehr unvollständige

<sup>(1)</sup> Im Original steht CH<sub>8</sub>-CO-C-  $(F_{\cdot})$ . — (2) JB. f. 1882, 1092. — (3) Ber. 1883, 202.

bleibt. — Der früher beschriebene chlorwasserstoffs. Chinolinglycocolläther (1) wird durch Natronhydrat in complicirter Weise angegriffen. - Aethylenchlorid und Chinolin (2) vereinigen sich im geschlossenen Rohr bei 100° zu Aethylendichinoïlchlorhydrat C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N. HCl)<sub>2</sub>; weise leichte Nadeln, aus denen ein Chloroplatinat C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N. HCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> erhalten werden kann (3). — Aethylendichinoilbromhydrat C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N. HBr)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O entsteht noch leichter wie das Chlorid; es krystallisirt in weißen dünnen Nadeln und liefert das Chloroplatinat C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>NCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>. Methylendickinoiljodhyrat, CH<sub>2</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N . HJ)<sub>2</sub>, durch 8 tägiges Erhitzen von Chinolin mit alkoholischem Methylenjodid auf 100° dargestellt, krystallisirt in langen Nadeln, welche bei 132° schmelzen und leicht in Chinolin und Methylenjodid zerfallen. Das entsprechende, mit Hülfe von Chlorsilber dargestellte Chlorhydrat schmilzt bei 1680; mit ihm wurde das Chloroplatinat CH<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>N. HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub> erhalten (5). Bei Abwesenheit von Alkohol reagiren Chinolin und Methylenjodid unter Bildung eines rothen Farbstoffs aufeinander. — Chinolin und Chloral vereinigen sich unter Wärmeentwicklung zu einer butterartigen, in fast allen Lösungsmitteln unlöslichen Masse, aus welcher durch concentrirte Säuren weiße, unlösliche Blättchen erzeugt werden. In ätherischer Lösung dagegen reagiren die genannten Substanzen unter Bildung einer Substanz C11H10NO2Cl3 aufeinander, neben welcher nur sehr wenig des butterartigen Körpers entsteht. Sie krystallisirt in wawelitartig gruppirten Nadeln oder dicken Stäbchen und Täfelchen, schmilzt bei 65° und zersetzt sich leicht in Chinolin und Chloroform. Ihr Chloroplatinat scheint wenig beständig zu sein.

K. Hock (6) fand, dass sich Chinolin (2 Mol.) und Resorcin (1 Mol.) schon bei Temperaturen des Wasserbades zu Chinolinresorcin C<sub>24</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> vereinigen. Dieselbe Verbindung scheidet sich aus, wenn eine salzs. Lösung von Chinolin und Resorcin mit Soda übersättigt wird. Sie ist in Wasser schwer, in Alko-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1077. — (2) Ber. 1883, 879. — (3) Vgl. JB. f. 1881, 918. — (4) Ber. 1883, 2005. — (5) Ber. 1883, 881. — (6) Ber. 1883, 885.

hol, Aether und Chloroform leicht löslich; von Petroläther wird sie nicht aufgenommen. Aus ihrer alkoholischen Lösung setzt sie sich in kleinen weißen Warzen ab. Sie spaltet sich äußerst leicht in ihre Componenten; so giebt schon ihre Lösung in Salzsäure an Aether Resorcin ab. — In ähnlicher Weise wurde das isomere Hydrochinonchinolin dargestellt. Beide Verbindungen wirken stark antiseptisch und antipyretisch. — Auch mit Phenol scheint sich Chinolin sehr leicht zu vereinigen.

W. Spalteholz (1) hat gezeigt, dass sich aus reinem Chinolinäthyljodid oder Chinaldinäthyljodid (2) kein Cyanin (3) bildet, wohl aber, wenn eine heiße wässerige Lösung von 1 Thl. des letzteren und 2 Thln. des ersteren mit Kalihydrat übersättigt wird. Der so dargestellte Farbstoff ist mit dem aus Rohchinolin erhaltenen identisch; bei 105° getrocknet besitzt er die Zusammensetzung C28H25N2J. 1/2 H2O; über 135° wird er wasserfrei.

Auch S. Hoogewerff und W. A. van Dorp (4) fanden, das Chinolin nur bei Gegenwart höherer Homologe Cyanin Das aus Cinchonin stammende Chinolin lässt sich leicht durch mehrmaliges Umkrystallisiren seines chroms. Salzes reinigen. Die Farbstoffbildung aus dem Chinolin- und Lepidinalkyljodur erfolgt nach Ihnen unter dem Einflusse caustischen Alkali's, wahrscheinlich gemäs der Gleichung: C.H.N.RJ +  $C_{10}H_{9}N.R'J = C_{19}H_{18}N_{2}.R.R'.J + HJ + H_{2}.$ Für das Radical C<sub>19</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub> schlagen Sie provisorisch die Bezeichnung "Cyanin" vor. — Dimethylcyaninjodid C21H19N2J wird aus Chinolinmethyljodid, welches man zweckmäßig im Ueberschusse anwendet, und Lepidinmethyljodid erhalten, wenn man dieselben in der dreifachen Menge siedenden Wassers löst und die Hälfte der dem vorhandenen Jod äquivalenten Menge Kalihydrat hinzufügt. Durch mehrfaches Umkrystallisiren des grünen harzigen Rohproductes aus verdünntem Alkohol gewinnt man dunkel-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1847. — (2) JB. f. 1882, 1092. — (8) JB. f. 1871, 755; f. 1878, 181; f. 1881, 987. — (4) Rec. trav. chim. **2**, 28, 41, 317; vgl. JB. f. 1857, 407; f. 1860, 735; f. 1862, 351; f. 1867, 512; f. 1882, 1078.

grüne, glänzende Täfelchen oder Nadeln, die sich in Wasser und Alkohol nur schwierig lösen. Diese Lösungen sind rothblau, resp. blau mit rother Fluorescenz; durch Kohlensäure wird die wässerige Lösung entfärbt, beim Entweichen der Kohlensäure tritt die Färbung wieder hervor. Aus heißem Ammoniak läßt sich das Salz umkrystallisiren; in Säuren löst es sich mit gelber Farbe; bei 291° schmilzt es. — Diäthylcyaninjodid C28H28N2J krystallisirt in stark glänzenden grünen Prismen vom Schmelzpunkt 271 bis 273°. — Neben diesem Cyaninjodid entstehen noch färbende Substanzen, die in Alkohol zum Theil sehr leicht, zum Theil gar nicht löslich sind. - Methylchinolinmethyljodid (Lepidinmethyljodid) krystallisirt in gelben Prismen, die bei 173 bis 174° schmelzen. An der Luft zieht es Wasser an und schmilzt dann gegen 100°. — Auch aus reinem Lepidin scheinen sich Cyanine nicht zu bilden. -- Das von Spalteholz (S. 1312) dargestellte Cyanin hat nach Hoogewerff und van Dorp wahrscheinlich die Zusammensetzung C23H23N2J. - Ein Gemisch von p-Toluchinolin (1) und Lepidin liefert krystallisirende cyaninartige Substanzen.

M. C. Traub (2) erhielt durch 3 bis 4 stündiges Erhitzen von Chinolin (aus Cinchonin) mit Phtalsäureanhydrid Chinophtalon C<sub>17</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub>. Dasselbe ist fast nicht in Wasser, wenig löslich in Alkohol, Aether, Petroläther und in Chloroform; von heißem Benzol und Eisessig wird es leichter aufgenommen. Es krystallisirt in kleinen goldglänzenden, zu Drusen vereinigten Nadeln, die bei 235° schmelzen. In concentrirter Schwefelsäure löst es sich ohne verändert zu werden; von rauchender Schwefelsäure wird es in Sulfosäuren verwandelt, von schmelzendem Kali in Chinolin und Benzoësäure zerlegt.

Auch E. Jacobsen und C. L. Reimer (3) haben sich mit dem Chinophtalon resp. Chinolingelb beschäftigt und fanden, dass aus reinem Chinolin dieser Farbstoff nicht entsteht, sondern nur aus chinaldinhaltigem. Chinolin zeigt sich selbst bei 300° gegen Chlorzink und Phtalsäure indifferent; Chinaldin dagegen

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 911. — (2) Ber. 1883, 297, 878. — (3) Ber. 1883, 513, 1082.

wird sehr leicht und fast quantitativ in Chinolingelb übergeführt:  $C_{10}H_9N + C_8H_4O_8 = C_{18}H_{11}NO_9 + H_9O$ . Chinophtalon, also C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>, sublimirt unzersetzt; seine Lösungen färben Wolle und Seide ohne Beize lebhaft gelb; die Färbung widersteht sowohl dem Lichte, wie der Einwirkung von Säuren und Alkalien. - Auch Homologe des Chinaldins, welche nach der Döbner-v. Miller'schen Methode dargestellt sind, liefern mit Phtalsäure und Chlorzink gelbe Farbstoffe; die nach Skraup dargestellten Methylchinoline dagegen sind gegen Phtalsäure beständig. — Mit Benzaldehyd vereinigt sich Chinaldin bei Gegenwart von Chlorzink zu einer farblosen krystallisirenden Verbindung. — Mit Benzotrichlorid giebt weder reines Chinolin noch reines Chinaldin einen Farbstoff; aus einem Gemisch beider dagegen entsteht das Chinolinroth, welches auf gleiche Weise aus Theerchinolin gewonnen werden kann. - Die Theerchinoline des Handels enthalten nach Jacobsen und Reimer durchschnittlich 20 bis 25 Proc. Chinaldin.

Ad. Claus und Fr. Tosse (1) untersuchten einige Verbindungen von Chinolin mit Halogenalkylen. — Chinolinäthylbromid C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>Br. H<sub>2</sub>O bildet sich sehr leicht; es krystallisirt in rhombischen Tafeln vom Schmelzpunkt 80°. Die entwässerte Verbindung löst sich sehr leicht in Chloroform, nicht in Aether. — Chinolinäthylchlorid C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>Cl. H<sub>2</sub>O schmilzt bei 92,5°; das Chloroplatinat (C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>Cl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub> ist in Wasser fast unlöslich; bei 226° schmilzt es zu einer dunkelgelben Flüssigkeit. — Chinolinäthylnitrat C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N. C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>-O-NO<sub>2</sub>, durch Zusammenreiben des Bromids mit salpeters. Silber dargestellt, besteht aus wasserhellen, sehr hygroskopischen Krystallen, welche bei 89° schmelzen. — Chinolinamylbromid C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N. C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>Br. H<sub>2</sub>O bildet sich etwas weniger leicht wie die vorigen Verbindungen; es besteht aus gelblichen Nadeln vom Schmelzpunkt 87°. Das entwässerte Salz schmilzt bei 140°. Das Chloroplatinat (C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N. C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>Cl), PtCl<sub>4</sub> schmilzt bei 220°; es ist ein röthlichgelber krystallinischer Niederschlag; das ihm entsprechende Chlorid konnte aus dem Bromid sowohl durch Chlor-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 1277; vgl. JB. f. 1882, 1074.

silber, als auch durch Kalihydrat und Salzsäure dargestellt werden. — Chinolinbenzylchlorid C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N. C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl. 3 H<sub>2</sub>O schmilzt bei 65°; an der Luft verliert es 1 Mol. Wasser und schmilzt dann bei 129 bis 130°. Mit 2 Mol. H<sub>2</sub>O krystallisirt es auch aus Alkohol. Das wasserfreie Salz schmilzt bei 170°. — Die Basen, die aus diesen Verbindungen sich durch Kalihydrat oder Silberoxyd abscheiden lassen, zeichnen sich durch eine große Unbeständigkeit aus; in reinem Zustande wurden sie nicht gewonnen. Die kohlens. Salze dieser Basen sind nur bei Gegenwart von Wasser beständig; selbst in einem Strom trockener Kohlensäure verlieren sie ihre Kohlensäure. Claus sucht dieß durch Annahme eines fünfwerthigen Stickstoffatoms zu erklären.

Nach einer Bemerkung von O. Wallach (1) ist das schön krystallisirende Doppelsalz von Chinolinchlorhydrat und Chlorzink, (C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>N.HCl)<sub>2</sub>. ZnCl<sub>2</sub>, wegen seiner Schwerlöslichkeit zur Reindarstellung des Chinolins sehr geeignet. Auch für die anderen Basen der Chinolinseihe sind die Chlorzinkdoppelsalze sehr charakteristisch.

W. La Coste (2) stellte p-Mononitrochinolin  $C_9NH_6(NO_2)$ durch Erhitzen von p-Nitroanilin oder p-Nitracetanilid mit Glycerin, Nitrobenzol und concentrirter Schwefelsäure dar; es krystallisirt aus verdünntem Alkohol oder Wasser in feinen glänzenden Nadeln, welche bei 149 bis 150° schmelzen. Das Chloroplatinat [C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)N.HCl]<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub> besteht aus kleinen hellen, die Jodnethylverbindung C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)N. CH<sub>8</sub>J aus glänzenden rothgelben Nadeln. — p-Amidochinolin C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N(NH<sub>2</sub>). 2H<sub>2</sub>O krystallisirt aus Wasser oder Ligrein in Nadeln und Blättchen, welche bei 114° schmelzen; sein salzs. Salz C9H6N(NH2). 2HCl besteht aus großen, glasglänzenden, farblosen Prismen, die sich in Wasser mit intensiv gelber Farbe lösen; das Chloroplatinat (C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>. HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O ist ein gelber krystallinischer Niedersehlag; das Pikrat C9H8N2. 2 C6H3O(NO2)3 bildet schwer lösliche, wollige Nadeln. — p-Dimethylamidochinolin C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N[N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>] wurde aus Dimethyl-p-Phenylendiamin, Glycerin, Schwefelsäure und Nitrobenzol dargestellt; es siedet im Wasserstoffstrom gegen

<sup>(1)</sup> Ber. 1882, 645 (2). — (2) Ber. 1888, 669; vgl. JB. f. 1882, 1074.

335° und erstarrt dann zu einer undeutlich krystallinischen Masse, die bei 54 bis 56° wieder schmilzt. Aus Lösungsmitteln scheidet es sich beim Verdunsten stets als Oel ab; auf Zusatz von Säure färben sich diese Lösungen intensiv gelbroth. Ein Chloroplatinat lies sich nicht darstellen; das Pikrat C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> krystallisirt aus Eisessig in gelben Nädelchen, die bei 215° schmelzen. Die Jodmethylverbindung C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>(CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>. CH<sub>8</sub>J krystallisirt aus Wasser in glänzenden hochrothen Nadeln; ihr Chloroplatinat [C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> ist ein gelber krystallinischer Niederschlag. — Aus o-Nitroanilin wurde in ähnlicher Weise das o-Nitrochinolin erhalten, welches auch beim Nitriren von Chinolin entsteht (1); aus m-Nitroanilin dagegen bildete sich das von Skraup und Vortmann aus m-Diamidobenzol dargestellte m-Phenanthrolin C19H8N2 (2) neben geringen Mengen von Oxyphenanthrolin C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>(OH)N<sub>2</sub>. Letzteres lässt sich durch seine Schwerlöslichkeit in benzolhaltigem Ligroïn leicht von der sauerstofffreien Base trennen; es schmilzt bei 159 bis 160°, löst sich leicht in verdünnter Natronlauge und giebt ein Chloroplatinat [C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>(OH)N<sub>2</sub>.HCl]<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 785; f. 1882, 1081. — (2) JB. f. 1882, 525. — (8) Ber. 1883, 712; Zeitschr. Kryst. S, 395. — (4) JB. f. 1882, 1081.

zenden, monoklinen Krystallen, die sich leicht schwach violett färben und bei 100° wasserfrei werden [a : b : c = 0,7180 : 1 : 0,3858;  $\beta = 80^{\circ}17'$ ; beobachtet :  $\infty P \infty (100)$ ,  $\infty P (110)$ ,  $\infty P 2$ (120),  $-P \propto (101)$ ,  $P \propto (101)$ ,  $P \sim (101)$ ,  $P \sim (101)$ ; (100):  $(101) = 54^{\circ}23'; (100) : (10\overline{1}) = 69^{\circ}30'; (100) : (120) = 55^{\circ}9';$ spaltbar nach P (101); Ebene der optischen Axen die Symmetrieebene  $\infty P \infty (010)$ ]. Die neutrale Lösung des Kairins wird durch Oxydationsmittel (Chloranil) bläulichroth gefärbt. — Das Sulfat besteht aus glänzenden, leicht löslichen flachen Prismen, das Pikrat aus schwer löslichen, grünlichgelben glänzenden Tafeln. — a-Oxyhydroäthylchinolin scheidet sich aus Aether oder Ligroin in weißen Tafeln oder Blättchen ab, die bei 76° schmelzen. Das salzs. Salz (Kairin A) C9H10NO(C2H5). HCl krystallisirt in leicht löslichen, blendend weißen Prismen. — α-Aethoxychinolin, C11H11NO, aus Oxychinolin, Bromäthyl und Aetzkali in alkoholischer Lösung dargestellt, ist ein dickes hellgelbes Oel, welches in der Kälte erstarrt; bei 718 mm Druck geht es zwischen 285 bis 287° über. — a-Aethoxyhydrochinolin siedet bei 275 bis 276° (716 mm); sein Nitrosoderivat krystallisirt in kurzen, schwach gelben Prismen. — a-Aethoxyhydromethylchinolin siedet bei 269 bis 270°; seine Salze sind sehr leicht löslich, meist zerfliesslich. — Kairocoll C11H11NO2 entsteht beim Erhitzen auf 100 bis 110° unter Druck von a-Oxyhydrochinolin und Monochloressigsäure: 2 C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>NO + C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>ClO<sub>2</sub> = C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>  $+ C_9H_{11}NO \cdot HCl + H_9O$ . Es krystallisirt aus Ligroïn in langen, weißen, bei 66° schmelzenden Nadeln; in Wasser löst es sich schwer, in Alkohol und in Aether leicht. - Ferner theilte O. Fischer (1) die Resultate einer Untersuchung von Filehne über die Wirkung der Oxychinolinderviate auf den Organismus mit. Es hat sich ergeben, dass  $\alpha$ -Oxychinolin wie auch Methoxychinolin und deren Salze giftige Eigenschaften besitzen; die Hydrobasen wirken bereits chininähnlich, verursachen jedoch unangenehme Nebenwirkungen, z. B. locale Zersetzung des Eiweiss u. s. w.; bei dem Kairin dagegen fallen diese letzteren fort, während es im hohen Grade fiebervertreibend ist. — Das

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 719.

aus Theerchinolin gewonnene  $\alpha$ -Oxychinolin ist mit dem aus synthetischen Chinolin gewonnenen identisch (1).

C. Riemerschmied (2) beschrieb Abkömmlinge des βoder m-Oxychinolins (3). — Die  $\beta$ -Chinolinsulfosäure unterscheidet sich von der a-Säure durch ihre größere Löslichkeit in Wasser; sie entsteht in vorwiegender Menge, wenn man Chinolin mit der vierfachen Menge Nordhäuser Schwefelsäure auf 270° erhitzt; bei gesteigertem Anhydridgehalt der Säure genügt auch eine Temperatur von 120°. Das entsprechende  $\beta$ -Oxychinolin löst sich namentlich in der Wärme sehr leicht in Sodalösung, aus welcher es durch Aether wieder extrahirt werden kann; a-Oxychinolin dagegen wird von kohlens. Natrium nicht aufgenommen. Den Schmelzpunkt des  $\beta$ -Oxychinolins giebt Riemerschmied zu 224 bis 2280 an; Skraup fand ihn ungefähr  $10^{\circ}$  höher. Chroms.  $\beta$ -Oxychinolin ist schwer löslich und krystallisirt sehr gut; das salzs. Salz ist leicht löslich; das Chloroplatinat besitzt nach Riemerschmied die Formel (C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>NO)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>Pt. 4H<sub>2</sub>O. — β-OxytetrahydrochinolinC<sub>9</sub>H<sub>11</sub>NO, aus dem Oxychinolin durch Zinn und Salzsäure unter Benutzung der Schwerlöslichkeit seines Zinndoppelsalzes dargestellt, krystallisirt aus Ligroïn oder Benzol, worin es sich nur schwer löst, in sternförmig gruppirten Nadeln vom Schmelspunkt 116 bis 117°. Es sublimirt fast unzersetst, giebt mit Eisenchlorid eine tief dunkelrothe Färbung, mit salpetriger Säure eine in gelben Täfelchen krystallisirende Nitrosoverbindung. — β - Oxytetrahydroäthylchinolin C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>NO ist ein in Nadeln vom Schmelzpunkt 73° krystallisirender Körper, dessen salzs. Salz C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)O. HCl. H<sub>2</sub>O eine ähnliche physiologische Wirkung wie Kairin (Seite 1317) zeigt. —  $\beta$ -Oxychinolinsulfosäure C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>NO(SO<sub>8</sub>H). H<sub>2</sub>O krystallisirt aus Wasser in hellgelben glänzenden Blättchen, welche gegen 270° schmelzen. Ihre Salze sind gelb gefärbt; das Baryumsalz ist ziemlich schwer löslich. Beim Schmelzen mit Aetzkali scheint aus ihr ein Di-

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1882, 1078. — (2) Ber. 1888, 721. — (8) JB. f. 1882, 1081, 1082.

oxychinolin zu entstehen. — β-Amidochinolin C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub> kann durch längeres Erhitzen von Oxychinolin mit der dreifachen Menge Chlorzinkammoniak gewonnen werden. Aus Aether scheidet es sich in gelblichen Blättchen ab, die bei 109 bis 110° schmelzen; bei raschem Erhitzen sublimirt es fast unzersetzt. Aus heißem Wasser scheidet es sich meist amorph ab; in Benzol ist es wenig, in Ligroïn fast gar nicht löslich. Das Pikrat besteht aus langen rothen, in Aether fast unlöslichen Nadeln. Die Diazosalze des Amidochinolins erzeugen mit Phenolen und tertiären Basen intensive Azofarbstoffe.

A. Wurtz (1) erhielt Oxäthyl - o - oxychinolinchlorid  $C_{11}H_{12}NClO_2 = C_9H_6(OH)N=(-Cl, -C_2H_4OH)$  durch 10 tägiges Erhitzen von o-Oxychinolin (2) mit der dreifachen Menge Aethylenchlorhydrin C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>Cl.OH auf dem Wasserbade. Ueberschuss des Chlorhydrins treibt man dann durch Destillation im Vacuum weg, löst den Rückstand in Alkohol und fügt Aether zu dieser Lösung. Das sich ausscheidende Gemenge des neuen Chlorids mit salzs. Oxychinolin führt man in die Chloroplatinate über; aus diesen stellt man mittelst Schwefelwasserstoff wieder eine Lösung der Chloride her, welche nach Entfernung der überschüssigen Salzsäure durch Silberoxyd zersetzt werden. Aus dieser stark alkalischen, beim Erwärmen sich röthenden Lösung extrahirt man das Oxychinolin mit Aether und stellt dann aus ihr das Chloroplatinat (C11H12NO2Cl)2PtCl4 dar, welches gelb, krystallinisch und in Wasser sehr wenig löslich Das salzs. Salz C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>NClO<sub>2</sub> scheidet sich aus heißem Alkohol in gelben, wasserfreien Krystallen ab; mit Quecksilberchlorid bildet es eine in gelblichen Lamellen krystallisirende Verbindung. - Ein Theil des Oxychinolins reagirt derart auf Aethylenchlorhydrin, dass Aethylenoxyd entsteht.

L. Hoffmann und W. Königs (3) veröffentlichten eine ausführliche Untersuchung über Darstellung und Derivate des Tetrahydrochinolins C<sub>2</sub>H<sub>11</sub>N (4). — Sie empfehlen, Chinolin in

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1269. — (2) JB. f. 1882, 1082. — (3) Ber. 1883, 727. — (4) JB. f. 1879, 804; f. 1880, 948; f. 1881, 919; f. 1882, 601, 1079.

30 Thln. concentrirter Salzsäure zu lösen und unter Erwärmen nach und nach 3 bis 3,5 Thle. Zinn hinzuzufügen. Unter diesen Umständen bildet sich nur eine sehr geringe Menge des amorphen, bei 161° schmelzenden Dihydrochinolins C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>N. Aus der alkalisch gemachten Lösung treibt man Chinolin und Tetrahydrochinolin durch Wasserdampf über; zur Trennung dieser beiden wird in ihre trockne ätherische Lösung Chlorwasserstoff geleitet, wodurch sich nur das salzs. Salz der letztgenannten Base abscheidet. Tetrahydrochinolin siedet bei 244 bis 246° unter 724 mm Druck; sein salzs. Salz schmilzt bei 180 bis 181°, das Chloroplatinat bei 2000. Das Sulfat C9H11N.SO4H2 krystallisirt in Prismen vom Schmelzpunkt 136 bis 137°, oder in großen, nach P. Groth monosymmetrischen Tafeln. Das weins. und oxals. Salz sowie die Chlorzinkverbindung sind leicht löslich; sehr schwer löslich ist das Quecksilberchloriddoppelsalz. Goldchlorid und Silbernitrat werden durch Tetrahydrochinolin leicht reducirt; mit Eisenchlorid oder Kaliumdichromat giebt es, auch bei sehr großer Verdünnung, dunkelgefärbte Lösungen. — Die Nitrosoverbindung C9H10N-NO besteht aus einem gelben Oele; sie geht durch überschüssige salpetrige Säure oder durch Salpetersäure in ein Nitronitrosoamin C9H9(NO2)N-NO über, welches in gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 137 bis 138° krystallisirt. Bei energischer Reduction entsteht aus dem Nitrosamin die ursprüngliche Base; reducirt man mit Zinkstaub auf dem Wasserbade, in eisessigs. Lösung, so erhält man das Tetrahydrochinolinhydrazin C9H10N-NH2, welches aus Ligroin sich in weißen Krystallen absetzt, bei 55 bis 56° schmilzt und unter theilweiser Zersetzung bei 255° siedet. Das Sulfat (C9H12N2)2 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O ist in kaltem Wasser ziemlich schwer löslich; es krystallisirt in gelben glänzenden Blättchen. Das Hydrazin reducirt Gold- und Platinlösungen schon in der Kälte, Fehlingsche Lösung erst beim Erwärmen; durch salpetrige Säure wird aus ihm das Nitrosamin regenerirt. In ätherischer Lösung mit Quecksilberoxyd behandelt geht das Hydrazin in Tetrahydrochinolintetrazon (C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>)<sub>2</sub>N<sub>4</sub> über. Letzteres ist nur noch schwach basisch; in Wasser löst es sich nicht, in Alkohol nur schwer;

aus Benzol wird es durch Alkohol in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 160° abgeschieden. Beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure zersetzt es sich unter Gasentwicklung zu Chinolin und Hydrochinolin; beim Erwärmen mit Eisessig erfolgt diese Zersetzung noch schneller. — Methyltetrahydrochinolin C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>NCH<sub>3</sub> ist ein Oel, welches bei 720 mm siedet. Zu seiner Trennung von Tetrahydrochinolin kocht man das Gemenge einige Stunden mit Essigsäureanhydrid; nach der Entfernung des Anhydrids kann man durch Schwefelsäure und Aether die Methylbase von dem nicht basischen Acetyltetrahydrochinolin scheiden. Das Chloroplatinat [C9H10N(CH3)HCl]2PtCl4 ist ein ziegelrother, bei 177° schmelzender Niederschlag; die übrigen Salze des Methyltetrahydrochinolins sind ungemein zerfliesslich. - Neben dieser Verbindung entsteht bei Einwirkung von Jodmethyl auf Tetrahydrochinolin auch noch die in Alkali lösliche Verbindung C9H10N(CH3). CH3J; die entsprechende Base läßt sich aus saurer Lösung als ferrocyanwasserstoffs. Salz abscheiden. - Tetrahydrochinolinharnstoff NH2CONC9H10, aus dem salzs. Tetrahydrochinolin mit Kaliumcyanat dargestellt, krystallisirt aus heißem Wasser in weißen, bei 146,5° schmelzenden Nadeln. — Schwefelkohlenstoff wirkt nicht auf Tetrahydrochinolin. — Benzoyltetrahydrochinolin krystallisirt aus Alkohol in monosymmetrischen Tafeln; es schmilzt bei 75° und siedet unzersetzt. — Acetyltetrahydrochinolin siedet bei 2950; durch Kaliumpermanganat wird es zu Oxalylanthranilsäure (1) oxydirt. — Tetrahydrochinolin liefert mit Kaliumpermanganat: Oxalsaure und Anthranilsaure C6H4(NH2)CO2H, mit Chromsäuremischung: Chinolin und eine nicht näher untersuchte schwach basische Substanz; mit concentrirter Schwefelsäure bei 220°: Chinolin und Chinolinsulfosäuren; mit concentrirter Salpetersäure (1:2): zunächst Nitroso- und Nitronitrosotetrahydrochinolin, sodann Chinolsäure C<sub>9</sub>H<sub>4</sub>N(NO<sub>2</sub>)(OH)<sub>2</sub> (2). — Ueberschüssiges Brom wirkt auf Tetrahydrochinolin, welches in Chloroform gelöst ist, schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Bil-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 610. — (2) JB. f. 1874, 868; f. 1879, 785, 803.

dung von Tribromchinolin C<sub>9</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>3</sub>N (Schmelzpunkt 173°) ein, doch gelingt es auch, bei Anwendung von weniger Brom, Monound Dibromtetrahydrochinolin darzustellen. Nur Monobromtetrahydrochinolin C9H10BrN löst sich in heißer verdünnter Bromwasserstoffsäure, aus welcher es beim Erkalten als bromwasserstoffs. Salz C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>BrN . HBr krystallisirt. — Salzs. Dibromtetrahydrochinolin C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>N. HCl schmilzt bei 162°; das entsprechende Chloroplatinat (C9H9Br2N. HCl)2. PtCl4 krystallisirt. — Beim Leiten von Tetrahydrochinolindämpfen durch ein rothglühendes, mit Bimssteinstücken gefülltes Rohr entstehen Cyanwasserstoff, Chinolin und Indol. Letzteres bildet sich auch auf gleiche Weise aus Methyltetrahydrochinolin. — Piperidin zerfällt bei Rothgluth unter Entstehung von Pyrrol, aber nicht von Pyridin. — Ferner theilen Hoffmann und Königs mit, daß nach Filehne salzs. Aethylpiperidin C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)N. HCl, ähnlich wie Coniin, Dimethyltetrahydrochinoliniumchlorid C9H10 (CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>ClN wie Curare wirke. Die sauren Sulfate von Methylund Aethyltetrahydrochinolin (Kairolin) sind antipyretisch wie Chinin, ohne dessen unangenehme Nachwirkungen zu besitzen.

Nach A. Claus und Fr. Glyckherr (1) entstehen bei der Oxydation von Chinolinbenylchlorid (vgl. Seite 1315) mit Kaliumpermanganat Benzoësäure, Benzylamidobenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (NHC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)CO<sub>2</sub>H und Formylbenzylamidobenzoësäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (NC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>, CHO)CO<sub>2</sub>H. Letztere Säure krystallisirt aus Alkohol in farblosen tafelförmigen Krystallen vom Schmelzpunkt 196°, die Benzylamidobenzoësäure in feinen Nadeln oder dicken Prismen vom Schmelzpunkt 176°. Salzs. Benzylamidobenzoësäure schmilzt bei 104 bis 106°, das Chloroplatinat (C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>=N. HCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> bei 158°.

R. C. Tresidder (2) stellte Dichinolin (3) dar durch 5bis 6 stündiges Erbitzen von Chinolinchlorhydrat mit der gleichen Menge Zinkchlorid auf 350°. Vom unveränderten Chinolin wurde es durch Wasserdampf getrennt und dann

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 1283. — (2) Chem. News 48, 31. — (3) JB. f. 1881, 920, 928.

durch Umkrystallisiren aus Alkohol unter Zusatz von Thierkohle gereinigt.

Auf eine Zusammenstellung neuerer Arbeiten über Chinolin und Chinaldin sei verwiesen (1).

- V. B. Drewsen (2) hat durch Reduction von o-Nitro-benzylidenaceton (3) mit Zinnchlorür ein α-Methylchinolin C<sub>40</sub>H<sub>9</sub>N erhalten: C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NH<sub>2</sub>)CH=CH-CO-CH<sub>8</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-CH=CH-C (CH<sub>8</sub>)=N-] + H<sub>2</sub>O, welches höchst wahrscheinlich identisch mit Chinaldin (4) ist. Zur Darstellung von o-Nitrobenzylidenaceton empfiehlt Er, Benzylidenaceton (5) in der fünffachen Menge concentrirter Schwefelsäure zu lösen und dann unter Kühlung die berechnete Menge Salpetersäure hinzuzufügen.
- G. Schultz (6) berichtete über die Darstellung des Chinaldins im Großen. Dieselbe gründet sich darauf, daß aus salzs. Anilin und Aldehyd, Paraldehyd, Acetal, Aldol u. s. w. schon bei gewöhnlicher Temperatur die Salze einer festen Base entstehen, welche beim Schmelzen mit Chlorzink das Chlorzink-doppelsalz des Chinaldins liefern. Die in Rede stehenden Basen besitzen wechselnde Zusammensetzung; da sie nicht krystallisiren und ihre Salze ebensowenig, ist ihre Reindarstellung schwierig. Einmal wurde eine Base von der Zusammensetzung C18H20N2 isolirt. Aehnlich verhalten sich die aus Aldehyd und Anilin entstehenden Basen. Homologe des Chinaldins lassen sich in analoger Weise aus den Salzen mit Anilin homologer primärer aromatischer Basen durch Einwirkung von Aldehyd u. s. w. gewinnen.
- O. Döbner und W. v. Miller (7) empfehlen zur Darstellung von Chinaldin 1½ Thl. Paraldehyd, 1 Thl. Anilin und 2 Thle. rohe Salzsäure einige Stunden auf dem Wasserbade zu erhitzen. Paraldehyd läst sich auch durch Aldol, Glycol oder Acetal, die concentrirte Salzsäure durch andere concentrirte Mineralsäuren ersetzen. Durch Zinn und Salzsäure wird

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **250**, 533. — (2) Ber. 1883, 1953. — (3) JB. f. 1882, 636. — (4) JB. f. 1882, 1092. — (5) JB. f. 1881, 622, 624; Deutsch. R. Pat. 20255. — (6) Ber. 1883, 2600. — (7) Ber. 1883, 2465.

Chinaldin zu Tetrahydrochinaldin  $C_{10}H_{18}N = C_6H_4=[-NH-CH]$ (CH<sub>8</sub>)-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-] reducirt, welches identisch mit der durch successives Nitriren und Reduciren aus Methylphenyläthylketon darstellbaren Base ist (1). Seine Salze geben in wässeriger Lösung mit Oxydationsmitteln blutrothe Färbungen. — Methylhydrochinaldin C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>N(CH<sub>8</sub>) siedet unter 708 mm Druck bei 245 bis 248°; sein Chloroplatinat (C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>N.HCl)<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub> ist schwer Beim Erwärmen der Base mit Benzotrichlorid und Chlorzink entsteht ein smaragdgrüner Farbstoff; reines Chinaldin liefert unter gleichen Bedingungen keinen Farbstoff, wohl aber ein Gemisch von Chinolin und Chinaldin (Chinolinroth). -Chinaldinjodmethyl C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>N . CH<sub>3</sub>J krystallisirt in citronengelben, bei 195° schmelzenden Nadeln. — Aus den Toluidinen stellten Döbner und v. Miller mittelst Aldehyd und Salzsäure folgende Methylchinaldine dar. o-Methylchinaldin C11H11N, siedet. bei 252°; das Chromat (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>N)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>H<sub>2</sub> und Chloroplatinat (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>N.HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub> sind in Wasser schwer löslich. — Hydroo-methylchinaldin C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>N, siedet bei 260 bis 262°; sein salzs. Salz ist in Salzsäure schwer löslich; das Chloroplatinat (C11H15N. HCl), PtCl4 krystallisirt in braunrothen, feinen Nadeln. Eisenchlorid färben sich die Lösungen der Salze auch dieser Hydrobase blutroth. — Methylhydro-o-methylchinolin C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>(CH<sub>3</sub>)N siedet bei 242 bis 245°. — p-Methylchinaldin C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>N krystallisirt in großen, nach Haushofer rhombischen Prismen, schmilzt bei 60° und siedet bei 266 bis 267°; es riecht stark nach Anis. Das Chromat (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>N)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> besteht aus eigelben Nadeln, das Chloroplatinat (C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>NCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> aus feinen, fast farblosen Nadeln; das Hydro-p-methylchinaldin C11H15N siedet bei 267°; Eisenchlorid färbt die Lösung seiner Salze roth. m-Methylchinaldin C11H11N, farblose Nadeln, schmilzt bei 61° und siedet bei 264 bis 265°. Es riecht, wie auch die o-Verbindung, ähnlich wie Chinaldin. Sein Chromat (C11H11N)2. H2Cr2O7 krystallisirt sehr gut; das Chloroplatinat (C11H12NCl)2. PtCl4 bildet kleine hellgelbe, schwer lösliche Nadeln. — Alle primären

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 924.

aromatischen Basen scheinen sich in chinaldinartige Substanzen überführen zu lassen.

L. Knorr (1) untersuchte die Einwirkung von Anilin auf Acetessigäther (gleiche Moleküle) und fand, dass schon bei gewöhnlicher Temperatur Umsetzung eintritt, wahrscheinlich unter Bildung von Anilacetessigäther: C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>N=C(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Erhitzt man dagegen das Gemisch einige Stunden unter Luftabschluß auf 120° bis es anfängt sich dunkelgelb zu färben und trägt es dann in concentrirte Schwefelsäure ein, so scheidet sich, wenn nach einiger Zeit Alkali und Wasser zu der Lösung gesetzt werden,  $\gamma$ -Oxy- $\alpha$ -Methylchinolin (Oxychinaldin)  $C_{10}H_{9}NO =$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-N=C(CH<sub>3</sub>)-CH=C(OH)-] als dicker Niederschlag aus. Intermediär bildet sich die freie Anilacetessigsäure C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>N=C(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H, welche aus klaren Krystallen vom Schmelzpunkt 81° besteht. — Oxychinaldin krystallisirt in weißen Nadeln, die bei 222° schmelzen; es ist gleichzeitig Base und Säure; sein Natronsalz, Hydrochlorat, Sulfat und Chloroplatinat krystallisiren gut. Bei der Destillation mit Zinkstaub liefert es Chinaldin ( $\alpha$ -Methylchinolin)  $C_{10}H_0N$ .

O. Döbner und W. v. Miller (2) haben durch Oxydation von Chinaldin mit Chromsäure in schwefels. Lösung Chinaldinsäure (α - Chinolincarbonsäure) C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-N=C(CO<sub>2</sub>H)-CH=CH-) erhalten. Sie krystallisirt in asbestähnlichen Nadeln, welche an der Luft verwittern und dann bei 156° schmelzen. Ihr salpeters. Salz löst sich in salpetersäurehaltigem Wasser nur schwer; das salzs. Salz C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub>. HCl. 2 H<sub>2</sub>O scheidet sich aus salzsäurehaltigem Wasser in großen Tafeln ab; das Chromat (C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> besteht aus rothen warzenförmigen Krystallaggregaten; das Pikrat ist schwer löslich, das Chloroplatinat (C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>2</sub>Cl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> bildet meßbare tafelförmige Krystalle; das Calciumsalz Ca(C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> ist ein weißer, das Kupfersalz (C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cu. 2 H<sub>2</sub>O ein blaugrüner mikrokrystallinischer Niederschlag; das Silbersalz (C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>Ag).

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2598; vgl. JB. f. 1876, 758. — (2) Ber. 1883, 2472; vgl. JB. f. 1882, 1098.

(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub>. NO<sub>5</sub>H). H<sub>2</sub>O scheidet sich aus salpeters. Silbernitratlösung in seideglänzenden Nadeln ab. Wird Chinaldinsäure über 156° erhitzt, so zerfällt sie in Kohlensäure und Chinolin (1).

Dieselben (2) fanden, das Chinaldine R-C9H6N sich nur aus Aldehyden der Crotonreihe RCH=CHCHO darstellen lassen. Wenn Gemische von Acetaldehyd mit höheren Aldehyden, z. B. Butyraldehyd, auf Anilin bei Gegenwart von Salzsäure einwirken, so tritt nur ersterer, nach vorangegangener Condensation zu Crotonaldehyd, in Reaction. — Zimmtaldehyd C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH=CHCHO und Anilin vereinigen sich sehr leicht zu Zimmtanilid C<sub>15</sub>H<sub>13</sub>N, welches aus Alkohol in gelben, bei 109° schmelzenden Blättern krystallisirt; durch Alkalien und durch Wasser wird es in seine Generatoren zurückverwandelt; mit Salzsäure bildet es ein in gelben langen Nadeln krystallisirendes Salz. — Phenylchinolin  $C_{15}H_{11}N = C_6H_4 = -CH = CH - C$ (C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>)=N-| wird durch Erhitzen von Zimmtaldehyd (30 Thle.), Anilin und rauchender Salzsäure (je 20 Thle.) auf 200 bis 220° dargestellt. Es destillirt über 300° und krystallisirt aus Alkohol in langen seideglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 83°. Sein Chloroplatinat (C<sub>15</sub>H<sub>11</sub>N . HCl)<sub>2</sub> . PtCl<sub>4</sub>, gekrümmte gelbe Nadeln, ist auch in der Wärme in Wasser wenig löslich; das Chromat C<sub>15</sub>H<sub>11</sub>N. Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>H<sub>2</sub> krystallisirt in goldgelben, schwer löslichen Blättchen. — Das gleiche Phenylchinolin hat offenbar E. Grimaux (3) durch Erhitzen von Zimmtöl mit Nitrobenzol, Anilin und concentrirter Schwefelsäure auf 170 bis 180° erhalten, doch giebt Er ihm die Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[=C(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)=CH-CH=N-] (4).

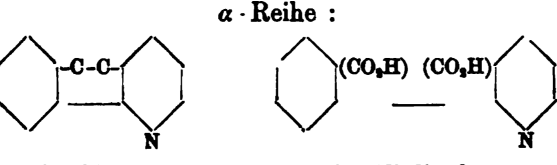
Zd. H. Skraup und A. Cobenzl (5) stellten  $\beta$ -Naphtochinolin C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>N aus  $\beta$ -Naphtylamin (28 Thle.), Nitrobenzol

<sup>(1)</sup> Ueber Säuren, welche mit Chinaldinsäure isomer sind und wie diese die Carboxylgruppe im Pyridinkern enthalten, vgl. JB. f. 1874, 868; f. 1882, 1112; ferner diesen JB., Riedel, Carbonsäuren des Chinolins S. 1210 f. — (2) Ber. 1883, 1664. — (3) Compt. rend. **26**, 584. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1075 und diesen JB. S. 1310. — (5) Monatsh. Chem. 4, 436 bis 479; Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 27, 1089; vgl. JB. f. 1881, 911.

(13 Thle.), Glycerin (50 Thle.) und englischer Schwefelsäure (40 Thle.) dar. Nach 5 bis 6 stundigem Erhitzen auf 150 bis 160° versetzt man die Lösung mit dem dreifachen Volum Wasser, fügt Aetzkali (20 Thle.) hinzu und filtrirt von theerigen Massen ab. Dem alkalisch gemachten Filtrate wird dann das  $\beta$ -Naphtochinolin durch Aether entzogen. Es ist nahezu farblos, in Aether, Benzol u. s. w. leicht, in Wasser schwierig löslich, mit Wasserdampf schwer flüchtig. Es schmilzt bei 90° und destillirt über 360° fast unzersetzt. Das salzs. Salz C13H9N. HCl. 2H9O krystallisirt in spröden weißen Nadeln; das Chloroplatinat C<sub>26</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>Pt. H<sub>2</sub>O ist röthlichgelb und in Wasser schwer löslich; das Chromat C<sub>26</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> besteht aus einem krystallinischen Niederschlage; das Pikrat schmilzt bei 251 bis 252°, die Jodmethylverbindung C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>N . CH<sub>8</sub>J . 2 H<sub>2</sub>O bei 200 bis 205°. Durch Oxydation der Base mit verdünnten Kaliumpermanganatlösungen bei 40 bis  $50^{\circ}$  entsteht  $\beta$ -Phenylpyridindicarbonsäure  $C_{18}H_9NO_4 = C_6H_4(COOH)C_6H_8N(COOH)$  nach der Gleichung:  $C_{18}H_9N + O_4 = C_{18}H_9NO_4$ . Sie schmilzt bei 207°, krystallisirt aus Wasser in zackigen, unregelmäßigen Gebilden, aus Alkohol in kurzen klaren Prismen; in Aether und Benzol löst sie sich nur schwierig. Ihre wässerige Lösung färbt sich auf Zusatz von Eisenvitriol orangeroth. Gegen rauchende Salpetersäure zeigt sich die Säure beständig; mit Brom giebt sie ein Additionsproduct, aus dem sie sich sehr leicht wieder abscheiden läst. Die lufttrockene Säure enthält 1 Mol. Krystallwasser. Das Kaliumsalz C<sub>18</sub>H<sub>7</sub>K<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>.3H<sub>2</sub>O ist ein weißes krystallinisches Pulver; das Kaliumsalz C<sub>13</sub>H<sub>8</sub>KNO<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O besteht aus mikroskopischen Blättchen; das Baryumsalz C<sub>18</sub>H<sub>7</sub>BaNO<sub>4</sub>. 4<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O krystallisirt in mikroskopischen Täfelchen; das Silbersalz C<sub>18</sub>H<sub>8</sub>AgNO<sub>4</sub>. C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>4</sub> fällt beim Erkalten seiner Lösung in Blättchen aus. Ferner wurden dargestellt: die Kupfersalze C18H7CuNO4.4H2O und C18H7CuNO4. (C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cu; das sales. Sale C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>4</sub>. HCl, das Chloroplatinat (C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>Pt. 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Bei 185<sup>0</sup> zerfällt die Dicarbonsäure sehr glatt in Kohlensäure und β-Phenylpyridinmonocarbonsäure C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub>, die in weißen Nadeln vom Schmelz-

punkt1850 krystallisirt. Sie ist unzersetzt destillirbar; ihr Calciumsalz (C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca. 2 H<sub>2</sub>O und Kupfersalz (C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cu. <sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O krystallisiren. Gegen Salpetersäure und selbst gegen Königswasser ist sie sehr beständig; durch wässerige Chromsäure dagegen wird sie zu Kohlensäure und Nicotinsäure C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>N. COOH oxydirt. — β-Phenylpyridin C<sub>11</sub>H<sub>6</sub>N entsteht bei der Destillation von  $\beta$ -phenylpyridindicarbonsaurem Calcium Es siedet unter theilweiser Zersetzung bei 273 mit Aetzkalk. bis 278°. Das Pikrat schmilzt bei 161 bis 163,5°; das Chloroplatinat (C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>N)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>Pt krystallisirt in lichtorangegelben Nädelchen. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat liefert die Base neben Kohlensäure und Benzoësäure Nicotinsäure. α-Naphtochinolinchromat (C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>N)<sub>2</sub> . H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> . x H<sub>2</sub>O krystallisirt in langen gelben, a-Naphtochinolinjodmethyl C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>N. CH<sub>8</sub>J. 2H<sub>2</sub>O in schwach gelblichen Nadeln. Durch Oxydation des Naphtochinolins in eisessigs. Lösung mit Chromsäure entsteht α-Naphtochinolinchinon C18H7NO2, dunkelorangegelb gefärbte Nadeln, die bei 205 bis 207° unter Zersetzung schmelzen. — a-Phenylpyridindicarbonsäure C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>4</sub> wird aus dem Naphtochinolin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat dargestellt. Sie ist in Alkohol und Wasser weit schwieriger löslich wie die  $\beta$ -Säure; bei 200° färbt sie sich lichtblau, bei 236° ist sie geschmolzen und zersetzt sich unter lebhaftem Schäumen und Ausstoßen dunkelblauer oder dunkelvioletter Dämpfe. Mit Salpetersäure scheint sie sich zu verbinden. Die Kaliumsalze konnten in analysirbarem Zustande nicht gewonnen werden; das Calciumsals C<sub>18</sub>H<sub>7</sub>CaNO<sub>4</sub>. 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt in kleinen Täfelchen; das Kupfersalz C18H7CuNO4.4H2O bildet violette Krystalle; das Silbersalz C<sub>18</sub>H<sub>7</sub>Ag<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>. 1,5H<sub>2</sub>O ist ein weißer krystallinischer Niederschlag; die salzs. Verbindung C13H9NO4. HCl setzt sich beim Eindampfen ihrer Lösung als Krystallkruste ab; das Chloroplatinat (C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>Pt. 3H<sub>2</sub>O, orangegelbe, glänzende Blätter, ist in Wasser ziemlich leicht löslich. — a-Dibromphenylpyridindicarbonsäure C<sub>18</sub>H<sub>7</sub>BrNO<sub>4</sub> schiesst aus Alkohol in klaren Krystallkörnern an; sie schmilzt bei 204 bis 2050 und wird durch kochendes Wasser zersetzt. — Beim Erhitzen scheint sich die

α-Phenylpyridindicarbonsäure nach der Gleichung: 2C<sub>18</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>4</sub> = C<sub>24</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 2CO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O unter Bildung eines leicht veränderlichen ketonartigen Körpers, der in reinem Zustande nicht gewonnen wurde, zu zersetzen (1). Wenn das Kalksalz derselben Säure mit Aetzkalk destillirt wird, so gehen a-Phenylpyridin C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>N und a-Phenylpyridinketon C<sub>11</sub>H<sub>7</sub>NCO über:  $2C_{13}H_{9}NO_{4} = 3CO_{9} + H_{9}O + C_{11}H_{9}N + C_{11}H_{7}NCO.$ a-Phenylpyridin ist ein schwach gelbes, bei 268,5 bis 270,5° siedendes Oel; schwerer wie Wasser, in Wasser nicht löslich, löslich in Alkohol und in Aether. Es riecht angenehm; mit Wasserdampf verflüchtigt es sich etwas leichter wie  $\beta$ -Phenylpyridin. Sein Pikrat schmilzt bei 169 bis 1720; das Chloroplatinat (C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>N)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>Pt . 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt in hellorangegelben Nädelchen. —  $\alpha$ -Phenylpyridinketon wird aus Alkohol in schwefelgelben weichen Blättern erhalten, welche bei 140 bis 1420 schmelzen; der Siedepunkt liegt bei 315°. In kaltem Wasser, Alkohol, kalter Salzsäure löst es sich nur wenig. Pikrat schmilzt bei 195 bis 1990; das Chloroplatinat (C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>NO)<sub>2</sub> H<sub>2</sub>Cl<sub>5</sub>Pt besteht aus Prismen. Von Oxydationsmitteln wird das Keton nur schwierig und dann unter völliger Zersetzung angegriffen. — Durch Chromsäure wird α-Phenylpyridin zu α-Pyridincarbonsäure (Picolinsäure) oxydirt. — Die Constitution der besprochenen Verbindungen erläutern Skraup und Cobenzl durch nachfolgende Formeln:



Naphtochinolin.

Phenylpyridin.

Phenylpyridindicarbonsaure.

Picolinsaure.

(1) Die im Original befindliche Gleichung ist unrichtig. (K.).
Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

## β-Reihe:

C. Schotten (1) erhielt *Piperidinsäure* C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N durch Oxydation von Piperylurethan mit rauchender Salpetersäure. Hierbei entsteht eine ölige Masse (C<sub>4</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N)-CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, die sich beim Erhitzen mit concentrirter Salzsäure über 100° in Kohlensäure, Chloräthyl und Piperidinsäure umsetzt. Das sales. Sale der letzteren, C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N. HCl, krystallisirt in derben, leicht löslichen, hygroskopischen Prismen, die sich von geringen Mengen Salmiak sehr leicht durch Platinchlorid reinigen lassen. Das Chloroplatinat der Piperidinsäure C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. 2 HCl. PtCl<sub>4</sub> besteht aus großen glänzenden Prismen. — Die Piperidinsäure besitzt keine giftigen Eigenschaften. — Nitrodehydropiperylurethan C.H. (NO<sub>2</sub>)N-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> wird erhalten, wenn man Piperylurethan (5 Thle.) in Salpetersäure (20 Thle.) einträgt, welche vorher aufgekocht und mit Harnstoff (5 Thln.) versetzt worden ist. Es ist in kaltem Wasser unlöslich; aus heißem Wasser und Alkohol krystallisirt es in schwach gelb gefärbten Nadeln oder Prismen, die bei 51° schmelzen. Säuren gegenüber zeigt sich dieses Urethan sehr beständig; von rauchender Salzsäure wird es erst über 100° angegriffen. Dagegen wird es durch Alkalien sehr leicht in einen öligen, noch nicht näher untersuchten Körper übergeführt. Brom erzeugt aus dem Nitrourethan in Eisessiglösung eine in Prismen vom Schmelzpunkt 1570 kry-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 648; vgl. JB. f. 1882, 1064, 1091.

stallisirende Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>BrO<sub>3</sub>N(NO<sub>2</sub>), die an Alkalien einen Theil ihres Broms sehr leicht abgiebt. — Piperylmethylurethan, C5H10N-CO2CH3, aus Piperidin und Chlorkohlensäuremethyläther bei Gegenwart von Kalihydrat dargestellt, ist ein farbloses, bei 2010 siedendes Liquidum, welches sich gegen Salpetersäure ganz ähnlich wie die Aethylverbindung verhält. Das Nitrodehydropiperylmethylurethan C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>(NO<sub>2</sub>)NCO<sub>2</sub>CH<sub>8</sub> besteht aus gelben, bei 103° schmelzenden Nadeln und giebt mit Brom eine Substanz, die bei 130° schmilzt und in welcher das Brom gleichfalls nur sehr locker gebunden ist. — Piperylurethan (1 Mol.) und Brom (1 Mol.) wirken in Eisessiglösung sehr leicht auf einander ein; das dabei entstehende Bromhydroxyl - Bromdehydropiperylurethan C18H13Br2O3N krystallisirt in kurzen, glänzenden, verwachsenen Prismen vom Schmelzpunkt 140°. Mit rauchender Salzsäure über 100° erhitzt scheint es Pyridin zu liefern. — Erwärmt man Piperylurethan mit einem Ueberschuss von Brom in Eisessiglösung, so entstehen Dibrompyridin, Pyridin und Piperidin.

A. W. Hofmann (1) liefs auf die Acetverbindung des Piperidins, welche sich sehr leicht beim Zusammengießen der Base mit Essigsäureanhydrid bildet, 2 Mol. Brom einwirken und erhielt dabei — neben Bromwasserstoff, Acetylbromid und dessen Substitutionsproducten — Dibrompyridin C5H3Br2N (Schmelzpunkt 112°, Siedepunkt 222°), Monobrompyridin C5H4BrN und Pyridin. Das Monobrompyridin siedet bei 173°, besitzt bei 10° das spec. Gewicht 1,632 und bildet mit Säuren gut krystallisirende Salze. Beim Kochen seines salzs. Salzes mit Platinchlorid entsteht ein schwefelgelber Niederschlag. Durch Zink und Salzsäure wird Monobrompyridin nicht angegriffen. Von seinen Balzen wurden analysirt das Chloroplatinat 2 (C5H4BrN. HCl) PtCl4 und das Goldsalz C5H4BrN. HCl. AuCl3. — Durch Reduction mit Jodwasserstoff bei über 300° aus Pyridin Piperidin darzustellen gelingt nicht; es bildet sich unter diesen Umständen

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 586; vgl. JB. f. 1879, 406; f. 1882, 1085; hier ist Z. 16 v. o. statt Dibrompiperidin Dibrompyridin zu lesen.

normales Quintan (Siedepunkt 35°). Die aus Coniin durch Brom entstandenen Basen C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>NH und C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>N (vgl. diesen Bericht: S. 621) geben bei der Reduction die Körper: C<sub>8</sub>H<sub>16</sub>NH<sub>2</sub>, C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>NH<sub>2</sub> und C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>; bei sehr langem Erhitzen entsteht das normale Octon (Siedepunkt 123°) fast quantitativ. Aus Tropidin bildete sich bei der Reduction ein bei 95° siedender Kohlenwasserstoff neben einer Base, deren Platinsalz 30,97 Proc. Platin enthielt. — Auch Collidin scheint zu normalem Octan reducirt werden zu können.

Nach A. Ladenburg (1) setzen sich salzs. Piperidia und Methylalkohol bei 200° zu Methyläther, salzs. Methylpiperidin und Dimethylpiperidiniumchlorid um: 2 C<sub>b</sub>H<sub>11</sub>N. HCl + 5 CH<sub>4</sub>O = (CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>O + C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>(CH<sub>8</sub>)N. HCl + C<sub>5</sub>H<sub>9</sub>(CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>N. HCl + 4H<sub>2</sub>O. — Um Zersetzung des Dimethylpiperidins mit Chlorwasserstoff zu Chlormethyl und Methylpiperidin (2) und die oben angeführte Bildung des Dimethylpiperidins zu erklären, nimmt Ladenburg an, demselben komme eine durch nachstehende Formel angedeutete Constitution zu: CH<sub>2</sub>=CH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>; ferner, beim Behandeln mit Salzsäure entstehe zuerst eine mit Methylpiperidin isomere Base CH<sub>2</sub>=CH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-NH(CH<sub>8</sub>), welche sich aber sofort in Methylpiperidin umwandelt. Das Piperylen wäre alsdann ein Aethylen-propylen CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH

E. Schmidt (4) fand in entöltem Cacao und in Trinidadcacao neben Theobromin auch Caffein; durch ihre verschiedene Löslichkeit in kaltem Benzol, von welchem wesentlich Caffein aufgenommen wird, lassen sich beide Basen leicht von einander trennen.

Ueber die von E. Schmidt und H. Biedermann (5) dargestellten Caffeinsalze wurde bereits berichtet (6).

Nach R. Maly und R. Andreasch (7) löst sich Caffein

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2057; vgl. JB. f. 1881, 952. — (2) JB. f. 1881, 925. — (3) JB. f. 1881, 925. — (4) Ann. Chem. **217**, 306; Arch. Pharm. [8] **21**, 675. — (5) Arch. Pharm. [8] **21**, 175. — (6) JB. f. 1881, 905. — (7) Monatsh. Chem. **4**, 869; Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) **27**, 888; vgl. JB. f. 1882, 1089.

in Kali- oder Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur nach und nach auf und wird dabei zum größten Theile, bis zu ca. 85 Proc., in Caffeidincarbonsäure verwandelt: C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> +  $H_2O = C_8H_{12}N_4O_8$ . Auf Zusatz von essigs. Kupfer zu der mit Essigsäure neutralisirten Lösung scheidet sich sehr bald caffeidincarbons. Kupfer (C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cu als hellblauer mikrokrystallinischer Niederschlag ab; aus diesem lässt sich durch Schwefelwasserstoff eine Lösung der Säure herstellen. dunsten der Lösung im Vacuum hinterbleibt letztere in weilsen, wawellitartigen, aus Nadeln bestehenden Gebilden; zur Reinigung löst man sie in Chloroform und scheidet sie durch Benzol wieder ab; das hierbei ausfallende Oel erstarrt während des Trocknens an der Luft. Diese Säure schmilzt unter Zersetzung; beim Erhitzen ihrer wässerigen Lösung zerfällt sie in Kohlensăure und Caffeidin:  $C_8H_{19}N_4O_8 = C_7H_{19}N_4O + CO_9$ ; auf dieses Verhalten lässt sich eine sehr bequeme Darstellungsmethode des Caffeidins gründen. — Caffeidincarbons. Calcium  $(C_8H_{11}N_4O_8)_2C_a$ , das Baryumsalz und das Zinksalz  $(C_8H_{11}N_4O_8)_2Z_n$ sind weiße, zum Theil vorübergehend syrupartige Massen; das Cadmiumsalz (C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N<sub>4</sub>O<sub>8</sub>), Cd. x H<sub>2</sub>O und das Mangansalz (C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N<sub>4</sub>O<sub>8</sub>)<sub>2</sub>Mn krystallisiren gut; das Silbersalz ist unbeständig, das Bleisalz leicht löslich. Die Queckeilberchloridverbindung (C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N<sub>4</sub>O<sub>3</sub>)Hg . 2 HgCl<sub>2</sub> besteht aus einem voluminösen weißen Niederschlage. — Theobromidincarbonsäure und Theobromidin ließen sich auf ähnliche Weise wie die Caffeinderivate nicht darstellen (vgl. S. 1334). — Theobrominnatrium ist eine weilse, leicht lösliche Masse; durch Kohlensäure wird es sehr leicht zerlegt; seine Lösung giebt mit Silbernitrat, Quecksilberchlorid, Bleiacetat und Chlorzink weiße Niederschläge. Theobrominbaryum (C14H14N4O2)Ba ist in kaltem Wasser schwer, in heißem leichter löslich; bei schnellem Abkühlen der heißen Lösung erstarrt dieselbe zu einer klaren steifen Gallerte, bei langsamem Erkalten setzt sich das Salz als ein Haufwerk feiner Nadeln ab. — Caffeidin wird durch Chromsäuremischung zu Kohlensäure, Ammoniak, Methylamin und Dimethyloxamid oxydirt:  $C_1H_{19}N_4O + 2H_9O + 3O = 2CO_9 + NH_8 + NH_9CH_8 +$ 

C<sub>4</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. — Ferner wiesen Maly und Andreasch durch Versuche an einem Hunde nach, daß Caffein fast vollständig durch den Harn wieder ausgeschieden wird; in letzterem konnte bei Caffeinfütterung weder Methylamin noch Cholestrophan und Dimethylalloxan aufgefunden werden.

E. Schmidt (1) zeigte, das Caffein bei 200° durch bei 15° gesättigte Salzsäure noch nicht angegriffen wird, bei 240 bis 250° dagegen nach 6 bis 12 Stunden gemäß folgender Gleichung:  $C_8H_{10}N_4O_2 + 6H_2O = 2CO_2 + 2NH_2CH_3 + NH_3 + H_2CO_2$ + C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub> in Kohlensäure, Methylamin, Ammoniak, Ameisensäure und Sarkosin zerlegt wird. Ebenso wie Salzsäure wirken überdies Aetzbaryt und Kalihydrat. — Sarkosinkupfer besitzt die Zusammensetzung (C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cu. 2 H<sub>2</sub>O; Sarkosinckloroplatinat (C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>. 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt monoklin [OP,  $\infty P$ , +P, manchmal  $\infty P2$ ; a:b:c = 1,0331:1:0,6747;  $\beta = 75^{\circ}27^{\prime}4$ ]. — Ferner hat Schmidt nochmals künstliches, aus Theobromin dargestelltes Caffein mit natürlichem verglichen und die Identität derselben bestätigt gefunden. - Salza. Caffein, C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. HCl. 2 H<sub>2</sub>O, besteht aus monoklinen Krystallen; an der Luft verwandelt es sich nach und nach in die freie Base; Caffeinchloroplatinat (C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> scheidet sich in kleinen Nadeln mit wechselndem Krystallwassergehalt ab; Coffeingoldchlorid C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. HCl. AuCl<sub>3</sub>. 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt in goldglänzenden gelben Blättchen; Caffeinmethyljodid C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. CH<sub>2</sub>J.H<sub>2</sub>O bildet trikline, in Alkohol nur wenig lösliche Krystalle. — Theobrominsilber besitzt die Formel 2 C1H7AgN4O2. 3 H<sub>2</sub>O. — Nach E. Schmidt und H. Pressler (2) wird Theobromin von Salzsäure bei 240 bis 250° und durch Barythydrat ganz in dieselben Producte zerlegt wie Caffein: C7HeNeO2  $+6H_2O = 2CO_2 + NH_2CH_5 + 2NH_5 + C_6H_7NO_2 + CH_2O_3$ über 250° bewirkt Salzsäure Verkohlung. Ein dem Caffeidin homologes Theobromidin liess sich bei Anwendung von Baryt-

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 217, 270; Arch. Pharm. [3] 21, 656, 662; vgl. JB. f. 1881, 902 ff.; f. 1882, 1087. — (2) Ann. Chem. 217, 287; Arch. Pharm. [3] 21, 665, 674.

hydrat nicht auffinden (1). — Zur Darstellung von Theobromin kocht man von Fett durch Auspressen befreite gewöhnliche, oder die sogenannte entölte Cacaomasse, nachdem ihr Kalkhydrat (1/2 Thl.) beigemischt worden ist, mit 80 procentigem Alkohol am Rückfluskühler aus. — Bromwasserstoffs. Theobromin C<sub>1</sub>H<sub>8</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. HBr. H<sub>8</sub>O besteht aus farblosen Tafeln; salzs. Theobromin C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. HCl. H<sub>2</sub>O aus farblosen, rosettenartig gruppirten Nadeln; durch Wasser und bei 100° verlieren diese Salze ihre Säure. — Das Chloroplatinat (C7HeN4O2. HCl)2. PtCl4 krystallisirt in orangegelben, durchsichtigen Nadeln, mit 4 oder 5 Mol. Krystallwasser; das Goldsalz C7H8N4O2. AuCls. HCl besteht aus gelben, büschelförmig gruppirten Nadeln. Das Sulfat besitzt wechselnde Zusammensetzung; das Nitrat C7H8N4O2. HNOs und das Acetat C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> sind wenig beständig. — Während sich Theobromin mit Jodnethyl direct selbst bei 140° noch nicht vereinigt, erfolgt der Uebergang in Caffein unter dem Einflusse verdünnter, schwach alkoholischer Kalilauge schon bei gewöhnlicher Temperatur. — Durch Salpetersäure wird Theobromin zuerst in eine amalinsäureartige Verbindung, dann in Kohlensäure, Methylamin und Methylparabansäure verwandelt; aus Caffein bilden sich unter gleichen Umständen schlieselich Kohlensäure, Methylamin und Dimethylparabansture (2).

E. Schmidt (3) hat gefunden, daß Caffeinmethylhydroxyd (Schmelspunkt 137 bis 138°; aus Caffeinmethyljodid und Silberoxyd) unter dem Einflusse rauchender Salzsäure zum Theil in Caffeinmethylohlorid, C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. CH<sub>3</sub>Cl. H<sub>2</sub>O, zum Theil in Dimethyldialursäure, Methylamin und Ameisensäure, vielleicht nach der Gleichung 2 C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>3</sub> + 6 H<sub>2</sub>O = 2 C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 4 NH<sub>2</sub>CH<sub>8</sub> + 2 CH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> übergeht. Aus der primär gebildeten Dimethyldialursäure entsteht Amalinsäure (4). — Bei Destillation im Wasserstoffstrome zersetzt sich Caffeinmethylhydroxyd vollständig; durch Wasser wird es bei 200° unter Bildung von

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 907; dieser JB. S. 1882. — (2) JB. f. 1881, 908. — (8) Ber. 1888, 2587. — (4) JB. f. 1881, 906.

Wasser und Methylamin zerlegt; Brom erzeugt aus ihm ein Additionsproduct, welches beim Behandeln mit Wasser in Methylamin, Cholestrophan und Allocaffein C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>N<sub>8</sub>O<sub>5</sub> (1) zerfällt. Letzteres wird beim Kochen mit Wasser in Kohlensäure und Methylcaffursäure (Schmelzpunkt 161°) gespalten. — Salzsäure und Kaliumchlorat verwandeln Caffeinmethylhydroxyd in Dimethylalloxan, Allocaffein, Amalinsäure, Cholestrophan und Methylamin (2); Kaliumdichromat und Schwefelsäure bewirken die Bildung von Cholestrophan, Kohlensäure, Ameisensäure und Methylamin. Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,4 erzeugt Methylamin, Cholestrophan und Kohlensäure.

Nach E. Fischer und L. Reese (3) lassen sich die früher (4) beschriebenen Caffeinderivate bequemer darstellen, wenn man vom Chlorcaffein und nicht vom Bromcaffein ausgeht. Das erstere lässt sich sehr leicht durch Einleiten von trockenem Chlor in eine siedende Lösung von Caffein in trockenem Chloroform erhalten; nach Aufhören der Salzsäureentwickelung destillirt man das Chloroform ab, trocknet das rückständige Chlorcaffein und kocht es dann mit wenig Wasser aus. — Diäthoxyhydroxycaffein wird durch rauchende Jodwasserstoffsäure zu Hydroxycaffein reducirt, durch Phosphoroxychlorid in eine krystallisirende Substanz wahrscheinlich der Zusammensetzung  $C_{10}H_{15}ClN_4O_4 = C_8H_9N_4O_2(OH, OC_2H_5)Cl$  verwandelt, welche sich mit Alkohol zu Diäthoxyhydroxycaffein, mit Wasser zu Dimethylalloxan umsetzt. — Bei Destillation von Amalineäure C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>8</sub> entsteht neben anderen Producten die in Wasser schwer lösliche Desoxyamalinsäure C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, welche bei 260° schmilzt, von Chloroform und Eisessig leicht, von Alkohol und Aether schwer gelöst wird, zum Theil unzersetzt destillirt und durch Salpetersäure vollständige Zersetzung, wesentlich zu Dimethylalloxan, erleidet. Chromsäure oxydirt die Desoxy-

<sup>(1)</sup> Allocaffein entsteht zuweilen als Nebenproduct bei der Darstellung von Diäthoxyhydroxycaffein; es schmilzt bei 198° und ist in Wasser fast unlöslich, in Alkohol schwer löslich (JB. f. 1881, 903; f. 1882, 1087). — (2) JB. f. 1881, 906. — (3) Ann. Chem. 221, 886. — (4) JB. f. 1882, 1087.

amalinsäure zu Dimethylparabansäure (Cholestrophan). — Bromquanin, C5H4N5OBr, wird durch Eintragen trockenen und gepulverten Guanins in die zehnfache Menge Brom dargestellt. Nach 12 Stunden erwärmt man, schliesslich eine Stunde hindurch auf 140 bis 150°, behandelt hierauf den Rückstand mit schwefliger Säure und krystallisirt ihn aus heißem Wasser um. Bromguanin ist weils, krystellinisch, es zersetzt sich in der Hitze ohne zu schmelsen. Mit Mineralsäuren bildet es krystallisirende Salze. Das salze. Salz, C5H4N5OBr. HCl, verliert schon bei gewöhnlicher Temperatur seine Salzsäure. Auch mit Metalloxyden bildet Bromguanin Salze; in Alkalien und Ammoniak löst es sich auf. Wird sein trockenes Blei- oder Silbersalz bei 100° mit Jodmethyl behandelt, so tritt vollständige Zersetzung ein. Salpetrige Säure führt das Bromguanin in Bromxanthin C5H8 N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>Br über, welches sich auch durch Bromiren von Xanthin gewinnen lässt. Aus ammoniakalischer Lösung wird es durch Schwefelsäure als weißer krystallinischer Niederschlag abgeschieden.

E. Schmidt (1) hat nachgewiesen, dass Xanthin C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> bei 220 bis 230° durch Salzsäure in ganz ähnlicher Weise zerlegt wird, wie Cassein (Trimethylxanthin) und Theobromin (Dimethylxanthin); es entstehen Kohlensäure, Ameisensäure, Ammoniak und Glycocoll: C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O = 2 CO<sub>2</sub> + CH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 3 NH<sub>3</sub> + CH<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>H. Gegen Barytwasser dagegen zeigt sich Xanthin viel widerstandsfähiger wie die anderen beiden Alkaloïde; selbst bei längerem Kochen wird es von demselben nur sehr wenig angegriffen (vgl. S. 1334).

A. Étard (2) gewann ein Hydronicotin C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub> neben geringen Mengen von Hydrocollidin (Siedepunkt 205°) durch 10 stündiges Erhitzen von Nicotin mit Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor auf 260 bis 270°. Es siedet bei 263 bis 264°, besitzt bei 17° das spec. Gewicht 0,993 und löst sich in allen Verhältnissen in Wasser, Alkohol und Aether. In wässeriger Lösung von der Concentration 13,7 zeigt es das spec. Dre-

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. \$17, 808. — (2) Compt. rend. \$7, 1218.

hungsvermögen [a]<sub>D</sub> = 15°40′. Sein Chloroplatinat C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>N<sub>3</sub>. 2 HClPtCl<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O ist schwerlöslich. Mit Eisenchlorid und -chlorür, Quecksilberchlorid, Kaliumdichromat und Goldchlorid geben die Salze dieser Base keine Niederschläge. — Durch Oxydation von Nicotin mit Quecksilberoxyd bei 240° entsteht Oxytrinicotin (C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>N<sub>2</sub>)<sub>3</sub>O<sub>2</sub>. Das Product der Einwirkung wird in Salzsäure aufgenommen und die filtrirte Lösung mit Schwefelwasserstoff behandelt. Nach nochmaliger Filtration scheidet man die Base durch Alkali ab. Sie ist braun, flockig; ebenso ihr Chloroplatinat (C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>N<sub>2</sub>)<sub>3</sub>O<sub>2</sub>. 2 PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub>. 8 H<sub>2</sub>O. Étard glaubt, dieselbe besitze eine ähnliche Constitution wie das Thiotetrapyridin (1).

Nach O. Bernheimer (2) siedet Spartein C<sub>15</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub> unter 20 mm Druck bei 180 bis 181°; in 96 procentigem Alkohol gelöst zeigt es bei 26° und der Concentration 23,88 die specifische Drehung [a]<sub>γ</sub> = —14,6. Gegen Salzsäure ist es noch bei 200° beständig, bei höherer Temperatur wird es dagegen zum Theil verkohlt. Bromderivate ließen sich in analýsirbarem Zustande nicht gewinnen; ein Polyjodid C<sub>15</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>J<sub>3</sub> läßt sich durch Zusammenftigen ätherischer Lösungen der Componenten leicht erhalten; aus Alkohol krystallisirt es in grünen Nadeln, durch Alkali wird aus ihm Spartein regenerirt. Bei der Oxydation von Sparteinsulfat mit Kaliumpermanganat entstehen Fettsäuren und eine Pyridinmonocarbonsdure, welche durch Ueberführen in Pyridin als solche erkannt wurde.

A. Ladenburg (3) veröffentlichte Seine, zum Theil gemeinschaftlich mit Anderen ausgeführten Untersuchungen über das Atropin und dessen Derivate ausführlicher (4).

G. Merling's (5) Arbeiten über Tropin wurden bereits besprochen (6). — Aus  $\alpha$ -Methyltropin entsteht bei der Destillation nicht Trimethylamin, sondern, wie auch bereits aus La-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 789; f. 1880, 951; f. 1881, 1066. — (2) Gazz. chim. ital. 18, 451. — (3) Ann. Chem. 217, 74 bis 149. — (4) JB. f. 1879, 719, 821; f. 1880, 872, 986, 992; f. 1881, 816, 833, 950; f. 1882, 1096. — (5) Ann. Chem. 216, 329. — (6) JB. f. 1881, 953; f. 1882, 1095.

denburg's Angaben hervorging (1), Dimethylamin. — Wird Tropin mit Kaliumpermanganat erwärmt, bis letzteres sich nicht mehr entfärbt, so bilden sich nur Kohlensäure, Oxalsäure und Ammoniak. Zur Darstellung von Tropigenin verwendet man auf 1 Thl. Tropin 2 bis 2,25 Thle. Kaliumpermanganat und 0,5 Thl. Kalihydrat. — Die zweibasische Säure C<sub>8</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>4</sub>, welche durch Oxydation von Tropin mit Chromsäure entsteht, nennt Merling Tropinsäure.—Schließlich giebt Derselbe folgende Formeln: für das Tropin [-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH-CH(OH)-CH<sub>2</sub>-CH-N(CH<sub>3</sub>)-] und für das Tropidin [-CH<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH-CH-CH-CH-N(CH<sub>3</sub>)-].

Nach A. Ladenburg (2) kommt der früher (3) als Hydrotropin beschriebenen Verbindung nicht die Formel C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>NJ<sub>2</sub>, sondern C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>NJ<sub>2</sub> zu und schlägt Er jetzt für sie den Namen Tropinjodür vor. Durch Zinkstaub und Salzsäure wird sie leicht zu Hydrotropidin C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>N reducirt, welches bei 167 bis 169° siedet. Diese Base, deren Dampfdichte der angeführten Formel entspricht, löst sich in kaltem Wasser viel leichter wie in warmem; ihr spec. Gewicht beträgt bei 0° 0,9366, bei 15° 0,9259. Das salzs. Salz C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>N. HCl bildet weiße zerfließliche Krystalle; das Chloroplatinat (C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>N. HCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> krystallisirt in orangegelben Tafeln; auch Sulfat, Chromat und Goldchloriddoppelsalz krystallisiren. Nach Ladenburg ist das Hydrotropidin vielleicht Methyl-Tetrahydroäthylpyridin C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)NCH<sub>3</sub>.

Nach P. C. Plugge (4) findet sich in *Epicauta ruficeps*, entgegen den Angaben von Groneman und Verschooff (5), kein *Strychnin*.

Nach Hanriot und Blarez (6) erhält man Niederschläge, wenn man concentrirte oder gesättigte Lösungen von Strychninsalzen mit Säuren versetzt. Ein Ueberschuß an Säure kann den Niederschlag wieder auflösen, Wasser ihn dann von Neuem

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 955. — (2) Ber. 1883, 1408. — (3) JB. f. 1882, 950. — (4) Rec. Trav. chim. **3**, 350 (Ausz.). — (5) Vgl. diesen Bericht, Thierchemie. — (6) Compt. rend. **96**, 1504.

hervorrusen. Aus einer gesättigten Lösung von Strychninsulsat scheidet sich auf Zusatz von Schweselsäure fast alles Strychnin als saures Sulsat C<sub>22</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ab; bei 14° bleiben nur 1,13 pro Mille Strychnin in Lösung. Aus der Lösung des salss. Strychnins sallen auf Zusatz von Salzsäure Nadeln des neutralen Salzes C<sub>22</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. HCl. 1¹/2 H<sub>2</sub>O aus; hier bleiben 4,13 Prom. Strychnin in Lösung. Aehnlich verhalten sich die Salze des Dinitro- und Diamidostrychnins (vgl. S. 1341). — Auf eine Mittheilung von P. Crespi (1) über die Löslichkeit des Strychnins sei verwiesen.

Hanriot (2), S. Hoogewerff und W. A. van Dorp (3) sowie P. C. Plugge (4) haben Strychnin mit Kaliumpermanganat oxydirt. Ersterer arbeitete mit dem salzs. Salze und lies die Oxydation in der Kälte vor sich gehen; die Lösung der durch Alkohol von Chlorkalium und kohlens. Kalium getrennten Salze organischer Säuren versetzte Er mit Kupfersulfat und zerlegte das sich ausscheidende Kupfersalz durch Schwefelwasserstoff; so erhielt Er eine Säure C11H11NO3.H2O, welche in Wasser und Aether unlöslich ist. Das Silbersalz C11H10Ag NO<sub>3</sub>. H<sub>2</sub>O ist in Wasser wenig löslich. — Hoogewerff und van Dorp oxydirten bei 90 bis 100° und erhielten neben Ammoniak, Kohlensäure und Oxalsäure eine bei 194 bis 1950 unter Zersetzung schmelzende Säure. — Plugge hat zwar unter etwas anderen Bedingungen wie Hanriot gearbeitet, aber doch dieselbe Säure, die Er Strychninsäure nennt, erhalten. Sie ist braun, amorph, giebt mit den üblichen Alkaloidreagentien keine Fällungen und besitzt weder bittern Geschmack noch giftige Eigenschaften. Eine Lösung von Dichromat in concentrirter Schwefelsäure wird durch Strychninsäure rothviolett gefärbt. Exacte analytische Daten liegen über diese Säure bis jetzt nicht vor.

Nach A. Beckurts (5) ist ferricyanwasserstoffs. Strychnin

<sup>(1)</sup> Rev. chim. med. farm. 1, 8. — (2) Compt. rend. 36, 1671. — (3) Rec. Trav. chim. 3, 179. — (4) Arch. Pharm. [3] 31, 641; Chem. News 4, 207; Rec. Trav. chim. 3, 270 (Auss.). — (5) Chem. Centr. 1883. 612 (Auss.).

ein gelber, in kaltem Wasser schwer löslicher, gut krystallisirender Körper; ferrocyanwasserstoffs. Strychnin besteht aus schwer löslichen weißen Nadeln, die sich an der Luft unter Verwandlung in das ferricyanwasserstoffs. Salz gelb färben. Nebenher entsteht bei dieser Oxydation ein Oxystrychnin C11H22N2O3, welches bequemer durch Einwirkung von Brom auf eine heiße wässerige Lösung des Ferrocyanstrychnins dargestellt werden kann. Nach dem Erkalten filtrirt man vom Ferricyanstrychnin ab und scheidet durch Natron das Oxystrychnin aus. Es krystallisirt aus Weingeist in harten, aus Nadeln bestehenden Krusten; sein salzs. Salz hat die Formel C21H22N2O3. HCl; sein Chloroplatinat ist ein gelblichweißes krystallinisches Pulver.

Hanriot (1) erhielt das salpeters. Salz eines Dinitrostrychnine, als Er Strychnin in 5 Thln. rauchender Salpetersäure mit der Vorsicht auflöste, dass die Temperatur dabei — 5° nie überstieg und dann die Lösung in kaltes Wasser eingoss. Aus dem in Blättchen krystallisirenden Nitrate wird durch Ammoniak Dinitrostrychnin C22H20N2O2(NO2)2 abgeschieden Es ist in Alkohol und heißem Wasser löslich; aus einer Mischung von Chloroform und Alkohol krystallisirt es in langen durchsichtigen Prismen. Bei 202º zersetzt es sich, ohne zu schmelzen; in der Wärme, vorzüglich bei Gegenwart von Ammoniak, ist es ziemlich unbeständig. Seine Salze lösen sich in Wasser schwer, in concentrirten Säuren leicht; aus letzteren scheiden sie sich auf Zusatz von Wasser, vorzüglich wenn die Gefäßwandungen gerieben werden, krystallinisch ab. Hanriot glaubt, hierauf einen Nachweis von Strychnin in stark gefärbten Substanzen grunden zu können; man behandelt letztere mit etwas rauchender Salpetersäure, fügt dann wenig Wasser hinzu und reibt mit einem Glasstab, wobei sich das Dinitrostrychninnitrat als Krystallpulver absetzen soll. Das salzs. Salz krystallisirt aus Wasser in Nadeln. Durch Zinn und Salzsäure erhält man aus der Dinitroverbindung in üblicher Weise ein Diamidostrychnin C<sub>22</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, welches aus Chloroform in Prismen kry-

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 585.

stallisirt. Es zersetzt sich bei 225°; in Wasser ist es wenig, in Alkohol und Chloroform leicht löslich. Mit Schwefelsäure und Dichromat giebt es eine Blaufärbung erst nach Zusatz von Wasser, mit Eisenchlorid eine rothe Färbung, mit Hypochloritlösung einen grünen Niederschlag, der sich in Salzsäure, je nach deren Menge, mit grüner, blauer oder violetter Farbe löst. - Ein von dem beschriebenen verschiedenes Dinitrostrychnin hatten früher A. Claus und R. Glassner (1) erhalten, indem Sie salpetrige Säure in eine alkoholische Lösung von Strychnin oder Strychninnitrat einleiteten, oder eine solche Lösung mit concentrirter Salpetersäure kochten. Hierbei entsteht ein salpeters Salz, C<sub>22</sub>H<sub>20</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. HNO<sub>3</sub>, ein gelbes Pulver, welches sich aus Aceton in warzenartigen Aggregaten abscheidet. In Wasser, Aether, Chloroform u. s. w. ist es fast gar nicht, in Alkohol sehr leicht löslich. Das Dinitrostrychnin krystallisirt aus Alkohol in gelben Blättchen, die sich am Licht dunkler färben und bei 226° schmelzen. Es ist in Wasser so gut wie unlöslich; sein Chloroplatinat ist ziemlich zersetzlich. Am reinsten erhält man die Verbindung, wenn bei ihrer Darstellung mit salpetriger Säure das Wasser vollständig ausgeschlossen war. — Wenn Salpetersäure auf wässeriges Strychnin nitrirend wirkt, so entsteht unter Kohlensäureentwickelung Kakostrychnin, C21H22(NO2)2N2O4, welches aus Salpetersäure in goldgelben Nadeln oder Tafeln krystallisirt. In Aether, Alkohol, Benzol u. s. w. löst es sich fast nicht, in Alkohol und Wasser nur schwer. Es löst sich in wässeriger Kalilauge mit rother, in alkoholischer mit violetter Farbe; durch Reduction des Kakostrychnins entstehen farblose Lösungen, die sich an der Luft ungemein schnell roth färben. — Dem von Claus und Glassner verarbeiteten Strycknin kam die Formel C22H22N2O2 zu; Sie glauben, dass Strycknin verschiedener Herkunft eine entsprechend den Formeln C21H22N2O2 und C22H22N2O2 wechselnde Zusammensetzung haben könne.

<sup>(1)</sup> Ber. 1881, 778.

Hanriot (1) zeigte, dass die Sonnenscheinsche Verwandlung von Brucin in Strychnin (2) wahrscheinlich auf Anwendung unreinen Brucins beruht. Aus reinem Brucin läst sich durch Salpetersäure in der von Sonnenschein angegebenen Weise Strychnin nicht gewinnen; behandelt man dagegen Gemenge von Strychnin und Brucin, welche die Strychninreaction mit Schwefelsäure und Dichromat nicht mehr zeigen, in gelinder Wärme mit Salpetersäure, so gelingt es dann sofort, in der erhaltenen Masse Strychnin durch die angegebene Probe nachzuweisen. Selbst ein Gemisch gleicher Theile Brucin und Strychnin giebt mit Dichromat-Schwefelsäure die Strychninreaction nicht mehr; ähnlich hindernd wie Brucin wirken Methylalkohol, Morphin, Chinin auf diese Resction.

Nach W. A. Shenstone (3) wird Brucin von alkalischen Oxydationsmitteln entweder zu Kohlensäure und Oxalsäure, oder zu amorphen Substanzen oxydirt. Aehnlich verhält sich Strychnin, wenngleich sich dieses etwas widerstandsfähiger erweist. — Bei 130 bis 140° wird Brucin durch concentrirte Salzsäure (7 bis 15 Thle.) unter Abspaltung von Chlormethyl angegriffen und unter Bildung einer ungemein schnell sich verändernden Base. Auch Jodwasserstoff erzeugt bei 100° aus Brucin Substanzen, die an der Luft nicht beständig sind. — Beim Erhitzen von Strychnin mit Salzsäure bildet sich in geringer Menge Kohlensäure.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 22, 267; J. pr. Chem. [2] 25, 388 (Ausz.). -- (2) JB. f. 1875, 777. -- (3) Chem. Soc. J. 43, 101. -- (4) Rev. chim. farm. 1, 214.

C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>2</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>; dieses schmilzt bei 92°. Alle diese Salze sind sehr leicht löslich, können aber krystallisirt erhalten werden; phtals. und bernsteins. Morphin dagegen krystallisiren nicht.

L. Barth und H. Weidel (1) oxydirten Morphia mit Kaliumpermanganat und mit Arsensäure, ohne jedoch zu definitiven Resultaten zu gelangen. Ersteren Falls bildet sich eine syrupöse Säure, welche amorphe Salze liefert; ihr Kupfersalz löst sich in der Hitze viel weniger wie in der Kälte. Bei der Destillation mit Aetzkalk bildeten sich aus der Säure pyridinartig riechende Basen. — Mit Kalihydrat bei ziemlich hoher Temperatur verschmolzen, liefert Morphin, neben noch nicht untersuchten Producten, Methylamin und Protocatechusäure CaHa (OH)2CO2H. Letztere entsteht auf gleiche Weise auch aus Narcein, Narcotin und Thebain. — Aus Tetrakydrocinchomeronsäure (2) entstand beim Schmelzen mit Aetzkali keine aromatische Verbindung, aus Cinchomeronsäure (3) keine basische Substanz.

C. Hesse (4) beschrieb einige Aether des Morphins und schlug für substituirte Morphine eine Nomenclatur vor, welche an folgendem Beispiel erörtert sein mag. Wenn im Morphin Wasserstoff der Hydroxylgruppen durch Methyl ersetzt ist, so sollen die dadurch entstandenen Verbindungen: Methylmorphin, Dimethylmorphin genannt werden; andernfalls: Morphinmethine (5). — Bei Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Morphin bildet sich wasserfreies Diacetylmorphin (6) vom Schmelzpunkt 169°. In analoger Weise wird Dipropionylmorphin C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O)<sub>2</sub>NO<sub>8</sub> dargestellt, welches völlig amorph, in Alkohol, Aether und Chloroform leicht, in Wasser wenig löslich ist. Sein Chloroplatinat besteht aus einem blaßgelben, flockigen

<sup>(1)</sup> Monatsh. Chem. 4, 700. — (2) JB. f. 1882, 1111. — (8) JB. f. 1882, 886, 1080. — (4) Ann. Chem. 223, 208. — (5) Zweckmäsiger führt man wohl auch hier die bei den Phenolen übliche Beseichnungsweise ein und nennt erstere Verbindungen Morphinmethyl- resp. Morphindimethyläther, die anderen Methylmorphine. (K.). — (6) JB. f. 1875, 760.

Niederschlage von der Zusammensetzung [C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>O)<sub>2</sub>NO<sub>5</sub>]<sub>2</sub> .PtCleH2. — Ueber die Einwirkung von Methyljodid auf Morphin wurde bereits berichtet (1). Nachzutragen bleibt, dass Morphinmethylchlorid und dessen Chloroplatinat die Zusammensetzung C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>3</sub>. CH<sub>3</sub>Cl. 2 H<sub>2</sub>O und [C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>3</sub>CH<sub>3</sub>]<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O besitzen. Aus ersterem lässt sich mit Essigsäureanhydrid Acetylmorphinmethylchlorid C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O)<sub>2</sub>NO<sub>3</sub>. HCl darstellen, welches sich mit Jodkalium zu dem entsprechenden, in weißen kurzen Prismen krystallisirenden Jodid umsetzt. — Propionylcodein C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(CH<sub>3</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>O)NO<sub>3</sub> ist vollkommen amorph; mit eisenchloridhaltiger Schwefelsäure giebt es eine blaue Lösung. Von seinen Salzen wurden analysirt das Chlorid C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(CH<sub>8</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>O)NO<sub>3</sub>. HCl. 2H<sub>2</sub>O, das wasserfreie Chloroplatinat, das Jodid (+ H<sub>2</sub>O) und das neutrale Oxalat (+3H<sub>2</sub>O). — Codeïnmethyljodid C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>(CH<sub>8</sub>) NO<sub>3</sub>. CH<sub>3</sub>J krystallisirt entweder wasserfrei oder mit 2 Mol. Krystallwasser; das entsprechende Chlorid (+ H<sub>2</sub>O), Chloroplatinat (+ 3H<sub>2</sub>O) und neutrale Sulfat (+ 4H<sub>2</sub>O) krystallisiren gut. Die freie Base, Codeinmethylhydroxyd, wurde nicht in reinem Zustande erhalten. Acetylcodeinmethylchlorid C17H17(CH3, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O)NO<sub>3</sub>. CH<sub>2</sub>Cl, wasserfrei oder mit 2 Mol. Wasser krystallisirend, entsteht aus Codeïnmethylchlorid und Essigsäureanhydrid schon bei 85°; sein Chloroplatinat ist wasserfrei. — Aus Codeïnmethyljodid wird, vorzüglich in der Wärme, durch Basen der Körper abgeschieden, den Hesse früher als  $\beta$ -Methylmorphin, dann als Dimethylmorphinäther (2), Grimaux (3) als Methylcodein (Methocodein) beschrieben hat. Hesse bestätigt jetzt die Angaben des Letzteren und nennt nun die Substanz Methylmorphimetkin. Von den Salzen analysirte Er das Chlorhydrat C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(CH<sub>3</sub>, OCH<sub>3</sub>, O<sub>2</sub>N). HCl. 2H<sub>2</sub>O und das Chloroplatinat (+ H<sub>5</sub>O). Acetylmethylcodein (Acetylmethylmorphimethin) C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>(CH<sub>6</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O, OCH<sub>5</sub>)NO<sub>2</sub> schmilzt bei 66°; es löst sich in concentrirter Schwefelsäure mit blauer Farbe; von Alkohol und Aether wird es leicht, von Wasser nur schwierig

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 981; f. 1882, 1102. — (2) JB. f. 1881, 981; f. 1882, 1102. — (8) JB. f. 1881, 980.

aufgenommen. Das salzs. Salz (+ 1/2 H2O), das Chloroplatinat  $(+4H_2O)$ , das Nitrat  $(+3H_2O)$ , das neutrale Sulfat  $(+8H_2O)$ krystallisiren gut. —  $\alpha$  - Methylcode inmethyljodid  $C_{17}H_{17}(CH_{\bullet})$ OCH<sub>8</sub>)O<sub>2</sub>N. CH<sub>8</sub>J. <sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O krystallisirt in farblosen schiefen abgestumpften Prismen; das entsprechende Chlorid krystallisirt nicht; das Chloroplatinat [C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(CH<sub>8</sub>, OCH<sub>8</sub>)O<sub>2</sub>N. CH<sub>8</sub>], PtCl<sub>4</sub>. 8H<sub>2</sub>O ist ein gelber amorpher Niederschlag. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf das Chlorid entsteht sehr leicht das Acetylderivat C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>(CH<sub>8</sub>, OC<sub>2</sub>H<sub>8</sub>, OCH<sub>8</sub>)O<sub>2</sub>N. CH<sub>8</sub>Cl. 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> welches bei 100° 2 Mol. Wasser verliert; das entsprechende Chloroplatinat (+4H<sub>2</sub>O) ist ein gelber krystallinischer Niederschlag. — Ein β-Methylcodeinmethyljodid erhielt Hesse, als Er die Lösung der  $\alpha$ -Verbindung mit Kali- oder Natronlauge erhitzte; es krystallisirt wasserfrei, ist bedeutend weniger löslich als das Isomere und liefert ein krystallisirendes Chlorid C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>(CH<sub>2</sub>, OCH<sub>3</sub>)O<sub>2</sub>N. CH<sub>8</sub>Cl. <sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, welches erst bei 120 bis 130° wasserfrei wird. Außerdem wurden untersucht das Chloroplatinat (+H,O) und das neutrale Sulfat (wasserfrei). Die entsprechende Base krystallisirt in Blättchen. Das Acetylderivat des Chlorids ist amorph, das Chloroplatinat desselben [C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>(CH<sub>8</sub>, OCH<sub>8</sub>, OC<sub>2</sub>H<sub>8</sub>)NO<sub>2</sub>. CH<sub>8</sub>]<sub>2</sub> PtCl<sub>6</sub>.3H<sub>2</sub>O gelb, pulverig. — Auf theoretische Betrachtungen über die Functionen bei Hydroxylgruppen im Morphin sei verwiesen.

Nach O. Hesse (1) ist das von Polstorff und Broock-mann (2) dargestellte Oxydimorphin in der That mit Pseudomorphin identisch (3); letzterem kommt aber die Formel C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>8</sub> zu. Es krystallisirt mit 1 oder 1½ Mol. Krystallwasser, wird bei 130° wasserfrei und ist dann sehr hygroskopisch. Auch seine Salze zeigen die Eingenthümlichkeit, mit wechselndem Wassergehalt zu krystallisiren; so wurde das neutrale salse. Salz C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>8</sub>. HCl mit 1 bis 4, das basische salzs. Sals (C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>HCl mit 6 und 8, das Sulfat (C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub> ehenfalls mit 6 und 8 Mol. Wasser erhalten. Ferner stellte

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 222, 284. — (2) JB. f. 1880, 955. — (3) JB. f. 1867, 521.

Hesse die folgenden Salze dar: das Chloroplatinat (C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>. PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub>.8 H<sub>2</sub>O; das Chromat (C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>. Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>H<sub>2</sub>.6 H<sub>2</sub>O, welches bei 80° nur 4 Mol. Wasser verliert; das Oxalat (C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>3</sub>. C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>H<sub>2</sub> mit 6 oder 8 H<sub>2</sub>O; das saure Tartrat (C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>5</sub>). C<sub>4</sub>H<sub>6</sub>O<sub>6</sub>. 6 H<sub>2</sub>O. — Diacetylpseudomorphin C<sub>17</sub>H<sub>15</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O)<sub>2</sub>NO<sub>5</sub>. 4 H<sub>2</sub>O besteht aus farblosen glatten Prismen; es schmilzt bei 276°; sein Chloroplatinat [C<sub>17</sub>H<sub>15</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)<sub>2</sub>NO<sub>5</sub>]<sub>2</sub>. PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub>. 6 H<sub>2</sub>O ist ein blaßgelber flockiger Niederschlag.

- G. Goldschmiedt (1) oxydirte Papaverin mit Kaliumpermanganat und erhielt dabei neben Ammoniak eine syrupöse Säure, welche der durch Oxydation aus Morphin gewonnenen (vgl. Seite 1344) sehr ähnlich war. Beim Schmelzen des Papaverins mit Kalihydrat entstanden neben noch nicht näher untersuchten Körpern Methylamin, Dimethylhomobrenzcatechin CH<sub>5</sub>C<sub>6</sub>H<sub>8</sub> (OCH<sub>5</sub>), (2), Oxalsäure und Protocatechusäure. Die zwei zuerst genannten Verbindungen scheinen sich auch bei Destillation des Alkaloïds mit Aetzkalk und Zinkstaub zu bilden. Ein Acetylpapaverin konnte nicht dargestellt werden. Salzsäure wirkt bei 130° auf Papaverin unter Entwicklung von Chlormethyl. Auf die noch sehr unvollständigen Angaben über Einwirkung von Braunstein und Schwefelsäure, Natriumamalgam, Barytwasser auf Papaverin sei verwiesen.
- G. Mazzara (3) hat monochloressigs. Chinin C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. CH<sub>2</sub>ClCO<sub>2</sub>H . 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O und dichloressigs. Chinin C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. CHCl<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H . 2H<sub>2</sub>O dargestellt; sie bestehen aus weißen Krystallen.
- Nach C. H. Wood und E. L. Barret (4) vereinigen sich Chinin und Chinidin zu den in Aether und Alkohol schwer löslichen Verbindungen  $2 C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot 2^1/2 H_2O$ ,  $2 C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot 3H_2O$ . In Benzol liefern sie den gleichfalls schwer löslichen Körper  $2 C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot 2 H_2O \cdot C_6H_6$ . Aus Benzol krystallisirt Chininhydrat gleichfalls benzolhaltig, ungefähr von der Zusammensetzung  $2 C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot 2 H_2O \cdot C_6H_6$ ; bei nochmaligem Umkry-

<sup>(1)</sup> Monatsh. Chem. 4, 704. — (2) JB. f. 1881, 548. — (3) Gazz. chim. ital. 18, 525. — (4) Chem. News 48, 4.

stallisiren aus trockenem Benzol dagegen werden wasserfreie Krystalle C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>6</sub> erhalten. — Cinchonidin vereinigt sich mit Benzol zu C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O. C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>. — Auf die verschiedene Löslichkeit und das verschiedene Aussehen dieser Benzolverbindungen gründen Wood und Barret eine Methode zum Nachweis von Cinchonidin neben Chinin.

Zd. H. Skraup (1) hat gefunden, dass durch Verschmelzen von Xanthochinsäure mit Kalihydrat (2) p-Oxychinolin C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>NO entsteht (3). — Auf Constitutionsschemata für Cinchoninsäure, Chininsäure und Xanthochinsäure sei verwiesen.

Nach G. Mazzara (4) vereinigen sich Chinin und Chloral in Aether-Chloroformlösung zu der Verbindung C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>HO, welche in weißen wawellitartigen Krystallen vom Schmelzpunkt 149° sich aus der Lösung absetzt. Durch Wasser und Säuren wird diese Substanz in ihre Bestandtheile zerlegt. — Ferner beschreibt Mazzara das p-Kresolchloral C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>(OH)CH<sub>3</sub>. C<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>HO (Schmelzpunkt 52 bis 56°) und das Thymolchloral C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>(OH, CH<sub>3</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>). C<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>HO (Schmelzpunkt 130 bis 134°).

G. Mazzara und G. Popetto (5) stellten Chinin-Benzylchlorid C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl und C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. 2 C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl dar. Die entsprechenden Chloroplatinate — nur diese wurden in analysirbarem Zustande erhalten — besitzen die Zusammensetzung C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl. PtCl<sub>4</sub>. HCl. 2 H<sub>2</sub>O und C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 2 C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl. PtCl<sub>4</sub>. HCl.

G. Mazzara (6) erhielt Nitrobenzaldehyd-Chinin C<sub>22</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CHO, indem Er die beiden Componenten in heißem Chloroform auf einander wirken ließ und dann nach dem Erkalten Aether zufügte. Der gelatinöse Niederschlag trocknet zu einem weißen, bei 113 bis 118° schmelzenden Pulver ein. — Verbindungen des Chinins mit Paraldehyd, Benzaldehyd und Anisaldehyd konnten nicht gewonnen werden.

<sup>(1)</sup> Monatsh. Chem. 4, 695. — (2) JB. f. 1881, 989. — (8) JB. f. 1882, 1082. — (4) Gazz. chim. ital. 18, 269. — (5) Gazz. chim. ital. 18, 529. — (6) Gazz. chim. ital. 18, 367.

J. E. Howard (1) theilt eine Arbeit von H. Trimen über den Einfluss der Höhe auf die Alkaloïde von C. succirubra mit, nach welcher nicht nur der Gesammtgehalt der Rinde an Alkaloiden, sondern auch ganz besonders der Gehalt an Chinin mit der Höhe sehr bedeutend wächst. Allerdings besteht die analytische Unterlage für diese Schlussfolgerung aus nur zwei Analysen, die Howard von den Rinden zweier Bäume (Ceylon, Haklaja, 5000 Fuís; Peradeniya, 1500 Fuís) ausgeführt Die aus Peradeniya stammende Rinde war reicher an Cinchonin und amorphem Alkaloïde als die andere, welche, obgleich von zwanzigjährigem Baume genommen, doch 2,75 Proc. Chinin enthielt. Auf weitere Bemerkungen von Howard und Trimen über Eigenthümlichkeiten in der Entwicklung mancher Cinchonaarten muß verwiesen werden.

H. Weidel und K. Hazura (2) untersuchten die syrupöse Säure genauer, welche neben Cinchoninsäure (3) bei der Oxydation von Cinchonin mit Chromsäure entsteht (4). Auf die etwas complicirte Methode zur völligen Trennung derselben von Cinchoninsaure, welche im Grunde darauf beruht, dass nur die letztere ein schwer lösliches Kupfersalz bildet, sei verwiesen. Bei weiterer Oxydation der fraglichen Säure, welche in Wasser leicht löslich ist und krystallisirende Salze nicht liefert, wurde Cinchoninsäure nicht erhalten; bei längerer Einwirkung von Salpetersäure entstand in geringer Menge ein Nitrooxychinolin C<sub>9</sub>H<sub>5</sub>(NO<sub>2</sub>, OH)N, ein weißes, glanzloses, aus mikroskopischen Blättchen bestehendes Pulver, dessen Schmelzp. weit oberhalb 300° liegt. Es löst sich fast nicht in Wasser, leicht in Mineralsäuren, in Ammoniak und in Kalilauge; sein Chloroplatinat (C9H6N2O3)2 .PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub> krystallisirt nach Březina monoklin [a : b : c =  $0,9705:1:0,8806; \eta = 96^{\circ}20^{\prime}4; (010), (001), (110), (111)$ Bei Destillation der syrupösen Säure mit Zinkstaub bildeten sich neben Ammoniak, Pyrrol und pyrrolartigen Sub-

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 18, 1018. — (2) Monatch. Chem. 8, 770; Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) SG, 937. — (3) JB. f. 1882, 1112. — (4) JB. £ 1879, 807.

stanzen Pyridin,  $\beta$ -Aethylpyridin  $C_7H_9N$  (Siedepunkt 162,6°) und Chinolin. — Pyridinchloroplatinat ( $C_5H_5N$ . HCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> krystallisirt nach Březina triklin [a:b:c=1,5726:1:0,9842;  $\alpha=88^{\circ}24'$ ;  $\beta=96^{\circ}73'$ ;  $\gamma=95^{\circ}6,9''$ ; (100), ( $\overline{001}$ ), ( $\overline{201}$ ), (110), (111), ( $\overline{111}$ ), ( $\overline{111}$ ); manchmal auch nur (100), ( $\overline{201}$ ), ( $\overline{111}$ ) ( $\overline{111}$ ) und Zwillingsbildung (010) Juxtaposition]. —  $\beta$ -Aethylpyridinchloroplatinat ( $C_7H_9N$ . HCl)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> krystallisirt monoklin [a:b:c=0,9064:1:0,7511;  $\beta=120^{\circ}34,6'$ ; (010), (001), (011), ( $\overline{201}$ ), (110), ( $\overline{111}$ )]. Bei der Oxydation von Aethylpyridin (1) mit Permanganat entsteht Nicotinsäure. — Weidel und Hazura schließen aus diesen Versuchen, daß im Cinchonin zwei hydrirte Chinolinkerne präformirt seien.

Nach Arnaud (2) enthält die Rinde von Remija purdiana Cinchonamin (3), die von R. pedunculata (Cuprearinde) Chinin. Das spec. Drehungsvermögen des ersten Alkaloïds ist jetzt nach Ihm  $[a]_D = 122^{\circ}2$ . Nach Versuchen von Labord ist das Cinchonamin ein starkes Gift. — Aus sauren Lösungen krystallisirt salzs. Cinchonamin wasserfrei. Das bromwasserstoffs. Cinchonamin, C<sub>19</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O. HBr, wurde nur wasserfrei erhalten, ebenso das jodwasserstoffs., C<sub>19</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O. HJ, und das solpeters. Salz C<sub>19</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O. NO<sub>3</sub>H. — Das spec. Drehungsvermögen des Sulfats ist  $[a]_D = +43^{\circ}5$ . — Ferner stellte Arnaud noch das ameisens., essigs., oxals., weins.,  $(C_{19}H_{24}N_2O)_2C_4H_6O_6$ , das apfels.  $(C_{19}H_{24}N_2O)_2C_4H_6O_5$ . H<sub>2</sub>O und das citronens. Salz  $(C_{19}H_{24}N_2O)_2C_6H_8O_7$  dar.

E. Bosetti (4) veröffentlichte eine sehr bemerkenswerthe Abhandlung über die Bestandtheile des officinellen, also in Aether vollständig löslichen Veratrins; Er gelangte zu Resultaten, durch welche die von früheren Bearbeitern erhaltenen vielfach berichtigt und ergänzt werden (5). Nach Ihm besteht das reine officinelle Veratrin aus einem sehr innigen Gemenge zweier

<sup>(1)</sup> JB. f. 1864, 487; f. 1879, 804; f. 1881, 1020. — (2) Compt. rend. \$\mathbb{B}\$, 174. — (8) JB. f. 1881, 944; vgl. diesem Bericht, Hesse, Cuprearinden. — (4) Arch. Pharm. [8] \$\mathbb{B}\$, 81. — (5) Vgl. JB. f. 1876, 882; f. 1877, 890; f. 1878, 905, 908 ff.

anscheinend isomerer Alkaloïde der Formel C<sub>32</sub>H<sub>49</sub>NO<sub>9</sub>, von denen das eine krystallisirbar und in Wasser so gut wie unlöslich — krystallisirtes Veratrin [Cevadin von Wright und Luff (1)], — das andere nicht krystallisirbar, aber in Wasser löslich ist — Veratridin [lösliches Veratrin von Weigelin, Schmidt und Köppen (2)]. Beim Kochen mit alkoholischer Barythydratlösung zerfällt das krystallisirte Veratrin in Angelicasäure und amorphes Cevidin C<sub>27</sub>H<sub>45</sub>NO<sub>9</sub>: C<sub>82</sub>H<sub>49</sub>NO<sub>9</sub> + 2H<sub>2</sub>O  $= C_5H_8O_2 + C_{27}H_{45}NO_9$ , das Veratridin in Veratrumsäure und amorphes Veratroin  $C_{55}H_{92}N_{2}O_{16}: 2C_{59}H_{49}NO_{9} + 2H_{2}O =$ C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub> + C<sub>55</sub>H<sub>92</sub>N<sub>2</sub>O<sub>16</sub>. Das Veratridin geht bei längerer Berührung mit Wasser oder kurzem Erhitzen seiner wässerigen Lösung auf 100° zunächst in veratrums. Veratroin C55H91N2O16. C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>.2 H<sub>2</sub>O über, welches durch verdünnte Säuren leicht in Veratroin und Veratrumsäure gespalten wird. Das von Schmidt und Köppen (2) beschriebene amorphe Veratrin war nur ein Gemisch von krystallisirbarem Veratrin und Veratridin. ---Die braune harzartige Masse, die beim Behandeln von Veratrum purissimum des Handels zurtickbleibt, ist nicht veratrums. Veratroin, sondern vielleicht Sebadillin [Weigelin (3)]. — Zur Darstellung des krystallinischen Veratrins löst man das officinelle (Schmelzpunkt 144°) bei 60 bis 70° in absolutem Alkohol, versetzt die Lösung, so lange keine Trübung eintritt, mit Wasser und lässt dann bei 50 bis 60° verdunsten. Zuerst scheidet sich das krystallisirte Alkaloïd ab und dann ein harzartiges Gemisch desselben mit Veratridin (siehe oben); in der schließlich bleibenden alkoholfreien Lösung findet sich fast nur Veratridin oder dessen Zersetzungsproduct, veratrums. Veratroïn. Krystallisirtes Veratrin besteht aus blendend weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 205°. Sein Goldchloriddoppelsalz scheint mit wechselndem Wassergehalt zu krystallisiren, häufig von der Zusammensetzung C<sub>22</sub>H<sub>46</sub>NO<sub>2</sub>. HCl. AuCl<sub>2</sub>. 2H<sub>2</sub>O. Dass Wright und Luff bei seiner Zersetzung mit alkoholischem Kali nicht Angelicasäure, sondern Methylcrotonsäure fanden, erklärt sich wohl aus der Umwandlung der ersteren in die zweite bei höherer Tempe-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1878, 905. — (2) JB. f. 1876, 882. — (8) JB. f. 1878, 910.

ratur (1). — Das Cevidin C27H45NO3 ist ein gelblichweißes, in Aether und Wasser lösliches Pulver, dessen wässerige Lösung sich beim Erwärmen trübt; es schmilzt bei 182 bis 1850, reist die Schleimhäute nicht und zeigt im übrigen die Reactionen des Veratrins, nur giebt es mit Rohrzucker und Schwefelsäure eine rothbraune Färbung. - Das krystallisirte Veratrin löst sich in frisch gefälltem Zustande bei 15° in 826 Thln. Wasser; beim Erhitzen dieser Lösung scheidet es sich in Krystallblättchen ab; bei Destillation mit verdünnter Schwefelsäure bleibt es unverändert. — Veratridin löst sich bei 15° in 33 Thln. Wasser; in Aether ist es schwer löslich; bei Gegenwart von Veratrin jedoch wird es von ihm leichter aufgenommen. Es schmilzt bei 150 bis 155°, giebt amorphe Salze und im übrigen dieselben Beim Erwärmen Reactionen wie Veratrin. seiner Lösung scheiden sich harzige Flocken aus, bei mehrmaligem Eindampfen derselben geht es in veratrums. Veratroin C<sub>55</sub>H<sub>92</sub>N<sub>2</sub>O<sub>16</sub>. C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>. 2 H<sub>2</sub>O über, welches bei 130° wasserfrei wird, bei 165 bis 170° schmilzt und reizend auf die Schleimhaut der Nase und des Mundes wirkt. Es zeigt ähnliche Reactionen wie Veratridin. — Veratroin C55H92N2O16 ist ein gelblichweißes, die Schleimhäute heftig reizendes Pulver vom Schmelzpunkt 143 bis 148°; es ist in Wasser schwer, in Aether, Schwefelkohlenstoff u. s. w. leicht löslich; seine wässerige Lösung trübt sich beim Erwärmen nicht; seine Salze sind harzig und amorph. Gegen Alkaloïdreagentien verhält es sich wie Veratrin.

Nach E. Schmidt und J. Court (2) kommt dem Berberin die Formel C<sub>20</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>4</sub>. 4H<sub>2</sub>O, dem Hydroberberin die folgende zu: C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>. Während letzteres, wie eine tertiäre Base, sich mit Jodäthyl verbindet, wird Berberin durch Jodäthyl nur in das jodwasserstoffs. Salz übergeführt. — Hydroberberinätkyloxydhydrat schmilzt bei 165° vgl. S. 1353. — Bei der Oxydation des Berberins mit Kaliumpermanganat entsteht eine bei 165° schmelzende zweibasische Säure C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>. 2 H<sub>2</sub>O, welche vielleicht identisch mit Hemipinsäure ist (3).

<sup>(1)</sup> JB. f. 1876, 541, 542. — (2) Ber. 1883, 2589. — (8) JB. f. 1876, 806.

O. Bernheimer (1) hat nachgewiesen, dass sich bei der Destillation von Berberin mit Kalihydrat Chinolin bildet (2). — Hydroberberin vereinigt sich mit Jodmethyl direct zu Hydroberberinjodmethyl C20H21NO4. CH2J, welches in kaltem Alkohol und Wasser schwer löslich ist. Es wurde von G. La Valle gemessen [a:b:c=1,10332:1:1,78880; beobachtet (001), (111), (113); (001): (111) = 67°30′; (111): (111) = 86°24′]. Das salzs. Salz ist in kaltem Wasser gleichfalls schwer löslich; die entsprechende freie Base C20H21NO4. CH3OH. H2O verliert bei 150° Methylalkohol. — Berberinjodmethyl, C20H17NO4CH3J, krystallisirt in feinen Nadeln. — Durch Jod wird Hydroberberin quantitativ in jodwasserstoffs. Berberin übergeführt.

Nach S. Zeisel (3) halten Krystalle von Colchicin selbst bei 100° Chloroform sehr hartnäckig zurück; um dasselbe zu entfernen, muß man ihre wässerige Lösung kurze Zeit kochen. Bei der Ueberführung des Colchicins in Colchicein durch verdünnte Säuren bildet sich in geringer Menge Apocolchicein, welches neben Chlormethyl auch durch Erhitzen von Apocolchicein mit concentrirter Salzsäure auf 110 bis 120° dargestellt werden kann. Dasselbe ist gelb, flockig, amorph und giebt sowohl mit Säuren als auch mit Basen gelbe Lösungen. Von Wasser wird es nur wenig aufgenommen. In concentrirter Schwefelsäure löst es sich mit gelber Farbe; auf Zusatz von Kaliumnitrat schlägt die Farbe in indigblau, violett, endlich rothgelb um. Auf weitere Details dieser vorläufigen Mittheilung sei verwiesen.

P. Albertoni (4) veröffentlichte eine Abhandlung über Cotoin und Paracotoin (5) wesentlich physiologischen und therapeutischen Inhalts.

A. Gerrard (6) machte über die Eigenschaften von Geleemin

<sup>(1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 842. — (2) JB. f. 1864, 407. — (8) Monatsh. Chem. 4, 162; Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 67, 495; vgl. JB. f. 1881, 957. — (4) Rev. chim. med. farm. 1, 81, 161, 200. — (5) JB. f. 1876, 890; f. 1877, 640; f. 1878, 969; f. 1879, 924. — (6) Pharm. J. Trans. [8] 18, 641; Monit. scientif. [8] 18, 488.

und dessen Salven Angaben, die von dem bisher über dieses Alkaloïd Mitgetheilten sehr beträchtlich abweichen (1). Zur Darstellung desselben zieht Er die Wurzeln von Gelseminum sempervirens mit Alkohol aus und behandelt das von letzterem befreite Extract, welches aus zwei Schichten besteht, mit verdünnter Salzsäure. Die salzs, Lösung wird eingeengt, wobei die Temperatur nicht über 60° steigen soll, dann mit Ammoniak übersättigt und mit Aether ausgeschüttelt. Auf Zusatz von Salzsäure zu letzterem scheidet sich das salzs. Gelsemin aus, mit dem zur Reinigung die zuletzt beschriebenen Processe noch mehrmals vorgenommen werden. — Gelsemin C12H14NO2 ist weiß, krystallinisch, erweicht bei 38° und schmilzt bei 45°. Es giebt weder mit concentrirter Salpetersäure noch mit Schwefelsäure eine gefärbte Lösung; setzt man zu der Lösung in letzterer etwas Manganoxyd, so entsteht eine intensiv rothe Farbe, die allmählich in grün übergeht; selbst bei Gegenwart von nur <sup>1</sup>/<sub>100000</sub> Gelsemin tritt diese Färbung ein. In Alkalien löst sich Gelsemin; aus der ammoniakalischen Lösung setzt es sich, beim Verdunsten des Ammoniaks, in körnigen Krystallen ab. -Salss. Gelsemin (C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>HCl scheidet sich aus heißem Alkohol in prismatischen Krystallen ab; das bromwasserstoffs. Salz (C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>HBr, das Sulfat und Nitrat krystallisiren gleichfalls; das Goldchloridsalz (C19H14NO2)2. HCl. 2 AuCls und das krystallinische Chloroplatinat (C12H14NO2)4. PtCl4H2 lösen sich in heißem Wasser; es sind gelbe Niederschläge. — Vergiftungen mit Gelseminum lassen sich nicht nur durch obige Reactionen des Gelsemins, sondern auch durch die der Gelseminsäure erkennen, mit Alkalien stark blau fluorescirende Lösungen zu geben. — Die physiologischen Wirkungen des Gelsemins untersuchten G. Rouch und J. Tweedy (2). Ersterer ist zu entscheidenden Resultaten nicht gekommen; nach Tweedy wirkt Gelsemin vorübergehend verengend und Ciliarinjection hervorrufend, dann erweiternd auf die Pupille.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1116, 1172. — (2) Pharm. J. Trans. [8] 18, 648; Monit. scientif. [8] 18, 486.

Chastaing (1) erhielt durch Einwirkung von Brom auf Pilocarpin (2) eine Verbindung C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>Br<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Br<sub>2</sub>. HBr in mikroskopischen Prismen. Durch Silberoxyd kann man aus ihr Dibrompilocarpin C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>Br<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> abscheiden, eine Base, die dem Pilocarpin sehr ähnlich ist. Die zuerst beschriebene Verbindung verwandelt sich an der Luft in eine andere von der Zusammensetzung C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>Br<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. HBr. Br<sub>3</sub>.

Körner und C. Böhringer (3) haben verschiedene Allealoide aus der Angusturarinde dargestellt. — Das Cusparin C19H12NO2 krystallisirt in farblosen, bei 92° schmelzenden Nadeln; sein Sulfat, Oxalat, Chlorhydrat und Chloroplatinat sind in Wasser wenig löslich. Durch Kalihydrat wird das Cusparin in eine schwer lösliche aromatische Säure und eine bei 250° schmelzende Base zerlegt. — Neben dem Cusparin findet sich das löslichere, bei 115,5° schmelzende Gasipeis C20H21NO3, welches in weißen Nadeln krystallieirt und urangrüne, leicht lösliche Salze liefert. Unter diesen ist das Sulfat (+ 7H2O) besonders characteristisch; es besteht aus großen grünen Prismen, die bei 50° schmelzen; bei 100° zersetzt es sich unter Bildung einer neuen Base. — Außer diesen zwei Alkaloiden ist noch ein in Aether sehr wenig lösliches vorhanden, welches über 180° schmilzt.

- M. Hay (4) isolirte aus Cannabis indica ein in Wasser lösliches, Starrkrampf erzeugendes, in Nadeln krystallisirendes Alkaloid, welches mit Schwefelsäure und Dichromat keine violette Lösung gab (5).
- O. Luxardo (6) behandelte Maismehl mit verdünnter Schwefelsäure und konnte aus der so erhaltenen Lösung in üblicher Weise basische Substanzen isoliren, welche ähnliche Reactionen zeigten wie Alkaloïde.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. \$27, 1435. — (2) JB. f. 1882, 1114. — (3) Gass. chim. ital. \$28, 364; Ber. 1883, 2305 (Auss.); vgl. JB. f. 1874, 911; f. 1878, 913. — (4) Pharm. J. Trans. [3] \$28, 998. — (5) Vgl. JB. f. 1876, 835, 895; f. 1881, 1019. — (6) Gass. chim. ital. \$28, 94.

- E. Masing (1) hat nach der früher von Marquis (2) gebrauchten Methode aus dem getrockneten Kraut (mit Blüthen) des Feldrittersporns (Delphinium consolida) in äußerst geringer Menge ein Alkaloïd extrahirt, welches Er Calcatripin nennt (3). Da aber der beschriebenen Substanz alle Merkmale eines einheitlichen Körpers abgehen, auch analytische Daten nicht beigebracht sind, so sei auf die Beschreibung ihres Verhaltens gegen die üblichen Alkaloïdreagentien verwiesen. Ein Versuch am Frosch zeigte, dass die schwach essigs. Lösung dieses Ritterspornextractes die Respiration stark verlangsamt, zeitweise ganz aufhebt, die Sensibilität und Motilität gleichfalls sehr verringert.
- E. Täuber (4) bestimmte, nach einer, wie Er selbst sagt, nicht eben sehr genauen Methode den Alkaloïdgehalt verschiedener Lupinensorten; inwieweit derselbe mit dem Boden, mit der Düngung, durch Witterungseinslüsse wechselt und ob dieser Wechsel für die verschiedenen Sorten annähernd constant ist, wurde noch nicht festgestellt; die angestührten Zahlen haben also bis jetzt einen nur sehr beschränkten Werth.
- P. Giacosa (5) hat auf nicht näher angegebene Weise aus Artemisia abrotanum L. ein Alkaloid, das Abrotin, C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O, isolirt. Es besteht aus einem weißen krystallinischen Pulver oder kleinen weißen Nadeln, ist in heißem Wasser wenig löslich, besitzt einen eigenthümlichen Geruch und giebt blau fluorescirende Lösungen. Sein Chloroplatinat C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O. PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub> ist schwer löslich; das Sulfat (C<sub>21</sub>H<sub>32</sub>N<sub>3</sub>O)<sub>5</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. 6H<sub>3</sub>O krystallisirt in Nadeln; auch das salzs. und citronens. Salz krystallisiren. Abrotin verhindert die Gährung nicht, doch wirkt es fäulnißwidrig; auf die Beschreibung der, überdies noch nicht abgeschlossenen, physiologischen Versuche sei verwiesen.

<sup>(1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 33. — (2) JB. f. 1877, 894. — (3) Die Blüthen von Delphinum consolida waren einst als Fl. Calcatripae officineil. — (4) Landw: Vers.-Stat. 29, 451. — (5) Rev. chim. med. farm. 2, 302, 441.

- G. A. Barbaglia (1) bespricht, im Anschluß an die Arbeit von Alessandri (2), die Extraction von Alkaloïden aus Buxus sempervirens. Er hat ein neues, das Buxidin, aufgefunden; da alle analytischen Angaben fehlen, sei im Uebrigen auf das Original verwiesen.
- C. Arnold (3) beschreibt eine Methode, das Gift der Lupinen, das Lupinotoxin, zu isoliren, jedoch ohne Angaben über das Gift selbst zu bringen, obgleich Er es "chemisch rein" dargestellt haben will.

Th. Husemann (4) veröffentlichte wiederum eine zusammenfassende Arbeit über die *Ptomaine* und ihre Bedeutung für gerichtliche Chemie und Toxikologie (5).

- Nach C. Arnold's (6) Erfahrungen scheinen aus jedem faulen Fleisch sich *Ptomaine* darstellen zu lassen.
- F. Coppola (7) hatte früher gezeigt, dass sich aus frischem Blute Ptomaine gewinnen lassen und daraus geschlossen, dass dieselben im circulirenden Blute durch Zersetzung des Eiweisses entstehen. Aus neueren Versuchen folgert Er (8): das normale arterielle Blut enthalte keine alkaloïdähnlichen Substanzen; dieselben bilden sich erst bei der Untersuchung des Blutes nach der Dragen dorffschen Methode.
- J. Guareschi und A. Mosso (9) veröffentlichen eine ungemein interessante, in großem Maßstabe und wie es scheint äußerst umsichtig ausgeführte Untersuchung über Ptomaine. Auf die Reinigung aller zur Extraction der letzteren nöthigen Materialien wurde große Sorgfalt verwendet; die Alkaloïde wurden nach der Dragendorff'schen und nach der Stas-Otto'schen Methode isolirt und hierbei stellte sich heraus, daß die erstere für toxikologische Untersuchungen insofern die un-

<sup>(1)</sup> Gass. chim. ital. 18, 249. — (2) JB. f. 1882, 1172. — (8) Rep. anal. Chem. 1883, 180. — (4) Arch. Pharm. [8] 21, 401, 481. — (5) JB. f. 1882, 1116. — (6) Arch. Pharm. [8] 21, 485. — (7) Gass. chim. ital. 12, 511. — (8) Gass. chim. ital. 13, 11. — (9) J. pr. Chem. [2] 27, 425; 26, 814 (Anss.); Gass. chim. ital. 12, 498 (Auss.); Rev. chim. med. farm. 2, 54, 92, 191; vgl. auch Gass. chim. ital. 12, 588.

günstigere ist, als nach ihr bei weitem mehr Ptomaine gefunden werden wie nach der letzteren. Ein Alkaloid wahrscheinlich der Formel C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>N wurde aus gefaultem Ochsenblutsibrin nach Ansäuern mit Schwefelsäure durch Chloroform extrahirt; sein Chloroplatinat ist krystallinisch und führte zu analytischen Werthen, die mit den durch die Formel (C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>N)<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub> verlangten recht gut übereinstimmen. Die Ptomaine aus gefaultem Menschenhirn und auch das soeben erwähnte Alkaloid wirken ähnlich, wenn auch bedeutend schwächer wie Curare. Mit den meisten Alkaloidreagentien wurden Niederschläge resp. Färbungen erhalten. Aus frischem Fleisch konnte, ohne Gebrauch von Säuren, Methylhydantoin C<sub>4</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> erhalten werden. — Auf Einzelheiten der umfangreichen, noch nicht abgeschlossen vorliegenden Arbeit muß verwiesen werden.

A. Gabriel Pouchet (1) hält die Ptomaine verschiedener Herkunft für Gemenge homologer oder sehr nahe mit einander verwandter Basen. Zu ihrer Abscheidung bedient Er sich der Tannate und der Dialyse. Aus dem Harn erhielt Er eine schwer dialysirbare syrupöse Substanz C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>2</sub> und eine krystallisirende, leicht dialysirbare C<sub>7</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> oder C<sub>7</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. Aus fauligen Producten wurden Basen gewonnen, deren Chloroplatinate die Zusammmensetzung (C<sub>7</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub>. PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub> und (C<sub>5</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. PtCl<sub>6</sub>H<sub>2</sub> zeigten. Die entsprechenden Basen krystallisiren und geben mit den Alkaloidreagentien Niederschläge.

— Alle von Pouchet untersuchten Ptomaine erwiesen sich als heftige Gifte.

A. Soldaini (2) schlägt zur Darstellung der Ptomaine vor, den fauligen Körper mit alkoholischer Oxalsäure zu extrahiren, die Lösung, nach dem Abdestilliren des Alkohols, mit Aether und Schwefelkohlenstoff auszuziehen, dann mit Kalk alkalisch zu machen und nun die Ptomaine in Aether u. s. w. aufzunehmen. Nach Ihm sind die Ptomaine farblos, flüssig, an Licht und Luft leicht veränderlich.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 1560. — (2) Gazz. chim. ital. 12, 325 (Ausz.).

- H. Maas (1) hat Versuche über Darstellung von Promainen beschrieben, ohne indessen damit irgend etwas wesentlich Neues su bringen. Die weins. Extracte der gefaulten Massen werden eingeengt, die Syrupe mit Wasser aufgenommen u. s. w.; durch Alkohol sollen sich schließlich die weins. Ptomaine "rein" erhalten lassen. Zum Theil gehen die Ptomaine schon aus weins. Lösung in Aether über; aus der alkalischen Lösung erhält man durch Aether, Amylalkohol u. s. w. verschiedene, darunter auch krystallisirende Alkaloïde.
- F. Marino-Zuco (2) glaubt gefunden zu haben, dass die Ptomaine, vor allen die von Selmi beschriebenen löslichen (3), aus Neurin bestehen.

Eine Abhandlung von A. Pöhl (4) über die Fäulnise des Roggenmehls unter Einwirkung von Mutterkorn gestattet keinen Auszug. Nach Pöhl sind die wesentlichsten Momente, welche die Bildung von Fäulnisealkaloiden in mutterkornhaltigem Roggenmehl bedingen: 1) die Verwandlung der Stärke in Glycose; 2) die Gährung der Glycose unter Bildung von Milchsäure; 3) Peptonisation der Eiweisskörper durch peptische Einwirkung des Myceliums von Claviceps purpurea in Gegenwart von Milchsäure und 4) Uebergang des Peptons in Ptomopepton und Zerfall unter Bildung von Fäulnissalkaloiden.

L. Brieger (5) beobachtete, dass sich aus Fleisch u. s. w. nur im ersten Fäulnisstadium giftige Basen bilden, die später wieder verschwinden. Er glaubt, dass dieselben aus den Peptonen entstehen und nennt sie deshalb Peptoxine. So konnte Er aus Eiweiss, welches durch Magensast peptonisirt war, peptonfreie, wie Curare wirkende Substanzen mittelst Amylalkohol entziehen; aus frischem und aus längere Zeit faulendem Eiweis war diess nicht mehr möglich.— Aus fauligem Fleisch hat Brieger nach einer umständlichen Methode, wegen der auf das Original verwiesen werden muss, zwei Basen resp. deren salzs. Salze isolirt.

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1888, 712 (Ausz.). — (2) Gazz. chim. ital. 18, 431, 441. — (3) JB. f. 1881, 975, 1059. — (4) Ber. 1883, 1975 bis 1988. — (5) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 274; Ber. 1883, 1186, 1405.

Die Verbindung C<sub>5</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> krystallisirt in langen Nadeln; sie wirkt nicht toxisch, sublimirt theilweis unzersetzt und giebt mit den Alkaloïdreagentien weder Farben noch Niederschläge. Das Chloroplatinat (C<sub>5</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)<sub>4</sub>. PtCl<sub>4</sub> ist leicht in Wasser, schwer in Alkohol löslich. Die freie Base, nach menschlichem Samen riechend, ist sehr zersetzlich; bei der Destillation mit Natronlauge liefert sie Trimethyl- und Dimethylamin. Aus frischem Fleisch, Fibrin, Eiweiß, aus Kreatin durch Fäulniss konnte diese Base nicht erhalten werden. — Das löslichere Sals C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>N. HCl — dessen Chloroplatinat die Formel (C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>N. HCl) PtCl besitzt — wirkt stark toxisch; es bewirkt Speichelfluss, Secretion aus der Nase, heftige Darmperistaltik, klonische Krämpfe; bei Katzen sondern die Pfoten alkalisch reagirenden Schweiß ab. - E. und H. Salkowski (1) stellten aus faulendem Fleisch und Fibrin eine Base der Formel C5H11NO2 dar, ein weißes krystallinisches Pulver vom Schmelzpunkt 1560, löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Das salzs. Salz C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>. HCl ist strablig-krystallinisch; das Okloroplatinat (C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>.HCl)<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub> feinkörnig, gelb; das Goldchlorideals C5H11NO2. HCl. AuCls. H2O besteht aus großen gelben Prismen. Giftig wirkt diese Base nicht; eine Amidovaleriansäure liegt in ihr nicht vor.

P. C. Plugge (2) beschreibt die chemischen und physiologischen Reactionen des giftigen, aus Andromeda japonica und jetzt auch aus Androm. polyfolia L. erhaltenen stickstofffreien Andromedotoxins genauer (3). Da auch jetzt quantitative Bestimmungen noch nicht vorliegen, sei der Einzelheiten wegen auf die Originale verwiesen.

A. Helms (4) berichtete über Cinchocerotin C<sub>27</sub>H<sub>48</sub>O<sub>2</sub>, einen von Kerner 1859 und 1862 ausgestellten Bestandtheil der Chinarinden. — Wenn alkoholische Auszüge südamerikanischer, mit Kalkmilch getrockneter Calisayarinde sich langsam abkühlen,

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1191, 1798. — (2) Arch. Pharm. [8] \$1, 1, 818; Russ. Zeitschr. Pharm. \$2, 598, 609, 625. — (8) JB. f. 1882, 1171. — (4) Arch. Pharm. [8] \$1, 279.

so setzen sich braune Krusten ab, die aus einer in Alkohol schwer löslichen Substanz und dem in Alkohol leicht löslichen Cinchocerotin bestehen. Letzteres ist weiß, krystallinisch, schmilzt bei 130° und giebt bei der Oxydation mit Chromatmischung neben Essigsäure und Buttersäure die, wie es scheint sweibasische, Cinchocerotinsäure (C<sub>10</sub>H<sub>22</sub>O<sub>2</sub>)<sub>n</sub>, welche bei 72° schmilzt. — Auf weitere resultatlose Versuche mit Cinchocerotin, welches bei dem jetzigen Fabrikbetrieb nicht mehr erhalten wird, sei verwiesen.

Adrian und Moreaux (1) beschreiben eine Methode zur Darstellung von Quassiin (2).

R. Külz (3) untersuchte den Bitterstoff der weißen Enzianwurzel (Laserpitium latifolium), das Laserpitin (4). Man zieht die zerschnittenen Wurzeln am besten mit Petroläther aus und krystallisirt das beim Verdunsten des letzteren bleibende Laserpitin aus Petroläther um. Nach Külz besitzt es die Zusammensetzung C<sub>15</sub>H<sub>22</sub>O<sub>4</sub>; es krystallisirt monoklin (nach Lüddeke Combinationen von  $\infty$  P mit 0 P, P $\infty$ ,  $\infty$  P $\infty$ ) und schmilzt bei 118°. Von den Salzen konnte nur das Acetat C<sub>15</sub>H<sub>22</sub>O<sub>4</sub>. C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> durch Lösen von Laserpitin in Eisessig dargestellt werden; es besteht aus feinen seideglänzenden Nadeln oder großen säulenförmigen Prismen und verliert an der Luft und bei 100° einen Theil seiner Essigsäure. — Acetyllaserpitin C<sub>15</sub>H<sub>21</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)O<sub>4</sub> läst sich mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat darstellen; es bildet kurze, farblose, in Wasser unlösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 113°. — Nitrolaserpitin, C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O, durch Auflösen von Laserpitin in gekühlter Salpetersäure und Versetzen der Lösung mit Wasser erhalten, schmilzt bei 100 bis 115°; in krystallisirtem Zustande konnte es nicht dargestellt werden. — Bei Einwirkung von Brom auf eine Chloroformlösung von Laserpitin entsteht ein bei 90° schmelzendes Gemisch verschiedener Bromlaserpitine; seine Zusammensetzung C<sub>20</sub>H<sub>29</sub>Br<sub>5</sub>O<sub>3</sub>. — Concentrirte Schwefelsäure erzeugte aus Laser-

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 14, 507. — (2) JB. f. 1882, 1116. — (3) Arch. Pharm. [3] 21, 161. — (4) JB. f. 1865, 613.

pitin Angelicasäure, ebenso concentrirte Kalilauge und Barythydratlösung; beim Schmelzen mit Kalihydrat bildete sich Methylcrotonsäure (1), beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure Kohlensäure, Cyanwasserstoff und Oxalsäure; Destillationen mit Zinkstaub und Natronkalk lieferten nur Producte vollständiger Zersetzung. Das bei einigen dieser Reactionen entstehende Laserol wurde krystallisirt und rein nicht erhalten; nach Külz kommt ihm wahrscheinlich die Formel C20H30O5 zu.

## Kohlenhydrate; Glycoside.

J. Habermann und M. Hönig (2) stellten vergleichende Versuche an über die Geschwindigkeit der Oxydation von Rohrzucker, Invertzucker, Traubenzucker und Fruchtzucker durch Kupferoxyd; letzterer wird am schnellsten angegriffen.

Nach D. Loiseau (3) halten sich Zuckerkalk und Calciumcarbonat gegenseitig in Lösung; aus Lösungen des ersteren, welche hinreichend Kohlensäure enthalten, setzt sich weder beim Erhitzen dreibasischer, noch beim Abkühlen zweibasischer Zuckerkalk ab.

Nach J. H. Gladstone und A. Tribe (4) werden Rohreuckerlösungen beim Kochen mit dem Kupferzinkpaare so gut wie nicht verändert; für sich allein dagegen auf 90 bis 95° erhitzt enthalten sie nach einiger Zeit Glucose neben einer sauren und einer flüchtigen, Jodoform gebenden Substans. Licht und Luft sind auf Rohrzuckerlösungen ohne Einfluß.

Nach B. Tollens (5) wird Dextrose durch ammoniakalische Silberlösung im Wesentlichen zu Ameisensäure und Oxalsäure oxydirt, so daß ein Molekül Dextrose gegen 12 bis 13 Atome

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen Bericht, S. 1851. — (2) Chem. Centr. 1888, 867 (Auss.); vgl. JB. f. 1882, 1119. — (8) Compt. rend. 97, 1189. — (4) Chem. Soc. J. 48, 341. — (5) Ber. 1888, 921; Landw. Vers.-Stat. 39, 892; Chem. Centr. 1883, 681 (Ausz.).

Silber ausscheidet. — Auf die von Tollens aufgestellten Constitutionsformeln für Dextrose und Lävulose sei verwiesen.

F. Urech's (1) Bestimmungen des Einflusses von Temperatur und Concentration der Salzsäure auf *Inversionsgeschwindigkeit der Saccharose* erlauben keinen Auszug (2).

A. Herzfeld (3) beschrieb Darstellung, Eigenschaften und Verbindungen der *Maltose* eingehender (4). Das spec. Drehungsvermögen ist nach Ihm  $[\alpha]_D = 140,6^{\circ}$ .

Th. Zincke (5) fast die bekannteren Glucosen (C<sub>6</sub>H<sub>19</sub>O<sub>6</sub>) nicht als Aldehyde sechswerthiger Alkohole auf, sondern als Ketonalkohole. Für Trauberzucker und Fruchtzucker stellt Er folgende Formeln auf: CH<sub>2</sub>OH-CO-CHOH-CHOH-CHOH-CH<sub>2</sub>OH beziehungsweise CH<sub>2</sub>OH-CHOH-CO-CHOH-CHOH-CHOH-CH<sub>2</sub>OH. Aus denselben läst sich die Bildung von Mannit und von Saccharin aus beiden Zuckerarten erklären, ferner die Bildung der Gluconund Zuckersäure aus Traubenzucker bei der Oxydation, sowie der Traubensäure, Glycolsäure, Oxalsäure und Kohlensäure bei der Oxydation des Fruchtzuckers. Den Rohrzucker sieht Derselbe als einen gemischten Aether der beiden obigen Zuckerarten an, von der Formel: C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>(OH)<sub>4</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-O-CH(CH<sub>2</sub>OH)-CO-C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>(OH)<sub>5</sub>. Der Galactose wird die Constitutionsformel COH(CHOH)<sub>4</sub>CH<sub>2</sub>OH zugeschrieben.

Nach E. Flechsig (6) ist Cellulosezucker (aus entfetteter Watte mit Schwefelsäure dargestellt) identisch mit Dextrose.

H. Kiliani (7) reducirte Saccharon (8) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor und erhielt, je nach der Dauer der Einwirkung, eine bei 139° schmelzende Säure C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub> oder α-Methylglutarsäure C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub> (9), woraus Er schließt, daß der Saccharonsäure die Constitutionsformel CH<sub>8</sub>-C(-CO<sub>2</sub>H, -OH)-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 762. — (2) JB. f. 1882, 1119. — (3) Ann. Chem. \$20, 106. — (4) Vgl. JB. f. 1876, 1146; f. 1880, 1011, 1018; f. 1881, 144, 984; f. 1882, 880, 1124. — (5) Ann. Chem. \$16, 286. — (6) Zeitschr. physiol. Chem. \$7, 528 bis 540. — (7) Ann. Chem. \$18, 361. — (8) JB. f. 1882, 1122. — (9) JB. f. 1878, 721.

- CH(OH)-CH(OH)-CO<sub>2</sub>H zukomme. Beim Erhitzen von Sascharin mit Jodwasserstoffsäure entstand a-Methylvalerolacton (1).—Saccharinsäure besitzt wohl die durch folgende Formel angedeutete Constitution: CH<sub>3</sub>-C(-CO<sub>2</sub>H, -OH)-CH(OH)-CH(OH)-CH<sub>2</sub>OH. Kiliani beschreibt noch einige Salze des Saccharons resp. der Saccharonsäure. Saccharonatrium C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>Nakrystallisirt wasserfrei oder mit 1 H<sub>2</sub>O; saccharons. Natrium C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>Na<sub>2</sub>, durch. Kochen von Saccharon mit der berechneten Menge Soda dargestellt, ist ein nach und nach krystallinisch werdender Syrup; Saccharonammonium C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NH<sub>4</sub> besteht aus großen luftbeständigen Krystallen; ferner sind von Kiliani dargestellt worden: saccharons. Ammonium C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>, saccharons. Silber C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>Ag<sub>2</sub>, Saccharonkupfer, saccharons. Kupfer und die entsprechenden Bleisalze.
- C. Liebermann und C. Scheibler (2) bestätigten Kiliani's Angaben (siehe oben) über die Reduction von Saccharin; neben  $\alpha$ -Methylvälerolacton konnten Sie auch Methylpropylessigsäure (3) nachweisen.
- C. Scheibler (4) theilte mit, dass die mit Kalk versetzten Lösungen von Dextrose, Lävulose und Invertzucker lebhast Sauerstoff aus der Luft absorbiren. In welcher Beziehung diese Absorption zur Bildung von Saccharin steht, ist noch nicht aufgeklärt.
- K. Haushofer (5) hat einige Saccharinderivate krystallographisch untersucht. Saccharonnatrium  $C_6H_7O_6Na$ .  $H_9O_6Na$ . H

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 1025; f. 1882, 869. — (2) Ber. 1888, 1821. — (8) JB. f. 1878, 723. — (4) Ber. 1888, 2484. — (5) Zeitschr. Kryst. 6, 879; vgl. JB. f. 1882, 1122, 1123 und diesen Bericht S. 1863.

 $\infty P \infty (010)$ ;  $0P(00\overline{1})$ ,  $P \infty (011)$ ,  $P \infty (10\overline{1})$ ; Ebene der optischen Axen normal zur Symmetrieebene].

C. Scheibler (1) sprach die Vermuthung aus, das Natriumamalgam nicht die Glucosen direct, sondern deren Zersetzungsproducte zu Mannit reducire. Saccharin wird durch das Amalgam sehr leicht reducirt.

Nach H. Kiliani (2) krystallisirt aus den Mutterlaugen des isosaccharins. Calciums (3) nach kürzerer oder längerer Zeit m-saccharins. Calcium (C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>), Ca. 2 H<sub>2</sub>O in Warzen und Krusten aus, die aus mikroskopischen Prismen bestehen. heißem Wasser ist das Kalksalz leicht, in kaltem sehr schwer löslich; bei 100° verliert es noch nichts an Gewicht; bei 120 bis 130° wird es wasserfrei. Das aus ihm durch Oxalsäure abgeschiedene m-Saccharin C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub> besteht aus großen rhombischen, schwach bitter schmeckenden Krystallen [nach Haushofer:  $a:b:c=0.6236:1:0.8988;0P,\infty P,P\infty,2P\infty;$  vollkommen spaltbar nach  $\infty \tilde{P} \infty$ ; Axenebene  $\infty \tilde{P} \infty$ ]. Das spec. Drehungsvermögen beträgt :  $[\alpha]_D = -48,4^{\circ}$ . Lufttrockenes m-Saccharin schmilzt bei 135 bis 1420; einmal geschmolzenes und wieder erstarrtes schmilzt bei 141 bis 142°. Es ist in Wasser leichter wie Saccharin, schwieriger wie Isosaccharin löslich; in der Lösung geht es wahrscheinlich in m-Saccharinsäure C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub> über. Von Salzen wurden das Kupfersalz (C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub>Cu. 2H<sub>2</sub>O längliche grüne, zu Warzen vereinigte Blättchen, deren Lösung grün gefärbt ist — dann das krystallinische Bleisalz dargestellt.

Br. Bruckner (4) kam durch eine Arbeit über die chemische Beschaffenheit der Stärkekörner zu folgenden Resultaten:
1) Nasse's Amidulin und Nägeli's Granulose sind identisch (5);

2) imbibirte und verkleisterte Stärke unterscheiden sich nur in der Anordnung ihrer Micellen; 3) die von Brücke der Erythrogranulose zugeschriebene Reaction rührt von Erythrodextrin (6) her; 4) mit verdünnter Salzsäure scheint sich aus der Stärke

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 3010. — (2) Ber. 1883, 2626. — (3) JB. f. 1882, 1123. — (4) Monatch. Chem. 4, 889 bis 912.— (5) JB. f. 1847 u. 1848, 794; f. 1859, 544. — (6) JB. f. 1878, 924.

Granulose ausziehen zu lassen; 5) die Entfärbung der Jodstärke in der Hitze tritt ein, weil das Jod von dem Wasser stärker angezogen wird wie von der Stärke.

L. Schulze (1) ist durch Verzuckerungsversuche zu der Ansicht gekommen, die Weizenstärke besitze die Formel  $C_6H_{10}O_5$  und wandele sich nach der Gleichung  $C_6H_{10}O_5 + H_2O = C_6H_{12}O_6$  in Traubenzucker um. — Durch Essigsäure wird Stärke vorübergehend in Dextrin übergeführt.

Auf eine an analytischem Material sehr reiche Abhandlung von F. Salomon (2): Die Stärke und ihre Verwandlung unter dem Einflusse anorganischer und organischer Säuren kann hier nur verwiesen werden; ebenso auf die abfällige Kritik derselben durch F. Musculus (3).

A. Michael (4) theilte vorläufiger Weise einige Versuche mit über Einwirkung von Acetylchlorid und Essigsäureanhydrid auf Korn- und Kartoffelstärke. Definitive Resultate sind von Ihm noch nicht erhalten worden.

C. F. Cross und E. J. Bevan (5) haben durch Erhitzen von Cellulose mit 60 procentiger Salpetersäure neben Oxalsäure Oxycellulose C<sub>18</sub>H<sub>26</sub>O<sub>16</sub> erhalten, eine in Alkalien lösliche, gelatinöse Substanz, welche aus diesen Lösungen durch Säuren, Salze, Alkohol wieder abgeschieden wird. Durch concentrirte Schwefelsäure wird sie in Dextrin oder einen ähnlichen Körper verwandelt. Wird Oxycellulose mit einer Mischung von Schwefel- und Salpetersäure behandelt, so entsteht ein weißes flockiges Nitroproduct C<sub>18</sub>H<sub>28</sub>O<sub>16</sub>(NO<sub>2</sub>).

A. P. N. Franchimont (6) beschrieb die Einwirkung von Essigsäureanhydrid und Chlorzink auf eine von G. Witz präparirte Oxycellulosse.

Nach Demselben (7) werden trockene Cellulose und Stärke von trockenem Brom oder einer Chloroformlösung des letzteren

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] 28, 311 bis 838.— (2) J. pr. Chem. [2] 28, 82 bis 154.— (3) J. pr. Chem. [2] 28, 496 bis 504.— (4) Am. Chem. J. 5, 359.— (5) Chem. Soc. J. 48, 22.— (6) Rec. Trav. chim. 2, 241; vgl. JB. f. 1881, 985.— (7) Rec. Trav. chim. 2, 91.

bei gewöhnlicher Temperatur nicht angegriffen; bei Gegenwart von Bromwasserstoff dagegen wird nicht nur dieser, sondern auch Brom von den beiden Kohlehydraten gebunden.

J. Habermann (1) machte in ausgedehnter Abhandlung Gründe dafür geltend, dass die Formel des Arbutins C<sub>25</sub>H<sub>84</sub>O<sub>14</sub>. H<sub>2</sub>O sei. An trockener Luft giebt Arbutin sehr leicht Wasser ab; das wasserfreie Arbutin hinwiederum ist äußerst hygroskopisch. Im Vacuum getrocknet schmilzt es bei 146 bis 147°; nach dem Erkalten bildet es eine glasartige Masse, die bei 128° krystallinisch wird und dann bei 162° schmilzt. In höherer Temperatur zerfällt es in Hydrochinon, Methylhydrochinon und Glucosan, beim Kochen mit Wasser und mit verdünnter Schwefelsäure in Hydrochinon, Methylhydrochinon und Zucker. Die Constitution des Arbutins läßt sich nach Habermann durch folgende Formel ausdrücken: C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>(OH)<sub>6</sub>=[-O-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>OH, -O-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>OCH<sub>5</sub>].

H. Schiff und G. Pellizzari (2) haben Beweise dafür gebracht, dass das natürliche käusliche Arbutin ein Gemenge von Methylarbutin und Arbutin ist (3). Sie behandelten dasselbe in alkalisch-alkoholischer Lösung mit Benzylbromid, führten hierdurch Arbutin in das schwerer lösliche Benzylarbutin über und trennten alsdann dieses von dem unverändert gebliebenen Methylarbutin. Oder Sie verwandelten käufliches Arbutin durch Erhitzen mit Silberoxyd in ein Gemenge von Diarbutin und Methylarbutin, aus welchem sich letzteres sehr leicht isoliren liefs. — Das auf diese Weise isolirte Methylarbutin ist mit dem Methylarbutin vollkommen identisch (4). künstlichen Benzylarbutin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-OC<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>5</sub>, -OCH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>). H<sub>2</sub>O krystallisirt in farblosen Nadeln, die bei 174° schmelzen; es ist bei 250° noch beständig; bei 23° löst es sich in 530 Thln. Wasser. Durch Mineralsäuren wird es in Glucose und Benzylhydrochinon  $C_6H_4=[-OH, -OC_7H_7]$  (5) (Schmelzpunkt 122 bis 122,5°) ge-

<sup>(1)</sup> Monatch. Chem. 4, 758 his 786; vgl. JB. f. 1881, 987; f. 1882, 1128.
— (2) Ann. Chem. 221, 365; Gazz. chim. ital. 13, 508. — (3) JB. f. 1881, 987. — (4) JB. f. 1882, 1128. — (5) Vgl. diesen JB., Pellizzari, S. 913 f.

spalten. — Benzylnitroarbutin C<sub>19</sub>H<sub>91</sub>(NO<sub>2</sub>)O<sub>7</sub>. H<sub>2</sub>O krystallisirt in gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 142 bis 143°, die sich mit Alkalien orangeroth färben. Das daraus entstehende Benzylnitrohydrochinon C<sub>8</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)(OH)(OCH<sub>7</sub>) krystallisirt in glänzenden gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 156 bis 158°; das Ammonium- und Kaliumsalz krystallisiren gut. — Isoamylarbutin und das daraus gewonnene Isoamylhydrochinon sind gleichfalls dargestellt worden; eine nähere Beschreibung fehlt.

Ueber A. Michael's (1) Synthesen von Helicin und Methylarbutin ist bereits berichtet worden (2). — Durch Einwirkung von Acetochlorhydrose auf alkoholisches Phenolnatrium entstand Phenolglycosid, aus diesem beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat Tetraccetylphenolglycosid C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, OC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)<sub>4</sub>, weiße lange Nadeln (3).

- C. Schiaparelli (4) constatirte, dass dem Saponin aus Saponaria officinalis auch die Zusammensetzung  $C_{82}H_{54}O_{18}$  zukommt. Das spec. Drehungsvermögen ist  $[\alpha]_D = -7,30^\circ$ ; das Barytsalz besitzt die Zusammensetzung  $(C_{82}H_{53}O_{18})_8Ba_2$ . Durch Säuren wird Saponin in einen Zucker ( $[\alpha]_D = +52,48^\circ$ ) und Saponetin gespalten, für welches Schiaparelli die Formel  $C_{40}H_{66}O_{15}$  giebt.
- E. O. v. Lippmann (5) wies Coniferin als löslichen Bestandtheil des Zellgewebes der Zuckerrübe nach. Wahrscheinlich bildet es sich zum größten Theile erst während der Verarbeitung der Rübe aus einem complicirteren Stoffe (6).
- G. Henke (7) hat durch Ausziehen käuflicher entkernter Koloquinten mit verdünntem Alkohol, Versetzen der vom Alkohol befreiten Lösung mit Gerbsäure, Behandeln des so entstandenen Niederschlages mit Bleicarbonat u. s. w. ein in Wasser

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 171. — (2) JB. f. 1881, 988; f. 1882, 1129. — (3) Vgl. JB. f. 1873, 888. — (4) Rev. chim. med. farm. 1, 369; Gass. chim. ital. 18, 422; vgl. JB. f. 1867, 748; f. 1875, 881; f. 1877, 907. — (5) Ber. 1888, 44. — (6) Vgl. JB. f. 1880, 1068, 1849. — (7) Arch. Pharm. [8] 21, 200.

verschiedene Reagentien angegeben und es Colocynthin genannt. Da Widersprüche mit früheren Angaben über diese Substanz (1) nicht aufgeklärt und analytische Daten nicht beigebracht sind, sei der Einzelheiten wegen auf das Original verwiesen.

K. Mandelin (2) gewann aus dem Kraute von Viola tricolor var. arvensis neben Salicylsäure das Violaquercitrin C<sub>42</sub>H<sub>42</sub>O<sub>24</sub>, ein Glycosid, welches durch verdünnte Säure in Quercetin (3) und gährungsfähige Glycose gespalten wird: C<sub>42</sub>H<sub>42</sub>O<sub>24</sub> + 5 H<sub>2</sub>O = C<sub>24</sub>H<sub>16</sub>O<sub>11</sub> + 3 C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>. Als Nebenproduct der Spaltung tritt eine Substanz auf, deren alkalische Lösung stark fluorescirt. Das Glycosid selbst krystallisirt aus Wasser in feinen gelben Nadeln.

C. Liebermann und F. Giesel (4) haben nachgewiesen, das Chinovin (5) der Cinchonaarten nicht identisch, wohl aber isomer mit dem der Remijaarten (Cuprearinde) ist. Das erstere, a-Chinovin, wahrscheinlich C<sub>58</sub>H<sub>62</sub>O<sub>11</sub>, ist ein weißes, lockeres, krystallinisches Pulver, welches sich in kaltem Wasser nicht, in Benzol, Aether, Chloroform schwer, in Alkohol sehr leicht löst. Wird die alkoholische Lösung mit Wasser versetzt, so scheidet es sich in Schuppen ab; wird sie verdunstet, hinterbleibt es als glasige Masse. Aus verdünntem Alkohol krystallisirt a-Chinovin in Nadeln. Sein spec. Drehungsvermögen ist  $\alpha = +55,6^{\circ}$ . Es schmeckt bitter, ist gährungsunfähig und reducirt Fehling'sche Lösung nicht. β-Chinovin unterscheidet sich von dieser Verbindung vorzüglich durch sein Verhalten gegen absoluten Alkohol. Es löst sich darin sehr leicht, scheidet sich aber sehr bald fast vollständig in großen klaren Prismen mit Alkohol verbunden wieder ab. Diese Verbindung, C<sub>88</sub>H<sub>62</sub>O<sub>11</sub>.5 C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O, verwittert an der Luft ungemein schnell, schmilzt bei 70 bis 80°, wird bei 120° wieder fest, um dann bei 235°, dem Schmelzpunkt des  $\beta$ -Chinovins, abermals zu schmelzen. Die gelbe Lösung des  $\beta$ -Chinovins in

<sup>(1)</sup> JB. f. 1858, 582; f. 1861, 757; vgl. auch JB. f. 1872, 802. — (2) Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 329. — (3) JB. f. 1879, 860. — (4) Ber. 1888, 926. — (5) Vgl. JB. f. 1867, 488, 749; f. 1873, 788; f. 1878, 971.

concentrirter Schwefelsäure färbt sich an der Luft kirschroth. --- $\alpha$ - sowohl wie  $\beta$ -Chinovin werden durch alkoholische Salz- oder Schwefelsäure in Chinovinzucker und Chinovasäure gespalten; das Mengenverhältnis der zwei letzteren scheint in beiden Fällen das nämliche zu sein. Die Zusammensetzung des Zuckers ist mit Sicherheit noch nicht ermittelt; er löst sich in Aether, schmeckt anfangs süß, dann bitter, ist bei 1050 flüssig, gährt mit Hefe nicht und reducirt Fehling'sche Lösung. In krystallisirtem Zustande wurde er nicht erhalten. Sein spec. Drehungsvermögen ist  $\alpha = +78^{\circ}$ . — Chinovasäure, wahrscheinlich C<sub>32</sub>H<sub>48</sub>O<sub>6</sub>, schmilzt unter Kohlensäureentwicklung und Bildung von Brenzchinovasäure C<sub>31</sub>H<sub>48</sub>O<sub>4</sub> bei 295°. Reine Salze konnten nicht dargestellt werden; durch Behandlung der alkalischen Lösung mit Jodäthyl entsteht ein Aether, welcher sehr langsam krystallinisch erstarrt. Brenzchinovasäure, am zweckmäßigsten durch Schmelzen der Chinovasäure im luftverdünnten Raume hergestellt, krystallisirt in feinen, bei 216° schmelzenden Nadeln; sie ist in Wasser nicht löslich, in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig leicht löslich; über 360° destillirt sie zum Theil unzersetzt. Ihr Kalisalz ist ölig. — Beim Auflösen von Chinovasäure in concentrirter Schwefelsäure entwickelt sich Kohlensäure und gleichzeitig entstehen Novasäure — farblose, bei 257° schmelzende Nadeln — und Chinochromin — gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 252°. Die Zusammensetzung dieser Verbindungen, von denen sich letztere durch schöne Farbereactionen auszeichnet, steht noch nicht fest.

Auch A. C. Oudemans jr. (1) veröffentlichte eine ausführliche, reich mit analytischen Daten versehene Abhandlung über α-Chinovin und Chinovasäure. Im Wesentlichen bestätigte Er die obigen Angaben von Liebermann und Giesel; Chinovin wird nach Ihm, entgegen früheren Angaben von Rochleder, durch Natriumamalgam nicht in Zucker und Chinovasäure zerlegt und besitzt wahrscheinlich die Formel C<sub>89</sub>H<sub>64</sub>O<sub>11</sub>; für Chinovasäure ([α]<sub>D</sub> = +86,8°) schlägt Er die Formel C<sub>89</sub>H<sub>64</sub>O<sub>6</sub>

<sup>(1)</sup> Req. Trav. chim. 2, 160; Arch. néerland. 18, 305.

vor, für den Zucker den Namen Chinovit und die Formel  $C_4H_{12}O_4$  ( $[\alpha]_D = 60,5^{\circ}$ ). — Bei Behandlung von Chinovasäure mit concentrirter Schwefelsäure bildet sich primär Ameisensäure und erst aus dieser Kohlenoxyd; neben Chinochrom entsteht manchmal ein Kohlenwasserstoff C<sub>32</sub>H<sub>42</sub> (?), den Oudemans Chinoven nennt und außerdem Apochinovasäure C<sub>16</sub>H<sub>26</sub>O<sub>4</sub>, deren Natriumsals C<sub>16</sub>H<sub>25</sub>NaO<sub>4</sub>. 3<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O krystallisirt erhalten wurde. Die Säure ist ein gelatinöser Niederschlag.

## Eiweisskörper.

H. Struve (1) hat die Dialyse eiweisskaltiger Substanzen aus dem Thier- und Pflanzenreiche unter Anwendung von Chloroformwasser (mit Chloroform gesättigtes Wasser) und Aether studirt, wobei Er das Pergamentpapier durch thierische Blase oder Darm ersetzte, welche vorher mit Wasser und dann mit Aether extrahirt waren.

O. Low (2) hat Bemerkungen über die Constitution des Albumins veröffentlicht, in denen Er sich wesentlich gegen Baumann (3) wendet. Er ist der Meinung, dass der Leucin- und Tyrosincomplex im Eiweissmolekül nicht präexistiren, sondern erst bei der Spaltung entstehen; Er hält es für natürlicher, dass der Eiweisbildung ein einfach verlaufender Condensationsprocess su Grunde liege, als dass die Zellen zuerst verschiedene Gruppen, wie einen hydroxylirten Benzolkern, Leucin, Amidoglutarsäure bereiten und mit dem noch nöthigen Stickstoff und dem Asparaginsäurecomplex einen complicirten Harnstoff oder ein solches Guanidin bilden. Löw kommt zu dem Schlusse, dass das Eiweiss (resp. Pepton) ein Condensationsproduct des Asparaginsäurealdehydes sei und dass dieser aus Formaldehyd und

<sup>(1)</sup> N. Petersb. Acad. Bull. 36, 305; Pharm. J. Trans. [3] 14, 128; J. pr. Chem. [2] 27, 231. — (2) Pfltiger's Arch. Physiol. 368; Ber. 1888, 1107. — (8) JB. f. 1882, 1144,

Ammoniak entstehe. — Es werden von Löw zahlreiche Gründe gegen die Präexistenz des Leucincomplexes, des Benzolkernes und eines hydroxylirten Benzolkernes im Eiweissmolekül vorgebracht.

Derselbe(1) veröffentlichte einen weiteren Beweis (2), daß das Eiweils des lebenden Protoplasma's eine andere chemische Constitution besitze, als das des abgestorbenen. Es wurde aus Spirogyra dubia das Algeneiweiss dargestellt und analysirt; dasselbe war eine weiße, bis schwach graue, erdige Masse, die noch 0,2 bis 0,3 Proc. Aschenbestandtheile enthielt; die Zusammensetzung entsprach der Formel: C<sub>72</sub>H<sub>185</sub>N<sub>17</sub>S<sub>0,5</sub>O<sub>24</sub>. Ein Vergleich mit der Formel des Hühnereiweißes: C72H112N18SO22 ergiebt als wesentliche Unterschiede, das das Algeneiweiss reicher an Wasserstoff und Sauerstoff, dagegen ärmer an Stickstoff ist. - Bei der Behandlung der Algen mit verdünnter ammoniakalischer Silberlösung erfolgt Oxydation und es kann nach entsprechender Behandlung eine amorphe Silberverbindung durch Ammoniak extrahirt werden, welche sich besonders dadurch auszeichnet, dass sie das Silber sehr fest gebunden enthält, so dass dasselbe weder durch Salzsäure, noch durch Schwefelwasserstoff herausgeschafft werden kann. Dieser Silberverbindung entspricht die Formel C<sub>72</sub>H<sub>111</sub>N<sub>18</sub>S<sub>0,5</sub>O<sub>82</sub>Ag<sub>8</sub> und der dieser Silberverbindung zu Grunde liegenden Säure C72H119N13S0,5O32. Low denkt sich diese Verbindung durch Sauerstoffaufnahme, Abspaltung von Ammoniak und Anhydridbildung aus dem Algeneiweiß entstanden. — Der Silbergehalt des Oxydationsproductes scheint erheblichen Schwankungen zu unterliegen und von der Zeit abzuhängen, welche die Algen in der Silberlösung zubringen; zuerst wird das metallische Silber vom activen Eiweiss abgeschieden und in zweiter Linie wird die Substitution von Wasserstoff durch Silber erfolgen. — Es wurde noch folgender Controlversuch angestellt: Eine Portion derselben Algen blieb einige Tage in 10 procentigem Alkohol liegen, sie zeigten durch ihr Aussehen unter dem Mikroskop, durch den Mangel des

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 30, 348. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1144.

Turgors und durch die Contraction des Protoplasmas, das sie abgestorben waren; sie wurden darauf genau so, wie früher die lebenden Algen, mit ammoniakalischer Silberlösung behandelt, aber es konnte keine Spur der vorher beschriebenen Silberverbindung daraus erhalten werden. — Löw stellt als Resultat dieser Untersuchung am Schlusse folgende zwei Sätze auf: 1) Es ist das Eiweiss der lebenden Zellen, welches das Silber reducirt. 2) Beim Absterbeprocess wird das Eiweiss chemisch verändert. — In einer Nachschrift hebt Löw noch ausdrücklich hervor, dass Er bei der beschriebenen Silberverbindung das veränderte Verhältnis von C: O als wichtig erachte und dass dieseVerbindung aus abgestorbenen Zellen nicht erhalten werde. Aus Albuminlösung wurde durch Erwärmen mit ammoniakalischer Silberlösung während mehrerer Tage eine Silberverbindung erhalten, die jedoch von der aus den Algen dargestellten abweicht. Das Verhalten der Eiweißsilberverbindungen gegen Schwefelwasserstoff erklärt Löw so, dass Er annimmt, das Schwefelsilber werde vom Eiweiß zu einer löslichen Verbindung gebunden, weshalb eine Abscheidung von Schwefelsilber nicht stattfindet.

Derselbe (1) hat einen Beitrag zur Kenntniss des activen Albumins (2) geliefert, der sich folgendermaßen resumiren läst:

1) Ammoniak und Hydroxylamin bewirken bei Spirogyren eine Veränderung des activen Albumins, wobei die Reductionsfähigkeit für Silberlösung nicht erlischt. 2) Die salzs. Verbindungen von Ammoniak und Hydroxylamin wirken verschieden von Kochsalz und Chlorbaryum; letztere heben die Reductionsfähigkeit allmählich auf, erstere nicht. 3) Diese Beobachtungen sind nach dem heutigen Standpunkt der Wissenschaft nur dann erklärlich, wenn die reducirenden Gruppen im activen Eiweiss Aldehydgruppen sind.

A. B. Griffiths (3) hat eine Note zu der Arbeit von Löw und Bokorny (4) über die Aldehydnatur des lebenden

<sup>(1)</sup> Pfttiger's Arch. Physiol. **33**, 113. — (2) Vgl. JB. f. 1881, 1005. — (8) Chem. News **49**, 179. — (4) JB. f. 1881, 1005.

Eineilses veröffentlicht, in welcher Er auf Grund von Experimenten die Ansicht ausspricht, dass die reducirende Wirkung des lebenden Protoplasmas von einem Gehalte an Traubensucker herrühre. — Diese Note hat einem Anonymus (1) Veranlassung gegeben, einige kurze Bemerkungen über das Problem des Lebens zu machen.

- O. Löw (2) beschrieb eigenthümliche Verbindungen von Silber mit eiweisehaltigen Körpern. Silberalbuminat erfährt durch ammoniakalische Silberlösung bei gewöhnlicher Temperatur keine Veränderung, beim Erwärmen aber wird ein rothbrauner Körper gebildet, der sich nach Neutralisation mit verdünnter Schwefelsäure abscheidet; derselbe ist unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in verdünnten Alkalien, sowie in verdünnter Schwefelsäure; nach den Resultaten der Elementaranalyse ist in dem Körper das Verhältniss von Stickstoff zu Kohlenstoff wie im Eiweiss, der Sauerstoffgehalt ist aber relativ größer geworden. Bei Digestion dieser Verbindung mit Barytwasser oder Salzsäure wird der größte Theil des Silbers als Metall abgeschieden, während ein Körper von den Reactionen des Peptons in Lösung geht; die ammoniakalische, rothbraune Lösung des Körpers wird durch Schwefelwasserstoff nicht gefällt, sie wird nur grün gefärbt. Der rothbraune Körper ist demjenigen ähnlich, welcher durch Einwirkung von ammoniakalischer Silberlösung auf das Eiweiß lebender Zellen entsteht. — Durch Einwirkung von ammoniakalischer Silberlösung auf Eiweiß unter Zusatz von Aetzkali erhält man silberreichere Verbindungen, die sich ähnlich der beschriebenen verhalten. Bei diesen Körpern scheint es sich um Verbindungen von wechselnden Mengen molekularen Silbers mit partiell oxydirtem Silberalbuminat zu handeln.
- G. Stillingsleet Johnson (3) hat nachgewiesen, dass beim Kochen von Eiweis mit verdünnter Kalilauge nicht Schwefelkalium, sondern tetrathions. Kalium aus dem Schwefel

<sup>(1)</sup> Chem. News 49, 192. — (2) Ber. 1888, 2707. — (3) Chem. News 47, 87.

des Eiweises entsteht. Wird concentrirte Kalilauge angewendet, so entsteht allerdings Schwefelkalium, indem das anfangs gebildete tetrathions. Salz durch die concentrirte Lauge unter Bildung von Schwefelkalium zerlegt wird.

W. Kühne und R. H. Chittenden (1) haben die nächsten Spaltungsproducts der Eiweilskörper studirt. Kühne (2) hatte angenommen, dass das Eiweiss aus zwei verschiedenen Molekülen zusammengesetzt sei, deren Hydrate in Gestalt der beiden tryptisch zu unterscheidenden Peptone aufträten. In dem Antipepton, das dem Trypsin widersteht, war das eine gewonnen, das andere war auf einem neuen Wege zu suchen. Bei der geringen Aussicht, die Pepsinpeptone zu trennen, wurde nach Körpern gesucht, welche zwischen den Peptonen und den Albuminen stehen konnten und zwar sowohl nach solchen, welche zwischen Antipepton und Antialbumin stehen, wie nach den vom Hemialbumin zum Hemipepton führenden. Die letzteren waren die wichtigern, da nur das Hemipepton fehlte. In der Hemialbumose fand sich der gesuchte Körper, denn er lieferte mit Pepsin-Säure das gesuchte tryptisch vergängliche Hemipepton. In den durch normale Pepsinlösung zwar verdaulichen, jedoch am schwersten verdaulichen Antheile des in Lösung gegangenen Albumins wurde ein Körper gefunden, dessen Pepton dem Trypsin widersteht, der also die Antialbumose repräsentirt. Der gegen siedende verdünnte Säure resistente Theil des Eiweißes, welcher schon von Schützenberger (3) dargestellt ist, wird von Kühne und Chittenden als Antialbumid aufgeführt. Der bei der Bearbeitung des Albumins im Allgemeinen eingehaltene Gang war folgender: Die Eiweisstoffe wurden mit verdünnter Schwefelsäure auf 100° erwärmt, die ungelöst gebliebenen Albumide in Soda gelöst, mit Säuren wieder gefällt und nachdem sie in Folge dieser Behandlung in verdünnter Salzsäure löslich geworden, mit Pepsin-Salzsäure digerirt, um alles ungespaltene, als Syntonin beigemengte Albumin zu entfernen; beim

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Biol. 19, 159. — (2) Verhandl. naturhist. med. Vereins Heidelberg, N. F. 1, 286. — (8) JB. f. 1875, 808.

Neutralisiren der Verdauungslösung fiel das gesammte Albumid Darauf wurde der Körper in Soda gelöst, mit peptonfreiem Trypsin behandelt, worauf zunächst eine merkwürdige, an die Caseingerinnung durch Lab erinnernde Ausscheidung erfolgte, die aber nach längerer Digestion unter Sodazusatz theilweise in Lösung ging. Aus dieser Lösung, die frei von Leucin und Tyrosin ist, wurde das Antipepton gewonnen, nachdem durch Neutralisiren mit Säure das unveränderte Albumid abgeschieden war. - Das Antipepton wurde auch noch auf einem anderen Wege gewonnen. Eine Pepsinverdauung wurde entweder nach ziemlich langer Dauer, oder nach kürzerer, sehr energischer Wirkung unterbrochen, das letzte Neutralisationspräcipitat abgetrennt und durch weitere Pepsinwirkung für sich in Antipepton verwandelt. Dabei ergab sich zugleich eine neue Entstehungsweise des Antialbumids, indem es gelang, aus der durch Pepsin erhaltenen Antialbumose mittelst Trypsin das erwähnte merkwürdige Albumidgerinnsel zu erzeugen. - Die Stoffe der Hemigruppe wurden theils durch Sieden mit Schwefelsäure, theils durch Pepsinverdauung erhalten, indem man die Einwirkung zeitlich unterbrach. Die Säurewirkung ergab viel Pepton neben der Hemialbumose, die Verdauung wenig Pepton und viel Hemialbumose. Endlich wurde Hemipepton aus der Hemialbumose durch Pepsin-Säure darzustellen versucht. Sämmtliche primären Spaltungsproducte zeigten zwar die allgemeinen Eiweißreactionen, wurden aber mit Natron und Kupfervitriol roth, nicht violett. Die Antialbumide sind durch die Unlöslichkeit in verdünnter Schwefelsäure, die Hemialbumosen besonders durch die Löslichkeit ihrer Fällungen verschiedenster Art bei Siedehitze und Wiederausscheidung beim Erkalten charakterisirt. Um Fäulniss zu vermeiden, wurde den sauren Lösungen Salicylsäure, den neutralen und alkalischen Thymol zugesetzt. Es wurden verarbeitet : Eieralbumin, Eiweisstoffe des Blutserums, Syntonin und Fibrin; die gewonnenen Resultate müssen im Originale nachgesehen werden, ferner gestatten die aus den Resultaten gezogenen Folgerungen einen kurzen brauchbaren Auszug nicht.

E. Schulze und J. Barbieri (1) haben den Nachweis geliefert, dass bei der Zersetzung der Eiweisskörper durch Kochen mit Salzsäure und Zinnchlorür nach dem Verfahren von Hlasiwetz und Habermann in geringer Menge Phenylamidopropionsäure entsteht.

Dieselben (2) haben einen Beitrag zur Kenntniss der Producte geliefert, welche bei der Zersetzung der Eiweisstoffe durch Säuren und Alkalien entstehen. Sie zerlegten einerseits Conglutin (3), andererseits die aus Kürbissamen (4) erhaltene Eiweißsubstanz sowohl nach dem Verfahren von Hlasiwetz und Habermann (5), als nach dem von Schützenberger (6) und erhielten nebst den von diesen Forschern bereits beschriebenen Zersetzungsproducten auch eine Substanz, die bei der Oxydation Benzoësäure liefert und die Sie für Phenylamidopropionsäure oder deren Homologe halten. Sie sind der Meinung, dass sich diese Substanz auch bei der Spaltung thierischer Eiweisskörper bilde, dass sie von Hlasiwetz und Habermann übersehen wurde, weil sie in die Mutterlaugen überging, das ferner Schützenberger's Tyroleucin (7) eine Verbindung von Amidovaleriansäure mit Phenylamidopropionsäure sei und dass möglicherweise die sogenannten Leuceine (8) Gemenge von Amidosäuren der Fettreihe mit Phenylamidopropionsäure seien. Wenn diese Ansichten richtig sind, so bestände das bei der Eiweisszersetzung entstehende Amidosäuregemenge aus Amidosäuren der Asparaginsäurereihe, aus Amidosäuren der Leucinreihe, aus Tyrosin und aus Phenylamidopropionsäure, eventuell Homologen derselben.

Jac. G. Otto (9) hat die Umwandlung des Fibrins durch Pankreasferment untersucht. Er ließ einen wässerigen Auszug von Rindspankreas auf frisch dargestelltes gewaschenes Fibrin bei gewöhnlicher Temperatur einwirken und hinderte die Fäul-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 1711. — (2) Chem. Centr. 1883, 230. — (8) JB. f. 1882, 1188. — (4) JB. f. 1881, 994. — (5) JB. f. 1873, 835. — (6) JB. f. 1875, 808. — (7) JB. f. 1876, 853. — (8) JB. f. 1876, 853. — (9) Zeitschr. physiol. Chem. S, 128.

niss dadurch, dass Er der Masse etwas Aether zusetzte. Die auf diese Weise entstehenden Umwandlungsproducte waren: 1) eine Globulinsubstanz, welche höchst wahrscheinlich mit dem Serumglobulin identisch ist, 2) eine sehr geringe Menge von Propepton, welches dem bei der Pepsinverdauung entstehenden Propepton sehr ähnlich ist, 3) das Pankreaspepton, welches mit dem bei der Pepsinverdauung entstehenden Pepton entweder identisch, oder doch sehr verwandt ist. Otto findet, dass das Pepton weniger Kohlenstoff und Stickstoff enthält, als der Eiweiskörper, aus dem es entstand. Maly (1), sowie Henninger (2) hatten Pepton und Eiweißkörper gleich zusammengesetzt gefunden. Otto hält die Peptone für Hydratationsproducte der Eiweisskörper, wie diess auch Kossel (3), Kühne und Chittenden (4) thun. Endlich 4) wurde das von Kühne entdeckte Antipepton beobachtet; Otto fand die Zusammensetzung etwas abweichend von der, welche Kühne und Chittenden angeben.

A. Gautier und A. Étard (5) haben Ihre (6) Untersuchungen über die Producte der Eiweilsfäulnis fortgesetzt. Sie verarbeiteten das Fleisch verschiedener Säugethiere, Fische und Mollusken, ferner Eieralbumin. — Die gefaulten Massen wurden bei niederer Temperatur im Vacuum destillirt, das Destillat enthielt: kohlens. Ammon, Phenol, Skatol, Trimethylamin und flüchtige Fettsäuren. Der Destillationsrückstand wurde zuerst mit Aether (B), dann mit Alkohol (C) ausgezogen, das bei dieser Behandlung unlöslich gebliebene mit verdünnter Salzsäure gekocht, abgedampft und dann mit Alkohol extrahirt (D); diese letztere alkoholische Flüssigkeit wurde zuerst mit neutralem, dann mit basisch essigsaurem Blei gefällt. Aus der Lösung (B) wurde mittelst Platinchlorid eine Base abgeschieden, welche ein Hydrocollidin (7) war, ferner wurde ein leicht lösliches Platindoppelsalz erhalten, das sich schon bei 100° zersetzt

<sup>(1)</sup> JB. f. 1875, 818. — (2) JB. f. 1878, 985. — (8) JB. f. 1880, 1044. — (4) Siehe S. 1875. — (5) Compt. rend. **97**, 268. — (6) JB. f. 1882, 1286. — (7) Vgl. JB. f. 1882, 1289.

und wahrscheinlich ein Gemenge war, endlich enthielt diese Lösung noch die Kalkverbindung der Amidostearinsäure. Aus dem Gemisch der Fäulnissproducte von Fisch- und Rindfleisch geht in den Aether eine Amidosäure von der Formel CaH20N2Os über, dieselbe wird beim Schmelzen mit Aetzkali in Caprylsäure, Capronsäure und Essigsäure zerlegt. — Die alkoholische Lösung (C) liefert Leucine und Leuceïne und zwar besonders solche aus den Reihen C<sub>5</sub> und C<sub>6</sub>. Aus Fischfleisch erhält man eine in Lamellen krystallisirende Substanz von der Zusammensetzung C<sub>11</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>; dieselbe ist als ein Hydrat eines von Schützenberger (1) erhaltenen Glucoproteines C11H22N2O4 zu betrachten; sie liefert beim Erhitzen mit Aetzkali: Wasserstoff, Ammoniak, Kohlensäure, Buttersäure und Valeriansäure und ein Theil zerlegt sich in die entsprechenden Leucine und Leuceine. Durch Destillation mit Sand bei 280° entsteht ein bei 92 bis 93° siedendes Amylamin. — In einer zweiten Abhandlung (2) werden die Säuren besprochen, welche bei der Eiweißfäulniß entstehen, indem die zuerst gebildeten Leucine und Leucoproteine durch Hydratation weiter zersetzt werden; es erscheinen dann die entsprechenden Säuren gebunden an Ammoniak. Bis jetzt wurden folgende Säuren abgeschieden: I. Aus der Fettsäurereihe: Ameisensäure, Essigsäure, Buttersäure, Valeriansäure, Palmitinsäure; II. Aus der Acrylsäurereihe: Acrylsäure und Crotonsäure; III. Aus der Milchsäurereihe: Glycolsäure, gewöhnliche Milchsäure, Valeromilchsäure; IV. Aus der Oxalsäurereihe: Oxalsäure, Bernsteinsäure, Kohlensäure; V. Von stickstoffhaltigen Säuren : die Säure C9H15NO4, Amidostearinsäure, Leucine und Leuceïne.

J. Tarchanoff(3) beschreibt Verschiedenheiten des Eiereiweilses bei befiedert geborenen (Nestflüchtern) und bei nackt geborenen (Nesthockern) Vögeln und die Verhältnisse zwischen dem Dotter und dem Eiereiweiß.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1877, 913. — (2) Compt. rend. 97, 325. — (3) Pflüger's Arch. Physiol. \$1, 368.

Nach P. Carles (1) hat frisches Hühnereigelb im Durchschnitte folgende Zusammensetzung:

O. Hammarsten (2) hat Seine (3) Untersuchungen über das Fibrin und seine Entstehung aus Fibrinogen fortgesetzt. Denis (4) hatte drei Modificationen von menschlichem Fibrin unterschieden: 1) Fibrine concrète modifiée aus geschlagenem arteriellen Blut oder durch Verdünnen von in Glaubersalzlösung aufgefangenem venösen Blute mit Wasser erhalten; dasselbe ist unlöslich in Salzlösungen und identisch mit dem gewöhnlichen Fibrin. 2) Fibrine concrète globuline, aus in Ruhe geronnenem venösen Blute erhalten; es quillt in 10 procentiger Kochsalzlösung. 3) Fibrine concrète pure, aus venösem Blute durch Schlagen gewonnen, soll in Kochsalzlösung völlig löslich sein. Diese von Eichwald (5) bestrittenen Unterscheidungen hält Hammarsten aufrecht, Er sieht das erstgenannte, in Salzlösungen unlösliche Fibrin als das typische an. Das Quellen der zweiten Modification wird durch die in größerer Menge beigemischten weißen Blutkörperchen bedingt. Die dritte, lösliche Modification von Denis, unter besondern Cautelen erhalten, gewann Hammarsten Menschenblut reinem Pferdeblutfibrinogen; Er erinnert daran, dass aus einem nicht ganz typischen Fibrinogen, sowie bei starker Verunreinigung mit Paraglobulin ein lösliches Fibrin erhalten wird, desgleichen wird aus einer Lösung von ganz typischem Fibrinogen durch Zusatz einer sehr geringen Menge von Alkali (0,015 bis 0,03 Proc.) ein lösliches Fibrin erhalten, die Gerinnung wird durch den Alkaligehalt wesentlich verzögert.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 247, 47. — (2) Ber. 1883, 1109; Pflüger's Arch. Physiol. 29, 487. — (8) JB. f. 1880, 1088. — (4) Nouvelles études chimiques, physiologiques et médicales sur les substances albuminoïdes. Paris 1856 und Mémoire sur le sang. Paris 1859. — (5) Beiträge sur Chemie der gewebbildenden Substanzen. Berlin 1878.

Durch diese Beobachtungen ist zwar gezeigt, dass man ein lösliches Fibrin erhalten kann, aber die ungleiche Beschaffenheit des aus arteriellem und venösem Menschenblute durch Schlagen gewonnenen Fibrins ist dadurch nicht zu erklären. — Hammarsten stellte aus Fibrinogenlösungen, die frei von Paraglobulin waren, mittelst Fibrinferment Fibrin dar und fand dabei, das Gas Fibrinogen stets weniger Fibrin liefert, als sein eigenes Gewicht beträgt (es wurden 61,63 bis 94,1 Proc. erhalten). Bei der Gerinnung verschwindet das Fibrinogen vollständig aus der Lösung, es findet sich aber nach der Fibrinausscheidung in der Flüssigkeit eine bei 64° coagulirende Globulinsubstanz, die auch im Blutserum nachgewiesen wurde. Es liegt demnach die Annahme sehr nahe, dass das Fibrinogen bei der Blutgerinnung in zwei neue Eiweisstoffe sich spaltet, von denen der eine, die Hauptmasse bildend, sich als Fibrin ausscheidet, während der andere als ein bei 640 gerinnendes Globulin in Lösung bleibt; diese Globulinsubstanz ist ärmer an Stickstoff, als das Fibrin und als das Fibrinogen. Spaltung des Fibrinogens erfolgt, wenn man die Lösung desselben auf 56 bis 60° erwärmt, wobei Gerinnung eintritt. Auch Denis hatte die Blutgerinnung für einen Spaltungsprocess gehalten. Bei der Gerinnung dürfte eine Zwischenstufe, das lösliche Fibrin, entstehen, von dem ein Theil in unlösliches Fibrin übergeht, während der Rest, vielleicht durch Oxydation, ein Globulin liefert.

O. Hammarsten (1) hat durch eine eingehende Untersuchung die Frage, ob das Casein ein einheitlicher Stoff sei, bejaht und dadurch die Angaben von Danilewsky und Radenhausen (2), denen zufolge das Casein als ein Gemenge von Caseoalbumin und Protalbstoffen bezeichnet wird, widerlegt. Hammarsten rechnet das Casein zu der Gruppe der im Thierkörper weit verbreiteten Nucleoalbumine, deren best bekanntes Glied es ist. — Durch zahlreiche Elementaranalysen wurde folgende mittlere Zusammensetzung ermittelt: C 52,96

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 227. — (2) JB. f. 1880, 1036.

Proc., H 7,05 Proc., N 15,65 Proc., S 0,716Proc., P 0,847 Proc., O 22,78 Proc. — A. Danilewsky (1) hat in einem Aufsatze, welcher den Titel trägt: Zur vorläufigen Abwehr, die Einwendungen von Hammarsten gegen Seine und Radenhausen's Arbeit zum Theil anerkannt, zum Theil aber zu widerlegen gesucht und will in einer ausführlichen Arbeit mit neuen Versuchsresultaten für Seine Ansichten eintreten. Er bleibt bei Seiner Ansicht, dass das Casein ein Gemenge von zwei Substanzen ist, als die Er nun Nucleoalbumin und Nucleoprotalbstoff oder Nucleoalbuminsäure bezeichnet. Das Detail muß im Originale nachgesehen werden.

H. A. Landwehr (2) hat nachgewiesen, dass Mucin und Metalbumin nicht als chemische Individuen, sondern als Gemenge aufzusassen sind. Das Gallenmucin ist ein Gemenge von Globulinsubstanzen mit Gallensäuren, das Mucin der Weichthiere (Weinbergschnecke) ein Gemenge von Achrooglycogen (3) mit Eiweiss und das Mucin der Submaxillardrüsen ein Gemenge von Eiweisskörpern mit thierischen Gummi (4). Auch das Metalbumin ist ein Gemenge von Eiweiss mit thierischem Gummi. Dass das Paralbumid ein Gemenge von Eiweiss und Metalbumin ist, hat schon Hammarsten (5) bewiesen.

E. Salkowski (6) empfiehlt zum Nachweise des Paralbumins folgende Reaction anzuwenden: die zu prüfende Flüssigkeit wird verdünnt, durch Zusatz einiger Tropfen alkoholischer Rosolsäurelösung gefärbt und dann vorsichtig unter Umschütteln so lange mit ½10 Normalschwefelsäure versetzt, bis die Reaction umgeschlagen, d. h. die rothe Farbe verschwunden ist. Man erhitzt aufs Neue zum Sieden und tropft nöthigenfalls, d. h. wenn die rothe Farbe wieder auftritt, noch etwas Säure zu. Filtrirt man die gekochte Flüssigkeit, so sind die Filtrate, wenn Paralbumin vorhanden ist, trüb, wenn die Flüssigkeit Paralbumin nicht enthält, klar.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 427. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 114. — (3) Siehe JB. f. 1881, 998. — (4) Siehe diesen JB.: Thierchemie. — (5) JB. f. 1882, 1187. — (6) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 118.

- W. Kühne (1) hat den Eiweißkörper, welchen Bence-Jones (2) zuerst im Harne eines an Osteomalacie Leidenden beobachtet hatte, einer sorgfältigen Untersuchung unterzogen und nachgewiesen, daß derselbe Hemialbumose ist. Kühne hat alle wesentlichen Reactionen sowohl an einem frischen Harn, welcher Hemialbumose enthielt, studirt, als auch das durch Fällen mit Alkohol aus dem Harne dargestellte Präparat untersucht.
- O. Low (3) hat Eiweils und Pepton nach verschiedenen Richtungen untersucht; Er giebt darüber folgendes Resumé: 1) der Schwefelgehalt des Albumins wird nicht zu 1,3 Proc. gefunden, wie Harnack (4) angiebt, sondern zu 1,7 bis 1,8 Proc., wie schon Lieberkühn (5) fand. Ein wesentlicher Unterschied im Schwefelgehalt von Eiweiß und Pepton besteht nicht. 2) Wir sind nicht berechtigt, auf Grund der bis jetzt beobachteten Thatsachen anzunehmen, dass ein Theil des Stickstoffes im Eiweiss lockerer gebunden ist, als der andere. 3) Bei der Spaltung des Albumins resp. Peptons durch Trypsin wird Harnstoff nicht erhalten. 4) Es liegt kein Grund vor, die empirische Eiweissformel Lieberkühn's abzuändern. 5) Aus den von Harnack (6) beschriebenen Kupferalbuminaten, sowie aus den von Löw dargestellten Silberalbuminaten folgt, dass die Molekulargröße des Albumins der verdreifachten Lieberkühnschen Formel entspricht. 6) Das Pepton liefert unter den gleichen Umständen silberreichere Verbindungen, als das Albumin und die beobachteten Verhältnisse finden ihre einfachste Erklärung in der Annahme, dass das Molektil des Peptons ein Drittel so groß, wie das des Albumins ist, daß beide Körper in einem Polymerieverhältnisse zu einander stehen und die Formel C72H112N18SO22 die Molekulargröße des Peptons ausdrückt.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Biol. **19**, 209. — (2) JB. f. 1847 und 1848, 980. — (3) Pflüger's Arch. Physiol. **21**, 898. — (4) JB. f. 1881, 996. — (5) JB. f. 1852, 692. — (6) JB. f. 1881, 996.

A. Pöhl (1) giebt an, daß fast alle thierischen und pflanzjichen Gewebe im Stande sind, Eiweißskörper in Pepton umzuwandeln. Er ist der Meinung, daß die Structur der Eiweißskörper beim Uebergange in Pepton keine Aenderung erleide. —
Derselbe (2) hat einen Auszug Seiner (3) Dissertation über
das Pepton veröffentlicht.

E. Brücke (4) hat eine Untersuchung über das Alkophyr (5) und über die wahre und die sogenannte Biuretreaction (Peptonreaction) ausgeführt. Die Analogien zwischen Peptonreaction und Biuretreaction gehen weiter, als man bisher wußte. Eine durch Kupfervitriol und Aetzkali roth gefärbte Biuretlösung wird lasurblau, wenn man in dieselbe anhaltend Kohlensäure leitet, und wieder roth auf Zusatz von Kalilauge; ebenso verhält sich eine Alkophyrlösung. Biuret löst sich in concentrirter Schwefelsäure und wird beim Verdünnen mit Wasser unverändert abgeschieden; löst man Alkophyr in kalter concentrirter Schwefelsäure und verdünnt mit Wasser, so fällt eine Substanz heraus, die mit Kupfervitriol und Kali ebenso roth wird, wie Alkophyr. Es schien nicht unwahrscheinlich, dass die Biuretreaction durch einen sowohl im Biuret als im Alkophyr enthaltenen Atomcomplex bedingt sei und es schien nicht unmöglich Alkophyr oder einen Bestandtheil desselben in Biuret überzuführen; in dieser Richtung angestellte Versuche haben aber nur negative Resultate ergeben; es wurde weder Biuret erhalten, noch zeigte das Alkophyr die wahre, charakteristische Biuretreaction. Wenn man nämlich Kupferhydroxyd mit festem Biuret in wenig Kalilauge löst und die Lösung langsam verdunsten lässt, so erhält man rothe Krystalle, dergleichen konnten aber aus Alkophyr nicht erhalten werden. Das Rohmaterial zu den Untersuchungen über Alkophyr wurde durch Einwirkung einer mit Phosphorsäure bereiteten Pepsinlösung auf Fibrin, Eindampfen des Filtrates mit gefälltem kohlens. Kalk, Extrahiren Abdampfrückstandes mit 95 procentigem Weingeist und

<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 40, 22. — (2) Ber. 1883, 1152. — (3) JB. f. 1882, 1188. — (4) Monatsh. Chem. 4, 208. — (5) JB. f. 1870, 900.

Eindampfen der filtrirten weingeistigen Lösung als amorphe Substanz erhalten. Durch ein complicirtes Reinigungsverfahren wurde aus diesem Rohmaterial eine Substanz gewonnen, welche die Biuretreaction sehr schön zeigte, frei von bleischwärzendem Schwefel war, aber noch Schwefel enthielt, der durch Schmelzen mit Kali und Salpeter, sowie durch Natrium und Nitroprussidnatrium nachweisbar war. Brücke präcisirt die Reaction, welche Kupferoxyd und Kali mit Alkophyr hervorbingen und die Er für die Beurtheilung von dessen Reinheit vorläufig noch als werthvoll bezeichnet. - Alkophyr mit Salzsäure 3 Stunden auf 100° erwärmt, wird mit Kali und Kupfervitriol purpurviolett und indigoblau. Erwärmen mit Salpetersäure, sowie mit Schwefelsäure hebt die Biuretreaction auf, nicht so Kochen mit Barytwasser. Alle nun untersuchten Alkophyrpräparate wurden durch Zucker und Schwefelsäure roth, mit Eisessig und Schwefelsäure wurden sie hochgelb, orange, selbst roth und es zeigte die Flüssigkeit schöne Fluorescenz. — Das Alkophyr ist auch in käuflichem, weingeisthaltigem Amylalkohol löslich. — Zum Schlusse bespricht Brücke die Schwierigkeiten, welche der scharfen Trennung der Peptonreaction und der unter gleichen Bedingungen eintretenden Eiweissreaction entgegenstehen; dieselben wären bei den colorimetrischen Peptonbestimmungen zu überwinden, wenn zugleich Eiweiss oder Leim zugegen sind. Aber eine andere Schwierigkeit steht dieser Methode entgegen, die nicht zu überwinden ist; es entstehen nämlich bei der Eiweißverdauung wahrscheinlich mehrere Substanzen, die durch Kupferoxyd und Kali roth werden und verschiedene Kupfermengen aufnehmen.

## Pflanzenchemie.

J. le Conte (1) weist nach, dass E. H. Cook's (2) Berechnung der in der Atmosphäre enthaltenen Kohlensäure fehlerhaft

<sup>(1)</sup> Phil. Mag. [5] 15, 46. — (2) JB. f. 1882, 1140.

ist. Er findet die Kohlensäuremenge der Atmosphäre, wenn 4 in 10000 angenommen werden, 1631845 × 10° cm, wenn 3 in 10000 angenommen werden, 1223884 × 10° cm. — E. H. Cook (1) erkennt diese Berichtigung an, macht aber darauf aufmerksam, dats Seine Schlüsse und Argumente trotz des Fehlers aufrecht bleiben.

A. Müntz und E. Aubin (2) haben Betrachtungen über den Ursprung des gebundenen Stickstoffes auf der Erdobersläche Sie stellen die Processe, durch die aus dem veröffentlicht. Stickstoff der Luft Stickstoffverbindungen gebildet werden, jenen gegenüber, welche die Stickstoffverbindungen zerlegen und freien Stickstoff abscheiden und weisen darauf hin, wie wichtig es ist, zu wissen, ob diese entgegengesetzt wirkenden Processe einander das Gleichgewicht halten oder nicht. Ueber die Menge der durch die atmosphärische Elektricität gebildeten Sauerstoffverbindungen des Stickstoffes weiß man wenig, es müsten namentlich zur Erweiterung unserer Kenntnisse Bestimmungen der Salpetersäure und salpetrigen Säure im Regenwasser der tropischen Regionen gemacht werden, wozu ein geeignetes Verfahren angegeben wird. Wenn sich durch diese Untersuchungen ergeben sollte, dass in den Tropen die durch die atmosphärische Elektricität entstehenden Quantitäten von Stickstoffsauerstoffverbindungen nicht größer sind, als bei uns, dann muss man eine andere Ursache für die Bildung solcher Verbindungen suchen und diese ist gefunden in den an der Luft vor sich gehenden lebhaften Verbrennungen. Wenn man nämlich Metalle oder Metalloïde an der Luft verbrennt, so wird stets eine gewisse Menge von Stickstoffsauerstoffverbindungen gebildet. Es lässt sich nun annehmen, dass in früheren geolologischen Perioden auf der Erde solche Verbrennungen im großen Masstabe stattfanden und dass durch sie ein Vorrath von Salpetersäure gebildet wurde, der durch die Pflanzen langsam aufgezehrt wird, ohne dass ein genügender Ersatz dafür geschaffen wird.

<sup>(1)</sup> Phil. Mag. [5] 15, 151. — (2) Compt. rend. 97, 249.

Th. Weyl (1) hat einen Apparat zur Beobachtung und Messung der Sauerstoffausscheidung grüner Gewächse angegeben.

T. L. Phipson (2) hat beobachtet, dass Protococcus pluvialis und Protococcus palustris continuirlich beträchtliche Mengen von Sauerstoff entwickeln, wenn dieselben unter Wasser dem Sonnenlicht ausgesetzt werden. Er giebt einen einfachen Apparat an, der gestattet, diese Thatsache zu demonstriren und das entwickelte Gas für die Analyse aufzusammeln. Die Zerlegung der Kohlensäure und Abscheidung des Sauerstoffes durch die Pflanzen vollzieht sich nach den beiden folgenden Gleichungen:

- I.  $CO_2 + H_2O = CH_2O + O_2$  (niedere Pflanzen). II.  $CO_2 + H_2O = CH_2O_2 + O$  (höhere Pflanzen).
- O. Löw (3) hat Gegenbemerkungen gemacht zu der Kritik Baumann's (4) über die von Ihm und Th. Bokorny (5)

veröffentlichte Schrift: "Die chemische Kraftquelle im lebenden Protoplasma".

O. Löw (6) behandelte die Frage: Ob Arsenverbindungen Gift für pflansliches Protoplasma sind. Arsenige Säure und Arsensäure wirken auf Algen tödtend, aber nicht als specifische Gifte, sondern weil sie Säuren sind, sie sind nicht giftiger als Essigsäure oder Citronensäure; das Protoplasma der meisten Algen ist eben gegen jede saure Substanz sehr empfindlich. In einer Lösung von arsens. Kalium, welche von diesem Salze 0,2 g im Liter enthielt, entwickelten sich Algen ganz normal und lebten Infusorien munter fort. Selbst in einer Lösung, welche 1 pro Mille arsens. Kalium enthielt, entwickelten sich Algen, lebten Insectenlarven und Infusorien wochenlang, dagegen starben darin nach kurzer Zeit Schnecken, Wasserasseln und Wasserkäfer. — Für niedere Thiere und manche niedere Pflanzen ist das Arsen, in Form neutraler Salze angewendet, kein Gift; erst wenn die Differenzirung des Protoplasma's in

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. SO, 374. — (2) Chem. News 48, 205. —

<sup>(3)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. SO, 363. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1144. —

<sup>(5)</sup> JB. f. 1882, 1144 — (6) Pflüger's Arch. Physiol. \$3, 111.

gewissen Organen höherer Thiere einen specifischen Grad erreicht, kommt die giftige Wirkung der Arsenverbindungen zum Vorschein.

Untersuchungen über das Verhalten von vegetabilischen Geweben und von Stärke und Kohle haben J. Böhm (1) zu folgenden Resultaten geführt: 1) Die ersten Portionen der aus Kork und aus frischem oder trockenem Nadelhole in den Toricelli'schen Raum entweichenden Luft enthalten um 6 bis 12 Proc. mehr Sauerstoff, als die ursprünglich in dem Gewebe enthaltene Luft, obwohl letztere ebenso zusammen gesetzt ist, wie die freie Atmosphäre. Es ist dies dadurch bedingt, daß die Zellwände für Sauerstoff leichter permeabel sind, als für Stickstoff. — 2) Die aus gefrorenen Geweben gesaugte Luft ist sauerstoffarm und kohlensäurefrei. 3) Aus jüngerem Kernholze von Robinia entweicht in den Toricelli'schen Raum nur sehr wenig Luft. Lag das Holz in größeren Stücken während längerer Zeit in mässig feuchtem Raume, so enthält das aus demselben gesaugte Gas nur wenig Sauerstoff und etwas Kohlensäure. 4) Werden trockene Pflanzentheile in zugeschmolzenen Röhren längere Zeit aufbewahrt, so wird ein Theil des Sauerstoffs der eingeschlossenen Luft unter Bildung einer relativ geringen Menge von Kohlensäure verbraucht. 5) Trockene Feilspähne des Holzes und Stärkekörner absorbiren ihr fünf- bis sechsfaches Volumen Kohlensäure, Feilspähne des Korkes jedoch verhältnissmässig nur wenig. Aus Stärke entweicht das absorbirte Gas im leeren Raume selbst bei 98° nicht vollständig, wohl aber beim Kochen derselben in Wasser. 6) Im limitirten Raume wird in dem Lumen allseitig geschlossener Zellen sowohl Kohlensäure, als Sauerstoff und Wasserstoff verdichtet. Es ist dies dadurch bedingt, dass die genannten Gase durch die Zellwände leichter diffundiren als Stickstoff, und dass sich die Druckdifferenzen in Folge von Pression nur sehr langsam und vollständig vielleicht niemals ausgleichen. 7) Vom Zellsafte einer durch Brühen getödteten Kartoffel und Mohrrübe wird mehr als sein

<sup>(1)</sup> Botan. Zeitung 1888, Nr. 82 bis 84.

eigenes Volumen Kohlensäure absorbirt und kann im leeren Raume selbst bei 100° nicht mehr vollständig abgeschieden werden. Feuchte Stärkekörner und Zellwände absorbiren, abgesehen von dem in ihnen enthaltenen Wasser, keine Kohlensäure. 8) In gewöhnlicher Holekohle ist die Luft nur wenig verdichtet. Die ersten Portionen, welche aus derselben in den Toricellischen Raum entweichen, sind reicher an Sauerstoff als die späteren, im Ganzen ist die ausgesaugte Luft aber ebenso zusammengesetzt, wie die freie Atmosphäre. Frisch geglühte Holzkohle absorbirt ihr mehrfaches Volumen Luft und relativ mehr Sauerstoff als Stickstoff. Letzterer kann vollständig, ersterer selbst beim Kochen in Wasser nur mehr theilweise abgeschieden werden. 9) Frisch gepulverte Steinkohle absorbirt weder Stickstoff noch Wasserstoff, mäßig viel Kohlensäure, aber, und zwar mit abnehmender Intensität, sehr viel Sauerstoff, welcher wahrscheinlich zur Oxydation von Kohlenwasserstoffen verwendet wird.

- J. B. Lawes, J. H. Gilbert und R. Warington (1) haben einen Beitrag zur Chemie der sogenannten Zauberringe geliefert; das sind nämlich Kreise von dunkelgrünem Grase, welche sich häufig auf Weideland finden. Es wurden Untersuchungen des Bodens an verschiedenen Stellen, auf denen sich solche Zauberringe zeigten, vorgenommen. Die auf den Zauberringen wachsenden Pilze nehmen Stickstoff aus dem Boden auf, gehen unter und dienen als stickstoffreicher Dünger einem üppigen Graswuchse; der atmosphärische Stickstoff durfte dabei nicht assimilirt werden. Der üppige Graswuchs, welcher den Pilzen folgt, ist dadurch zu erklären, daß die Pilze aus dem Boden mehr Stickstoff aufzunehmen vermögen, als die Gräser.
- A.B. Griffiths (2) hat den Einfluß von Eisensalzen und Phosphaten im Boden auf das Wachsthum der Pflanzen untersucht und dabei gefunden, daß die Pflanzen, welche in einem Boden wachsen, der lösliche Eisensalze und lösliche Phosphate

<sup>(1)</sup> Chem. Soc. J. 48, 208. — (2) Chem. News 47, 27.

enthält, gesunder und kräftiger sind, als die in einem Boden gewachsenen, der diese Verbindungen nicht enthält, daß ferner die unter den ersteren Bedingungen wachsenden Pflanzen mehr Eisen und mehr Phosphate aufnehmen und dieß besonders, wenn sie dem Sonnenschein und dem Regen frei ausgesetzt sind. — Im Anschluß an diese Arbeit hat Er (1) den Nachweis geliefert, daß die Pflanzen (Wälschkohl), welche in einem mit Eisensulfat versetzten Boden wachsen, eine Asche liefern, die viel reicher an Eisenoxyd ist, als die Asche solcher Pflanzen, welche in gewöhnlichem Boden wachsen. Bei der mikroskopischen Untersuchung der eisenreichen Pflanzen wurden Kryställchen gefunden, welche nach den damit vorgenommenen Reactionen als Eisenvitriolkrystalle anzusehen sind.

A. Jorissen (2) hat das Verhalten des Amygdalins bei der Keimung untersucht. Zunächst beobachtete Er, dass in den Leinsamen eine geringe Menge von Amygdalin enthalten ist. Bei der Keimung der bittern Mandeln wird nur sehr wenig Blausäure gebildet und demgemäss nur sehr wenig Amygdalin zerlegt; in den Keimwürzelchen kann man das Amygdalin leicht nachweisen, dasselbe wird also bei der Entwicklung der Pflanze nicht zerlegt; übrigens lässt sich von vornherein vermuthen, dass eine bedeutendere Blausäureentwicklung beim Keimen nicht stattfinden kann, weil sonst die sich entwickelnde Pflanze getödtet würde. Man kann sich von der schädlichen Wirkung der Blausäure auf den Keimprocess leicht überzeugen; Leinsamen, welche mit verdünnter Blausäure befeuchtet werden, keimen nicht, während solche mit Wasser befeuchtet unter sonst gleichen Bedingungen ganz gut keimen. Das Amygdalin findet sich auch während der Blüthe in den Stengeln von Linum usitatissimum und Linum perenne. Durch vergleichende Bestimmungen wurde nachgewiesen, dass keimende Leinsamen mehr Amygdalin enthalten, als nicht gekeimte.

J. Böhm (3) hat den Nachweis geliefert, dass in Chloro-

<sup>(1)</sup> Chem. Soc. J. 48, 195. — (2) Belg. Acad. Bull. [8] 5, 751; 6, 718. — (8) Chem. Centr. 1883, 317.

phyll- und Etiolinkörnern, sowie in anderen Zellen Stärkebildung aus Zucker erfolgt, welcher künstlich von außen zugeführt wurde. Sowohl in entstärkten, als in vergeilten Blättern, sowie in Stiel- und Stengelstücken von Phaseolus multiflorus erscheint bisweilen schon nach 24 Stunden Stärke, wenn dieselben auf Zuckerlösung gelegt, resp. mit den Enden in dieselbe eingetaucht werden; Rohrzucker und Stärkezucker verhalten sich dabei gleich, die Stärkemenge, welche entsteht, hängt von der Concentration der Zuckerlösung ab. Nach diesem Ergebnisse hat Böhm noch versucht, ob Zuckerlösung von den Wurzeln aufgenommen und weitergeleitet wird; es hat sich ergeben, daß dieß thatsächlich geschieht und damit ist festgestellt, daß die Pflanzen geeignete organische Substanzen von außen aufnehmen und thatsächlich verwerthen.

R. Kayser (1) hat das Vorkommen von Rohrzucker und einigen seiner Umwandlungsproducts im Organismus von Pflanzen studirt; Er bestimmte in dem Safte oder in wässerigen Aussügen der Blätter und Beeren von Vitis vinifera, der Blätter und Früchte von Pirus communis, der Blätter und Rübe von Beta vulgaris, der Blätter, Stengel und Knollen von Solanum tuberosum, der Blätter und Zwiebelknollen von Allium cepa, der Blätter, Blüthenknospen und Wurzeln von Brassica oleracea cauliflora, endlich der Nadeln und jungen Triebe von Picea excelsa den Rohrzucker, Invertzucker und die freie Säure. Rohrzucker wurde in allen diesen Pflanzentheilen gefunden. In den Blättern wird aus dem Stärkemehl vorzugsweise Rohrzucker gebildet, welcher erst auf dem Wege durch die übrigen Organe theilweise oder ganz in Invertzucker umgewandelt wird. Nur ein sehr geringer Theil des in den Blättern gebildeten Zuckers gelangt in die Früchte. An der Kartoffelstaude wurde Folgendes beobachtet : der in den Blättern aus Stärkemehl entstandene Rohrzucker ist vor der Reife neben Invertzucker in die Knollen gelangt, es ist zweifelhaft, ob der erstere oder letztere oder beide zur Rückbildung des Stärkemehls dienen. Der große

<sup>(1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 39, 461.

Gehalt des Honigthaues an Rohrzucker erklärt sich nun leicht: die den Honigthau hervorrufenden Aphisarten stechen nur die Blattzellen an, welche vorwiegend Rohrzucker enthalten.

V. Jodin (1) hat die Rolle der Kieselsäure beim Wachsthum des Mais untersucht. Er findet, dass man aus einem Maiskern vier auseinander folgende Generationen in kieselsäurefreien Medien züchten kann und dass alle erzielten Pflanzen normal aussehen. Vergleichende Analysen von Pflanzen, die in Wasser gezogen waren, dem bestimmte Mengen von Salzen zugesetzt waren und von solchen Pflanzen, die im Boden gezogen waren, ergaben, dass nicht nur der Kieselsäuregehalt, sondern auch der Gehalt an Kali und Phosphorsäure bedeutend variiren. An diese experimentellen Ergebnisse wurden noch einige Betrachtungen über die Bedeutung der Mineralstoffe für die Pflanzen angeschlossen.

E. von Raumer (2) hat eine Reihe von Culturversuchen mit Phaseolus multiflorus ausgeführt zu dem Zwecke, die Rolle des Kalks und der Magnesia in der Pflanze aufzuklären. Diese Versuche sprechen dafür, dass die Function des Kalks in der Bildung der Baustoffe für die Zellwand, die der Magnesia in dem Stärketransport in und außer dem Chlorophyll und darum auch in der Bildung des letzteren liegt.

E. Bergmann (3) hat Untersuchungen über Vorommen und Bedeutung der Ameisensäure und Essigsäure in den Pflanzen angestellt, deren Ergebnisse Er folgendermaßen zusammenfaßt:

1. Die Ameisensäure und Essigsäure finden sich als Bestandtheile des Protoplasmas durch das ganze Pflanzenreich verbreitet in den verschiedenartigsten Theilen eines Pflanzenorganismus und sowohl in chlorophyllhaltigen, als in chlorophylllosen Pflanzen.

2. Die Ameisensäure und Essigsäure sind als constante Stoffwechselproducte des vegetabilischen Protoplasma's anzusehen.

3. Es ist wahrscheinlich, daß auch andern Gliedern der flüchtigen Fettsäurereihe, wie der Propionsäure,

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 844. — (2) Landw. Vers.-Stat. 39, 258. — (3) Chem. Centr. 1888, 184.

Buttersäure, Capronsäure, vielleicht der ganzen Reihe eine allgemeinere Verbreitung im Pflanzenreiche zukommt. 4. In einem Pflanzenorganismus, welcher durch Lichtentziehung an der Assimilation gehindert und dadurch in den Hungerzustand versetzt wird, findet eine Zunahme des Gehalts an flüchtigen Säuren statt. 5. Die Ameisensäure und Essigsäure gehören demnach, vorausgesetzt, dass den homologen flüchtigen Fettsäuren eine gleiche Bedeutung im vegetabilischen Stoffwechsel zukommt, zu den Gliedern der regressiven Stoffmetamorphose. 6. In einem Pflanzenorganismus, welcher bei einer Temperatur, die unter dem Temperaturminimum des Wachsthums liegt, eine Zeit lang dem Lichte entzogen wird, findet keine Zunahme des Gehalts an flüchtigen Säuren statt. 7. Die Bildung der Ameisensäure und Essigsäure in der Pflanze scheint demnach von der Athmung einigermaßen unabhängig zu verlaufen. 8. Die Ameisensäure und Essigsäure sind vorwiegend als Spaltungsproducte constituirender Bestandtheile des vegetabilischen Protoplasmas anzusehen.

- A. Bazarow (1) hat nachgewiesen, dass der in Weinbergen zur Bekämpfung des Oïdium Tuckeri ausgestreute Schwesel sich oxydirt und dass die Luft in solchen Weinbergen schweslige Säure enthält, welche desinficirend wirkt.
- C. F. Cross und E. J. Bevan (2) haben einen Beitrag zur Kenntnis der Lignification geliefert. Sie betrachten die Lignose oder Bastose nicht als ein Gemenge, sondern als eine wahre chemische Verbindung. Die Eigenschaft, durch schwefels. Anilin gelb gefärbt zu werden, schreiben Sie nicht der Lignose, sondern Producten derselben, die vielleicht durch Oxydation entstanden sind, zu. Ein Vergleich des von Stenhouse und Groves (3) zuerst dargestellten Mairogallols mit dem Chlorderivat der Lignose (4) ergab, dass eine Lösung von schwefligs. Natrium mit beiden Substanzen dieselbe Farbenreaction hervorbringt, woraus eine nahe Beziehung der Lignose zu den trihy-

ı

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 886. — (2) Chem. Soc. J. 48, 18. — (3) JB. f. 1875, 441. — (4) JB. f. 1882, 1149.

drischen Phenolen abgeleitet wird. — Versuche, ein höheres Chlorderivat der Bastose zu erzeugen, waren erfolgreich, es wurden aus der Jutefaser einerseits, aus der Faser von Musa paradisiaca andererseits Chlorderivate erhalten, welche beide die gleiche Zusammensetzung nach der Formel C28H44Cl11O16 besaßen. -- Ueber das Verhalten der Lignose wurde noch Folgendes ermittelt: 1. Trockenes Chlor wirkt auf dieselbe nicht ein, während bei Gegenwart von Wasser lebhafte Reaction und Wärmeentwickelung erfolgt. 2. Der Furfurol bildende Antheil übersteht die Einwirkung von Chlor, die mit Chlor behandelte Jutefaser liefert bei der Destillation mit Salzsäure reichlich Furfurol. - In einer angefügten Note über die Sacculminverbindungen erinnern Cross und Bevan, dass einige gechlorte Derivate dieser Verbindungen, welche Sestini (1) dargestellt und beschrieben hat, dem von Ihnen erzeugten Chlorderivate der durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Kohlehydrate erhaltenen schwarzen Substanz ähnlich sind.

- C. Amthor (2) hat im Anschlusse an Seine (3) Untersuchungen über das Reifen der Trauben nunmehr auch Studien über das Reifen der Kirschen und Johannisbeeren angestellt, welche sich auf die Veränderungen im Gehalte an Wasser und mineralischen Bestandtheilen während der verschiedenen Reifeperioden beziehen.
- C. Councler (4) hat eine vergleichende Untersuchung ausgeführt über den Aschengehalt der Blätter in Wassercultur gewachsener Bäumchen und solcher, welche auf festem Boden gewachsen waren. Als Versuchspflanze diente Acer Negundo. 1000 Thle. bei 100° getrockneter Blätter ergaben:

		. 8,51 28,72	Bodenpflanzen	
Kieselsäure .	•	•	8,51	28,72
Schwefelsäure	•	•	88,97	9,69
Phosphorsaure	•	•	26,00	4,56
Thonerde .	•	•	0,00	5,32

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1128 f.— (2) Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 197. — (3) JB. f. 1882, 1148. — (4) Landw. Vers.-Stat. **29**, 241.

	Eisenoxyd Magnesia		V	Vassercultur	Bodenpflanzen		
Eisenox		•	•	1,94	1,22		
Magnesi	8	•	•	•	7,56	6,25	
Kalk	•	•	•	•	81,77	86,17	
Natron	•	•	•	•	1,23	0,88	
Kali	•	•	•	•	96,92	45,05.	

Die Blätter wurden sofort nach dem Abfalle gesammelt und für die Analyse getrocknet. Aus dem Ergebnisse der Analyse ersieht man, daß bei den in Wassercultur erzogenen Bäumchen eine Rückwanderung von Kali und Phosphorsäure aus den Blättern nicht in dem Maße stattfindet, wie bei den Bodenpflanzen.

R. Hornberger (1) hat die Aschen der wichtigsten Waldsamen, nämlich der Rüster, Esche, Hainbuche, Ahorn, Birke, Fichte und Lärche untersucht. Es wurden gefunden:

	Reinasche Proc.	In 100 Theilen Reinasche:								
		K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	CaO	MgO	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Mn <sub>8</sub> O <sub>4</sub>	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	808	SiO <sub>2</sub>
Rüster	9,302	32,29	0,62	28,78	6,27	3,24	0,82	11,22	4,86	13,94
Esche	4,248	44,18	0,85	21,77	6,57	0,89	0,09	15,21	9,06	1,29
Hainbuche	2,498	25,15	0,92	85,62	7,82	5,69	2,64	14,28	3,98	5,05
Ahorn	6,792	87,87	0,84	27,66	5,82	2,94	2,49	14,16	5,27	6,18
Birke	4,207	27,03	1,38	23,77	9,20	8,91	2,73	10,89	4,80	8,94
Fichte	4,288	24,02	0,72	1,63	14,22	2,10	2,05	35,77	4,45	16,00
Lärche	2,076	34,68	i '	1	12,81	1,30	1,83	84,15		5,88

N. Schuppe (2) hat verschiedene Hölzer untersucht. Durch Behandlung mit salpeters. und chlors. Kalium erhielt Er aus dem Fichten-, Pappel-, Mahagony-, Nussbaum-, Eichen- und Erlenholz Cellulose von der Zusammensetzung C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>; von Gummi findet Er in den Coniferenhölzern nichts oder nur Spuren, im Pappelholze 3,25 Proc., im Erlenholze 7,09 Proc. Das Holz des europäischen und amerikanischen Nussbaumes hat nahezu die Zusammensetzung der reinen Cellulose, das Holz

<sup>(1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 29, 281. — (2) Pharm. J. Trans. [3] 14, 52.

von Makagony und Eiche eine der Formel  $C_{14}H_{24}O_{11} = 2 C_6H_{10}O_5 + C_9H_4O$ , das Holz von Pappel und Erle eine der Formel  $C_8H_{14}O_6 = C_6H_{10}O_5 + C_9H_4O$  entsprechende Zusammensetzung. Das Verhältnis zwischen Cellulose und Lignin ist bei verschiedenen Hölzern nahezu dasselbe, von ihm hängt daher die Beschaffenheit eines Holzes in Bezug auf Festigkeit u. s. w. nicht ab. Für das Lignin wird die Formel  $C_{19}H_{18}O_8$  vorgeschlagen. Nimmt man für das Holz den mittleren Gehalt von 17,6 Proc. Lignin und 40,7 Proc. Cellulose an, so kommt man für das Holz zu der Formel  $5 C_6H_{10}O_5$ .  $C_{19}H_{18}O_8$ .

E. Schulze und J. Barbieri (1) haben Ihre (2) Untersuchungen über die stickstoffhaltigen Bestandtheile der Lupinenkeimlinge, welche sich durch Zersetzung der in diesen enthaltenen Eiweisskörper bilden, fortgesetzt und sind zu folgenden Resultaten gekommen : Die Axenorgane der Lupinenkeimlinge enthalten nach zwei- bis dreiwöchentlicher Dauer der Keimung viel Asparagin und eine beträchtliche Menge von Phenylamidopropionsäure und Amidovaleriansäure. Leucin und konnten nicht mit Sicherheit nachgewiesen werden. Die Cotyledonen enthalten weniger Asparagin, als die Axenorgane und nur sehr geringe Mengen von Amidosäuren. Peptone finden sich in den verschiedenen Theilen der Keimlinge vor, aber nur in geringer Menge. Körper der Xanthingruppe sind in den Cotyledonen und in den Axenorganen vorhanden, Lecithin ist in den letzteren nachgewiesen und fehlt vermuthlich auch in den Cotyledonen nicht. Das Asparagin der Keimlinge kann nur aus Eiweisskörpern entstanden sein, für die Amidosäuren ist diese Abstammung sehr wahrscheinlich. Die Körper der Xan. thingruppe entstehen, wie Kossel (3) nachgewiesen hat, aus dem Nuclein. - Zu diesem Aufsatze hat E. Schulze (4) eine Berichtigung geschrieben, welche einige Fehler corrigirt.

Th. W. Engelmann (5) hat Untersuchungen über die

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] **37**, 887. — (2) JB. f. 1881, 1012. — (3) JB. f. 1881, 1056. — (4) J. pr. Chem. [2] **35**, 68. — (5) Arch. néerland. **18**, 29.

Beziehung zwischen Farbe und Assimilation der Pflanzen ausgeführt.

- R. Sachsse (1) hat eine Zusammenstellung und kritische Besprechung der neueren Arbeiten über Chlorophyllfunction, Assimilation und Athmung der Pflanzen geliefert.
- C. Timiriaz eff (2) hat im Anschlusse an Seine (3) Untersuchungen über die Kohlensäurezerlegung in grünen Pflanzen unter dem Einflusse des Sonnenspectrums die Beziehungen zwischen der Vertheilung der Energie im Sonnenspectrum und dem Chlorophyll studirt. Die Stelle des Maximums der Energie ist durch Langley (4) genau an dem Punkte des Spectrums constatirt worden, auf welchen das charakteristische Absorptionsband des Chlorophylls fällt. Das Chlorophyll kann demnach als ein Absorptionsmittel für jene Sonnenstrahlen betrachtet werden, welche das Maximum an Energie besitzen. Von Versuchen, welche sich auf die Umwandlung absorbirter Energie in chemische Arbeit beziehen, führt Timiriaz eff den einen an, dass eine Pflanze unter günstigen Bedingungen von 100 absorbirter Energie 40 in chemische Arbeit umsetzte.
- J. Borodin (5) hat mikrochemische Untersuchungen über krystallinische Nebenpigmente des Chlorophylls angestellt, welche folgende Resultate ergaben: 1) Das Reinchlorophyll wird in den grünen Pflanzentheilen von mehreren leicht krystallisirenden Nebenpigmenten begleitet. 2) Alle diese Nebenpigmente besitzen die Eigenschaft, von concentrirter Schwefelsäure gebläut zu werden. 3) Sie können in zwei Gruppen getheilt werden, je nachdem sie in Benzol oder in Alkohol leicht löslich sind. 4) Die in Alkohol löslicheren werden auch von Schwefelsäure und Eisessig leichter angegriffen. 5) In die erste Gruppe gehört Bougarel's (6) Erythrophyll, welches ein durchaus constanter Begleiter des Chlorophylls zu sein scheint. 6) Vielleicht kann noch ein zweiter Stoff derselben Gruppe unterschieden werden.

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1888, 121, 138, 151. — (2) Compt. rend. **96**, 875. — (8) JB. f. 1877, 196. — (4) Compt. rend. **95**, 482. — (5) N. Petersb. Acad. Bull. **99**, 328. — (6) JB. f. 1877, 980.

- 7) Die zweite Gruppe bildet das sogenannte Xanthophyll (1).
- 8) Letzteres scheint in vielen Fällen ein Gemenge zweier verschieden krystallisirender Körper zu sein.

A. Tschirch (2) betrachtet alle bisherigen Versuche, den unzersetzten Chlorophyllfarbstoff darzustellen, als gescheitert, weil die angewendeten Methoden unbedingt eine Zersetzung dieses leicht zersetzlichen Körpers herbeiführen mußten. Ihm ist es gelungen, durch Reduction des Chlorophyllans (3) mittelst Zinkstaub einen Körper zu erhalten, dessen Absorptionsspectrum mit dem der lebenden Blätter übereinstimmt und den Er deshalb für identisch mit dem Chlorophyll der lebenden Blätter Dieses Reinchlorophyll bildet schwarzgrüne Tropfen, die bisher nicht zum Krystallisiren gebracht wurden; es löst sich in Alkohol, Aether, Benzol, fetten und ätherischen Oelen, schwer in Paraffin, nicht in Wasser, geht durch verdünnte Säuren in gelbes Chlorophyllan, durch concentrirte Salzsäure in blaues Phyllocyanin über und wird durch Kalilauge gespalten in einen leicht in Wasser zu einer smaragdgrünen, fluorescirenden, äußerlich ganz den Chlorophylllösungen gleichenden Flüssigkeit löslichen Körper und einen in Aether löslichen gelben Körper. Tschirch giebt am Schlusse Seiner Abhandlung noch eine Synonymik einiger Körper der Chlorophyllgruppe.

R. Sachsse (4) hat weitere Ergebnisse Seiner (5) Untersuchungen über das Chlorophyll veröffentlicht. Die drei bereits beschriebenen, aus dem Chlorophyll darstellbaren Farbstoffe, welche als Gemengtheile des sogenannten modificirten Chlorophylls angesehen werden, bezeichnet Er als  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ -Phaeochlorophyll. Das  $\beta$ -Phaeochlorophyll ist im trockenen Zustande fast schwarz, es ist unlöslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol, sowie in Benzol; die Lösungen sind braungelbgrün gefärbt, die Lösungen in Kalilauge oder Natronlauge sind grün, die in Ammoniak rothbraun. Nach der Elementaranalyse kommt dem  $\beta$ -

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1870, 887. — (2) Ber. 1888, 2781. — (8) JB. f. 1881, 1011. — (4) Sitsungsber. Naturf. Ges. Leipzig, 1888, 97. — (5) JB. f. 1882, 1147.

Phaeochlorophyll die Formel C<sub>27</sub>H<sub>25</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> zu. Durch Erhitzen mit Barytwasser oder durch Schmelzen mit Aetznatron kann man von dem Farbstoff Kohlensäure abspalten und es entsteht dann ein neuer dunkelrothbrauner Farbstoff von der Zusammensetzung. C<sub>26</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Die Lösung dieses Farbstoffes in Alkohol ist dunkelroth, sie wird durch verdünnte Schwefelsäure hellrothviolett, vor dem Spectralapparate zeigt sie ein breites Absorptionsband zwischen F und b. Unterwirft man den neuen Farbstoff mit Aetznatron gemischt der trockenen Destillation, so entsteht ein dunkelrothes, krystallinisch erstarrendes Destillat und etwas ammoniakhaltige Flüssigkeit.

E. Jahns (1) hat nach einem neuen Verfahren aus dem Lärchenschwamm die Agaricinsäure dargestellt; dieselbe ist nach der Formel C<sub>16</sub>H<sub>80</sub>O<sub>5</sub> . H<sub>2</sub>O zusammengesetzt und hat im Wesentlichen die von Fleury (2) angegebenen Eigenschaften. Sie krystallisirt aus starkem Weingeist in büschelig vereinigten. meist undeutlich ausgebildeten Prismen, aus 30 procentigem Weingeist scheidet sie sich bei 50 bis 60° in zarten silberglänzenden Blättchen aus. Sie ist geruchlos und geschmacklos, schmilzt bei 138 bis 139° (uncorr.). Bei 15° braucht 1 Thl. der Säure 126 Thle. 90 procentigen Weingeistes zur Lösung. In der Wärme wird sie von Alkohol, Eisessig, Terpentinöl leicht gelöst, in Aether ist sie weniger, in Chloroform, Benzol und kaltem Wasser nur spurenweise löslich. Beim Kochen mit Wasser quillt sie zuerst gallertig auf, dann löst sie sich zu einer klaren, etwas schleimigen, sauer reagirenden Flüssigkeit. Das Krystallwasser entweicht vollständig bei 100°; wenn über 100° erhitzt wird, so entweicht noch Wasser und es findet Anhydridbildung statt. Die Agaricinsäure ist zweibasisch, dreiatomig, der Aepfelsäure homolog. Ihre neutralen Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser, die Salze der anderen Metalle meist unlöslich, amorph. Dargestellt und analysirt wurden das neutrale Silbersalz C16H28Ag2O5, das Kaliumsalz C16H28K2O5, das Natriumsalz, welches nach dem Erhitzen

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [8] **31**, 260. — (2) Agaricussäure, JB. f. 1870, 878.

auf 120° nach der Formel C16H26Na2O4 zusammengesetzt ist, das saure Ammoniumsalz C<sub>16</sub>H<sub>29</sub>(NH<sub>4</sub>)O<sub>5</sub> und das Baryumsalz C<sub>16</sub>H<sub>26</sub>BaO<sub>4</sub>. Durch Oxydation mit heißer concentrirter Salpetersäure entstehen aus der Agaricinsäure flüchtige Fettsäuren (vorwiegend Buttersäure) und Bernsteinsäure. Die Agaricinsäure ist identisch mit dem Laricin von Martius (1), mit dem Agaricin von Schoonbrodt (2) und dem Pseudowachs von Trommsdorff (3). — In dem Lärchenschwamm finden sich überdies: I. 3 bis 5 Proc. eines indifferenten, wie es scheint alkoholartigen, in Nadeln krystallisirenden Körpers, der bei 271 bis 272° schmilzt und sublimirbar ist; er bildet einen Theil des weißen, in Chloroform unlöslichen Harzes von Masing (4). II. 3 bis 4 Proc. eines amorphen weißen Körpers, der sich aus den Lösungen gallertig ausscheidet; Masing (4) bezeichnete ihn als weißes, in Chloroform lösliches Harz. III. 25 bis 30 Proc. eines amorphen rothen Harzgemenges von saurem Charakter, leicht löslich in Alkohol und Aether, bitter schmeckend, den purgirend wirkenden Bestandtheil des Lärchenschwammes einschließend.

E. O. v. Lippmann (5) hat, nachdem Er (6) und Scheibler (7) das Vorkommen von Vanillin im Rübenzucker beobachtet hatten, sich bemüht, das Coniferin, die Muttersubstanz des Vanillins, in der Zuckerrübe nachzuweisen und dies ist Ihm durch Verarbeitung von 50 Centnern stark verholzter, zuckerreicher, vollkommen reifer Zuckerrüben gelungen. Da es ungemein schwierig ist, das Coniferin aus der Rübe durch Auskochen in Lösung zu bringen, so ist Lippmann der Meinung, dass dasselbe nur zum kleinsten Theile in freier Form präexistirt, seiner Hauptmenge nach aber erst während des Kochens mit Wasser aus einem complicirteren Stoffe abgespalten wird.

<sup>(1)</sup> Buchner's Repert. Pharm. [2] 41, 92. — (2) JB. f. 1864, 618. — (8) Berselius' Lehrb. d. Chem. 7, 448. — (4) JB. f. 1875, 861. — (5) Chem. Centr. 1888, 398, 411. — (6) JB. f. 1880, 1068, 1349. — (7) JB. f. 1880, 1849.

C. L. Jackson und A. E. Menke (1) haben die Einwirkung von nascirendem Wasserstoff einerseits und von Brom andererseits auf das Curcumin (2) studirt und sind zu folgenden Resultaten gelangt: 1) Curcumin nimmt bei der Einwirkung von nascirendem Wasserstoff zwei Atome Wasserstoff auf und geht in die Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>4</sub> über. 2) Das so entstandene Hydrür verwandelt sich leicht unter Wasserverlust in ein Anhydrid. 3) Das Anhydrid des Diäthylcurcumindihydrürs ist leichter oxydirbar, als das Diäthylcurcumin; die Producte sind dieselben, nämlich Aethylvanillinsäure und eine Spur Aethylvanillin. 4) Brom nimmt aus dem Dihydrür 2 Atome Wasserstoff weg und substituirt deren 4, wodurch die Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>Br<sub>4</sub>O<sub>4</sub> entsteht. 5) Nur 4 Atome Brom können zum Curcumin addirt werden. 6) Das Tetrabromid bildet leicht Vanillin, wenn es mit Substanzen behandelt wird, die Brom wegnehmen. 7) Durch einen Ueberschuss von Brom erhält man die Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>Br<sub>7</sub>O<sub>4</sub>. 8) Dieses Pentabromcurcumindibromid wird sowohl in neutraler, wie in saurer Lösung nur schwierig oxydirt.

R. Thal (3) hat Untersuchungen über das Ericolin, die Leditannsäure, Callutannsäure und das Pinipikrin angestellt. Das Ericolin wurde sowohl aus Ledum palustre, als aus Calluna vulgaris nach den Methoden von Rochleder und Schwarz (4) dargestellt. Die Elementaranalyse des durch Lösen in Aetheralkohol gereinigten Präparates führte zu der einfachsten Formel C<sub>28</sub>H<sub>24</sub>O<sub>3</sub>, es scheint aber, daß das analysirte Präparat durch zu langes Trocknen schon zersetzt war und Thal giebt dem Ericolin die Formel C<sub>26</sub>H<sub>30</sub>O<sub>3</sub>. Verdünnte Schwefelsäure spaltet das Ericolin in Zucker und Ericinol (C<sub>20</sub>H<sub>26</sub>O<sub>2</sub>) nach der Gleichung:

 $C_{00}H_{00}O_{0} + 4H_{0}O = C_{0}H_{10}O_{0} + C_{00}H_{00}O.$ 

Das Ericinol geht unter Wasseraufnahme in Hydroëricinol (C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O<sub>4</sub>) über; dieses letztere zeichnet sich durch einen starken,

<sup>(1)</sup> Chem. News 46, 98. — (2) JB. f. 1882, 1169. — (8) Russ. Zeitschr. Pharm. 23, 209, 288, 249, 265, 281. — (4) JB. f. 1852, 682, 687.

charakteristischen Geruch aus, welcher zur Auffindung des Ericolins in verschiedenen Pflanzen benutzt wurde. Thal wies derart in den folgenden Pflanzen das Ericolin nach: Arctostaphylos officinalis, Erica mediterranea, var. hibernica, E. erudans, var. robusta, E. ciliaris, E. arborea, E. gracilis, E. viride purpurea, Rhododendron Bussii, R. cinnamomium, R. brachycarpum, R. Falkoneri Hookfil., R. Madeni Herb., R. formosum, R. Minnii, R. arboreum, R. dahuricum, R. chrysanthum, Pyrola uniflora, P. umbellata americana, Vaccinium vitis idaea, V. Oxycoccus, V. Myrtillus, Azalea pontica, A. indica, A. amoena, Gaultheria Shallon Pursh., Clethra arborea, Eriodyction glutinosum, Epigea repens, Ledum latifolium. Als Nebenproduct gewann Thal aus dem Ledum palustre die von Willigk (1) schon untersuchte Leditannsäure, für welche Er abweichend von diesem die Formel C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>8</sub> aufstellt und Willigk's Angaben bezüglich des chemischen Verhaltens theils bestätigt, theils ergänzt. Bei der Zersetzung durch verdünnte Schwefelsäure entsteht unter Wasserverlust Ledizanthin (C<sub>80</sub>H<sub>34</sub>O<sub>18</sub>); Zucker wird dabei nicht gebildet. Die von Rochleder (2) untersuchte Callutannsäure gewann Thal aus der Calluna vulgar. als Nebenproduct, jedoch nicht ganz rein; die analytischen Resultate stimmen mit denen Rochleder's nahezu überein. stellte Thal aus dem Sabinakraute das von Kawalier (3) untersuchte Pinipikrin dar und constatirte, dass dasselbe dem Ericolin sehr ähnlich ist.

E. Schulze und E. Bosshard (4) haben nunmehr in der Rübe, sowie in den Kürbiskeimlingen Glutamin nachgewiesen, dessen Vorkommen in diesen Pflanzentheilen durch die Arbeiten von Schulze und Ulrich (5), sowie von Schulze und Barbieri (6) höchst wahrscheinlich gemacht war. Der frische Pflanzensaft wurde mit Bleiessig ausgefällt, das Filtrat mit salpeters. Quecksilberoxyd versetzt, der hierdurch entstandene

<sup>(1)</sup> JB. f. 1852, 686. — (2) JB. f. 1852, 682. — (8) JB. f. 1858, 570. — (4) Landw. Vers.-Stat. **29**, 295. — (5) JB. f. 1877, 945. — (6) JB. f. 1879, 891.

weiße Niederschlag gewaschen und mit Schwefelwasserstoff zerlegt; das vom Schwefelquecksilber abfließende Filtrat wurde mit Ammoniak neutralisirt und im Wasserbade auf ein geringes Volumen verdunstet. Nach längerem Stehen schied sich das Glutamin krystallinisch aus. Aus 1 Liter Rübensaft wurden 0,7 bis 0,9 g Glutamin erhalten. Das Glutamin krystallisirt aus Wasser in feinen, kreideweißen Nadeln, welche sich in 25 Thln. Wasser von 16° lösen, in Alkohol dagegen nicht lösen. Es wird in wässeriger Lösung weder durch Bleisalze, noch durch Phosphorwolframsäure gefällt; mit salpeters. Quecksilberoxyd giebt es einen weißen, flockigen, in Salpetersäure löslichen Niederschlag. Es ist optisch inactiv, seine Zusammensetzung wird durch die Formel C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ausgedrückt. Kupferoxydhydrat, Zinkoxydhydrat, sowie Silberoxyd werden von wässerigen Lösungen des Glutamins aufgelöst, die Kupferverbindung und die Zinkverbindung wurden krystallisirt erhalten. Beim Kochen mit alkalischen Laugen oder Barytwasser wird das Glutamin zersetzt, es entweicht Ammoniak und Glutaminsäure wird gebildet; die Zersetzung erfolgt nach der Gleichung:

$$C_5H_{10}N_9O_5 + H_9O = C_5H_9NO_4 + NH_9.$$

Dieselbe Zerlegung erleidet das Glutamin beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren. Das Glutamin verhält sich analog dem Asparagin und man ist demnach berechtigt, ihm die Constitutionsformel C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>(NH<sub>2</sub>, CONH<sub>2</sub>, COOH) zu geben. Wässerige Lösungen des Glutamins werden schon bei gewöhnlicher Temperatur durch verdünnte Säuren, durch alkalische Laugen, ja selbst durch Kalkmilch zersetzt, man darf daher bei Anwesenheit von Glutamin den Ammoniakgehalt eines Pflanzenextractes oder Pflanzensaftes weder nach der Schlösing'schen Methode (1), noch durch Destillation mit Magnesia bestimmen. Durch unterbromigs. Natron wird das Glutamin

<sup>(1)</sup> JB. f. 1867, 859.

nur sehr langsam unter Entwicklung von Stickstoff zerlegt, dagegen erfolgt die Zerlegung durch salpetrige Säure viel rascher und zwar nach folgender Gleichung:

$$3 C_8 H_{10} N_8 O_8 + 2 HNO_9 = 8 C_8 H_8 O_9 + 4 N_9 + 4 H_9 O_{1}$$

- F. Grünling (2) hat das Hämatoxylin krystallographisch untersucht.
- C. Arnold (3) hat den giftigen Stoff aus Lupinen, welcher die sogenannte Lupinosekrankheit erzeugt, dargestellt. Derselbe ist eine harzartige Substanz von aromatischem Geruche und Geschmacke, löst sich in Wasser langsam zu einer trüben Flüssigkeit und ruft bei Thieren schon in kleinen Gaben acute Gelbsucht, sowie die sonstigen Symptome der Lupinose hervor.
- L. Lindet (4) hat in der Ananasfrucht ungefähr 1 Proc. Mannit gefunden; die Frucht stammte aus Brasilien.
- E. O. von Lippmann (5) hat gelegentlich Seiner (6) Untersuchungen über die Incrustationen, die sich bei der Verarbeitung unreifer oder zersetzter Rüben in den Abdampfapparaten abscheiden, eine neue Säure des Rübensaftes gefunden. Dieselbe ist dreibasisch, die Alkalisalze sind amorph und leicht löslich, das Baryumsalz bildet weiße, in Wasser und Alkohol unlösliche Körner von der Zusammensetzung (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>8</sub>)<sub>2</sub>Ba<sub>2</sub>. 5 H<sub>2</sub>O; 'das analoge Calciumsalz (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>8</sub>)<sub>2</sub>Ca<sub>3</sub>. 10 H<sub>2</sub>O enthält doppelt so viel Krystallwasser. Lippmann hält diese Säure, welche optisch inactiv ist, für identisch mit der von Pawollek (7) beschriebenen Oxycitronensäure.
- A. C. Oudemans jr. (8) hat das von F. A. Hartsen aus Rhizopogon rubescens dargestellte Rhizopogonin näher untersucht. Dasselbe krystallisirt aus der alkoholischen Lösung in schönen blutrothen Nadeln, welche in Wasser unlöslich, in

<sup>(1)</sup> Die im Original S. 805 befindliche Gleichung ist unrichtig. (F.).
— (2) Zeitschr. Kryst. 7, 584. — (3) Ber. 1888, 461. — (4) Bull. soc. chim.
[2] 49, 65. — (5) Chem. Centr. 1883, 550; Ber. 1883, 1078. — (6) JB. f. 1881, 1804. — (7) JB. f. 1875, 547. — (8) Rec. Trav. chim. 2, 155; Arch. néerl. 28, 800.

kaltem Alkohol sehr schwer, in heißem Alkohol, in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Ligroïn leicht löslich sind. Die Substanz löst sich leicht in alkalischen Laugen, treibt beim Kochen aus den Alkalicarbonaten Kohlensäure aus und zeigt demnach das Verhalten einer Säure, weshalb für sie der Name Rhizopogonsäure vorgeschlagen wird. Die Resultate der ausgeführten Elementaranalyse entsprechen am besten den Formeln C14H18O2 und C20H28O3. Die Salze der Rhizopogonsäure sind sehr zersetzlich, weil die letztere nur sehr schwach sauren Charakter besitzt, ein Kalisalz, welches dargestellt und analysirt wurde, entspricht in seiner Zusammensetzung nahezu der Formel C28H85KO4.

F. Stütz (1) hat eine Untersuchung des Saponins (2) ausgeführt, deren Resultate Er folgendermaßen zusammenfaßt:

1) Die Formel des Saponins ist C<sub>19</sub>H<sub>80</sub>O<sub>10</sub>.

2) Fünf Sauerstoffatome sind in Form von Hydroxyl in demselben enthalten, zwei weitere in Form von Sauerstoff, der mit seinen beiden Affinitäten an Kohlenstoff gebunden ist. Ueber die Natur der drei letzten Sauerstoffe läßst sich vorläufig nichts Bestimmtes angeben. Seine Formel kann demnach folgendermaßen specificirt werden: C<sub>19</sub>H<sub>25</sub>(OH)<sub>5</sub>. O<sub>2</sub>. O<sub>3</sub>.

3) Bei Einwirkung von Essigsäureanhydrid werden zuerst die 5 Hydroxylwasserstoffe durch Acetyl ersetzt, sodann fügt sich aber zu zwei weiteren Sauerstoffen, erst zu dem einen und später zu dem andern je 1 Mischungsgewicht Essigsäureanhydrid in analoger Weise, wie sich dieses zu Aldehyd und zu Aethylenoxyd fügt.

V. Podwissotzky (3) veröffentlichte eine neue Vorschrift zur Darstellung der Sclerotinsäure aus Mutterkorn, welche ein fast farbloses, pulverförmiges, haltbares Präparat liefert, das allerdings nicht ganz frei von Kalk- und Kalisalzen ist. Die Sclerotinsäure ist unstreitig als Träger der Wirkungen des Mutterkorns anzusehen, denn ihre physiologischen Wirkungen stimmen mit denen des Mutterkorns vollkommen überein. Die

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. 216, 281. — (2) JB. f. 1877, 907. — (8) Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 893.

Sclerotinsäure zersetzt sich leicht, bei der Zersetzung wird aber keinerlei alkaloïdische Substanz erhalten.

F. Sutton (1) hat Analysen von Gras und daraus bereiteter "Ensilage" veröffentlicht.

Balland (2) bespricht die Veränderungen des Mehles, welche dasselbe beim Aufbewahren erleidet. Der Wassergehalt ändert sich wenig, ebenso das Gewicht des Fettes, aber das Fett wird allmählich ranzig, die zuckerartigen Körper nehmen ab, aber nicht proportional der Acidität, diese letztere nimmt zu in Folge der Veränderung der Eiweisskörper. Der Kleber verflüssigt sich allmählich; die Stärke scheint sich nicht zu verändern. Beim Aufbewahren in Säcken gehen die Veränderungen rascher vor sich, als in gut verschlossenen Gefässen. — In einem zweiten Aufsatze bespricht Balland (3) die Fehler, welche man bei Bestimmung des Klebergehaltes begehen kann und giebt eine Methode an, welche diese Fehler vermeidet. dritter Aufsatz (4) behandelt die Ursachen der Veränderung des Mehls. Ein unlösliches Ferment wirkt bei Gegenwart von Feuchtigkeit und bei einer Temperatur von 25° auf den Kleber verflüssigend. Die Acidität des Mehls ist nicht die Ursache, sondern eine Folge von der Zersetzung des Klebers. Um ein haltbares Mehl zu erzielen, soll man dasselbe aus gesundem, hartem Getreide bereiten, sorgfältig malen und geschützt vor Wärme und Feuchtigkeit in gut verschließbaren Gefäßen aufbewahren.

H. Leplay (5) hat chemische Untersuchungen über den Mais in den verschiedenen Vegetationsperioden ausgeführt; dieselben ergaben Folgendes: Vor der Aehrenbildung sind Stengel und Blätter reicher an Stickstoff, als zur Zeit der Samenreife; die reifen Samen enthalten mehr Stickstoff, als Stengel und Blätter. Der Saft des Maisstengels enthält Eiweis, salpeters. Kalium und organische Säuren, wie der Rübensaft und es kann

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 287. — (2) Compt. rend. 97, 346. — (3) Daselbst 97, 497. — (4) Daselbst 97, 651. — (5) Compt. rend. 96, 159.

über die Bildung dieser Körper im Mais, sowie über den Ursprung des Stickstoffs dasselbe gelten, was für die Zuckerrübe gesagt wurde (1). Die Samen enthalten mehr Phosphorsäure, als die Samenhülsen, Stengel und Blätter, die Stengel und Blätter mehr, als die Samenhülsen. In allen Theilen der Maispflanze, mit Ausnahme der Samen, ist weniger Kalk und Magnesia an Mineralsäuren gebunden, als an organische Substanzen. Unter den in den Samen enthaltenen Mineralbestandtheilen nehmen Phosphorsäure, Magnesia und Kali den ersten Rang ein, was ihre Menge betrifft, die Phosphorsäure dürfte an die Magnesia, die organischen Säuren dürften an das Kali gebunden sein. Die mineralischen Stoffe wandern während der Vegetation von der Wurzel bis zu den Samen, sie haben die Aufgabe, eine Menge von chemischen Vorgängen in der Pflanze zu vollziehen; obgleich sie nur in relativ geringer Menge in der Pflanze vorhanden sind, so spielen sie doch eine bedeutende Rolle und man kann demnach ihre Wirkungsweise mit jener der Hefe bei der Gährung vergleichen.

R. Kayser (2) fand die getrockneten Heidelbeeren folgendermaßen zusammengesetzt:

Wasser .	•	•	•	•	•	•	9,14	Proc.
Mineralstoffe	•	•	•	•	•	•	2,48	79
**	durch	Wa	sser	extrah	irba	r	1,94	77
Extract .	•	•	•	•	•		46,10	<b>3</b> 7
Saure, auf	Weinst	iure	bere	chnet	•	•	7,02	77
Zucker .	•	•	•	•	•	•	20,18	77
Kalk .	•	•	•	•	•	•	0,174	79
Magnesia .	•	•	•	•	•	•	0,068	<b>39</b>
Phosphorsäur	eanhy	drid	•	•	•	•	0,105	<b>7</b>
Kali .	•	•	•	•	•	•	0,630	<b>7</b>
Kieselerde	•	•	•	•	•	•	0,009	,. m
Thonerde	•	•	•	•	•	•	0,005	»
<b>Eisenoxy</b> dul	•	•	•	•	•	•	0,087	<i>"</i>
Manganoxydi	al	•	•	•	•	•	0,084	n

Auffallend sind besonders die hohen Zahlen für Eisen und Man-

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1882, 1160. — (2) Rep. anal. Chem. 1888, 182.

gan. Weinsäure und Citronensäure waren nur in geringer Menge nachzuweisen, so dass die Acidität der getrockneten Heidelbeeren im Wesentlichen von Aepfelsäure herrührt.

Boussingault (1) hat einen Aufsatz über Cacao und die daraus bereitete Chocolade geschrieben. In demselben sind abgehandelt: die Verbreitung des Cacaobaumes, dessen Cultur, die Gewinnung der Samen, deren chemische Zusammensetzung, ferner die Bereitung der Chocolade und deren Zusammensetzung.

- C. Schorlemmer (2) fand in den Blättern von Catha edulis kein Caffein, dagegen wurde dieses Alkaloïd in den Blättern von Thea viridis, Thea assamica, Coffea arabica und Coffea laurina, welche in Glashäusern gezogen waren, aufgefunden.
- P. Lafitte (3) hat Experimentalstudien angestellt über den Weg, welchen im Weinstocke eine an einer Stelle der Rebe eingeführte Flüssigkeit einschlägt.
- E. Borgmann (4) hat Untersuchungen über das Verhältnis zwischen Glycerin und Alkohol im Wein ausgeführt; dieselben ergaben, dass der Glyceringehalt auf 100 Theile Alkohol berechnet nie weniger, als 7,81 g beträgt. Wenn auch die Art der Gährung nicht ohne Einfluss auf die sich bildende Glycerinmenge ist, so schwankt doch das Verhältnis zwischen Glycerin und Alkohol selbst bei Weinen, die aus ganz verschieden zusammengesetzten Mosten erhalten werden, nur in engen Grenzen. Die Annahme, dass ein Wein, der bei der Analyse auf 100 Alkohol weniger als 7 Glycerin enthält, als mit Alkohol versetzt zu betrachten ist, erscheint durch diese Untersuchungen vollständig berechtigt.

A. und D. Gibertini (5) haben Versuche angestellt zur Entscheidung der Frage über die Form, in welcher die Schwefelsäure im Weine existirt. Sie versetzten Weinsteinlösungen mit verschiedenen genau gewogenen Mengen von Schwefelsäure,

<sup>(1)</sup> Ann. chim. phys. [5] 38, 433; Compt. rend. 76, 1395. — (2) Chem. News 49, 224. — (3) Compt. rend. 37, 479. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 58. — (5) Gasz. chim. ital. 13, 539.

dampften ein, extrahirten mit Alkohol und bestimmten sowohl in der Lösung, als in der ungelösten Salzmasse die Schwefelsäure; in einer zweiten Versuchsreihe wurden Lösungen von Weinstein, Weinsäure und Schwefelsäure in gleicher Weise behandelt. In allen Fällen ergab sich das Vorhandensein freier Schwefelsäure, deren Menge bei Anwesenheit von freier Weinsäure erheblich größer war.

- M. Conroy (1) hat den Saft der Frucht von Citrus limetta untersucht; derselbe enthält Citronensiure, Gummi, Zucker, Eiweiß, Extractivstoffe, unorganische Salze und Wasser. Der mittlere Gehalt an Citronensäure beträgt nach sehr zahlreichen quantitativen Bestimmungen 7,84 Proc., der Gehalt an Zucker, Gummi und Eiweiß ist gering, der Aschengehalt beträgt 0,43 Proc. Der Saft läßt sich auch ohne Zusatz von Alkohol viele Monate unverändert aufbewahren.
- B. H. Paul (2) hat zahlreiche Proben von Cinchonarinden, welche von Jamaica stammten, auf ihren Alkaloïdgehalt untersucht.
- O. Hesse (3) hat einen Beitrag zur Geschichte der Cuprearinden (4) geliefert. Dieselben stammen von Remijia pedunculata
  und enthalten Chinin, Conchinin, Cinchonin und amorphe Basen
  in wechselnden Mengen, dagegen weder Cinchonidin, noch Paricin. Wenn man das aus diesen Rinden erhaltene Chinin, Conchinin und Cinchonin in saurer Lösung mit übermangans. Kalium
  zersetzt, so erhält man kleine Mengen der betreffenden Hydrobasen (Hydrochinin, Hydroconchinin, Hydrocinchonin); durch
  Kochen der amorphen Basen mit Wasser erhält man sehr wenig
  Cincholin (5), nach dessen Beseitigung bleibt als Rückstand
  Diconchinin C40H46N4O3, das aus diesen Rinden sehr leicht rein
  darzustellen ist. Einige Zeit hindurch kam die alkaloïdfreie
  Rinde von Buena magnifolia als China cuprea im Handel vor;
  eine andere Cuprearinde des Handels stammt von Remijia Purdi-

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 18, 606. — (2) Pharm. J. Trans. [3] 18, 897. — (3) Ber. 1888, 58; Monit. scientif. [8] 18, 479. — (4) JB. f. 1871, 826, 960. — (5) JB. f. 1882, 1106.

cana, sie enthält 0,8 bis 1 Proc. Cinchonin und außerdem Cinchonamin. In einer Cuprearinde, welche 1881 auf den Londoner Markt kam, finden sich Hydrocinchonin, Concusconin, Cinchonamin, Concusconidin und wahrscheinlich noch mehrere andere Alkaloïde, deren Abscheidung Hesse beabsichtigt.

- D. B. Dott (1) spricht sich nach den vorliegenden Ergebnissen verschiedener Untersuchungen dahin aus, daß das Morphium im Opium als schwefelsaures und mekonsaures Salz enthalten ist.
- P. C. Plugge (2) hat in den Blättern von Andromeda polifolia Andromedotoxin (3) nachgewiesen.
- J. F. Eykman (4) hat phytochemische Notizen über einige japanesische Pflanzen veröffentlicht. Zunächst hat Er Seine (5) Untersuchungen über Andromeda japonica fortgesetzt. Außer dem Asebotoxin (5) wurden aus den Blättern dieser Pflanze folgende Substanzen abgeschieden: 1) Asebotin, eine bitter schmeckende, in farblosen, glänzenden Nadeln krystallisirende Substanz; dieselbe ist nicht giftig und ist nach der Formel C24H28O12 zusammengesetzt. Durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren wird das Asebotin gespalten in Zucker und Asebogenin (C18H18O7) nach der Gleichung:

 $C_{34}H_{38}O_{19} + H_{2}O = C_{18}H_{18}O_{7} + C_{6}H_{12}O_{6}$ 

2) Eine bei 160° bis 170° schmelzende krystallinische Substanz, welche Eisenchlorid dunkel grünblau färbt und ammoniakalische Silberlösung stark reducirt; dieselbe ist noch näher zu untersuchen. 3) Aseboquercetin (C24H16O11), eine in gelben Nadeln krystallisirende Substanz. 4) Asebofuscin, eine amorphe braune Substanz, welche durch Salzsäure in der Hitze zerlegt wird und als Spaltungsproduct Asebopurpurin liefert, das in Weingeist sich zu einer dunkel weinrothen Flüssigkeit löst. Aus der schon von Langgaard (6) untersuchten Wurzel der Scopolia japonica erhielt Eykman das Alkaloïd Scopolein (6), welches

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 14, 389. — (2) Rec. Trav. chim. 39, 327. — (3) JB. f. 1882, 1171. — (4) Abhandl. des Tokio Daigaku (Universität su Tokio). Tokio 1883. — (5) JB. f. 1882, 1170. — (6) JB. f. 1861, 1023.

in die Gruppe der Tropeine zu gehören scheint, ferner ein Glycosid Scopolin (C24H30O15), welches bei der Spaltung Zucker und Scopoletin (C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>) liefert; das Scopoletin wirkt stark mydriatisch. — Die Wurzel der giftigen Papaveracee Macleya cordata lieferte ein in Tafeln krystallisirendes Alkaloïd: Macleyin  $(C_{20}H_{19}NO_5)$  (1), welches mit dem von Hesse (2) entdeckten Protopin auffallend in seinen Eigenschaften übereinstimmt. — Aus dem Chelidonium majus wurde das Chelidonin dargestellt und analysirt; es ergab sich, dass die dermalen allgemein angenommene Formel C19H17N8O3 unrichtig ist, dass der Stickstoffgehalt bedeutend niederer ist, als ihn diese Formel ausdrückt und dass die Resultate der Elementaranalysen am besten den Formeln C<sub>19</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>6</sub> und C<sub>88</sub>H<sub>40</sub>N<sub>2</sub>O<sub>12</sub> entsprechen; auch aus Deutschland bezogenes Chelidonin zeigte bei der Elementaranalyse diese Zusammensetzung. — Die Wurzelrinde der in China und Japan einheimischen Berberidee Nandina domestica lieferte ein farbloses, amorphes Alkaloïd, das Nandinin, welches mit Säuren amorphe Salze bildet. Nach der Analyse des freien Alkaloïdes und dessen Platindoppelsalzes kommt dem ersteren die Formel C<sub>19</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>4</sub> zu. Außer diesem Alkaloïde wurden aus den wässerigen und weingeistigen Auszügen der Wurzelrinde bedeutende Mengen von Berberin erhalten. — Eine vorläufige Untersuchung des Wurzel- und Stammholzes von der Rutacee Orixa japonica ergab einen Gehalt an Berberin und an einem geschmacklosen, in Alkohol löslichen Harze. - Aus der Rutacee Skimmia japonica wurden erhalten: ein ätherisches Oel, ein Glycosid, Skimmin genannt, ein nicht näher untersuchter krystallinischer, bei 244° schmelzender Körper und eine bräunliche amorphe Substanz, welche giftig ist. Das ätherische Oel ist rechtsdrehend, es liefert bei der fractionirten Destillation ein bei 170° bis 178° siedendes Terpen von der Zusammensetzung C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> (Skimmen) und einen campherartigen Körper. Skimmin ist nach der Formel C<sub>15</sub>H<sub>16</sub>O<sub>8</sub> zusammengesetzt; es

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1882, 1113. — (2) JB. f. 1871, 773.

wird beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren gespalten in Zucker und einen krystallisirten Körper, welcher Skimmetin genannt wird. Das Skimmetin ist nach der Formel C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub> zusammengesetzt. Das Skimmin ist dem Scopolin sehr ähnlich, das Skimmetin scheint mit dem Umbelliferon (1) identisch zu sein.

W. Gintl und F. Reinitzer (2) haben die von W. Gintl (3) vor längerer Zeit begonnenen Untersuchungen über die Bestandtheile der Blätter von Fraxinus excelsior fortgesetzt. Sie stellten aus dem Decocte der Blätter eine eigenthümliche Gerbsäure, die Fraxinusgerbsäure dar, welcher nach ihrer Benzoylverbindung die Formel C<sub>26</sub>H<sub>28</sub>O<sub>10</sub>(OH)<sub>4</sub> zukommt. Bei der Oxydation dieser Gerbsäure mit Braunstein und Schwefelsäure tritt sofort Geruch nach Chinon auf; beim Erhitzen der Gerbsäure im Kohlensäurestrom destillirt ein gelbes Oel über, welches durch Eisenchlorid grün gefärbt wird, wahrscheinlich in Folge von beigemengtem Brenzcatechin. Neben der Gerbsäure wurde aus dem Decocte der Blätter noch eine Substanz von der Zusammensetzung C<sub>26</sub>H<sub>80</sub>O<sub>15</sub> abgeschieden, welche sich zur Gerbsäure verhält, wie eine Säure zum Aldehyd. Beim Eindampfen einer neutralen oder schwach alkalischen Lösung der Fraxinusgerbsäure an der Luft entsteht eine braune harzartige Substanz, der die Formel C<sub>63</sub>H<sub>72</sub>O<sub>27</sub> zukommt. Durch Destillation mit Wasser wurde aus den Blättern von Fraxinus excelsior eine sehr geringe Menge eines leicht verharzenden ätherischen Oeles gewonnen, welches nach Syringablüthen riecht; eine bei 175° siedende Fraction dieses Oeles ist nach der Formel C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O<sub>2</sub> zusammengesetzt.

A. B. Griffiths (4) fand die Aschen von Fucus vesiculosus und Fucus serratus folgendermaßen zusammengesetzt:

<sup>(1)</sup> JB. f. 1871, 488. — (2) Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) S. 6, 854. — (8) JB. f. 1868, 800. — (4) Chem. News 49, 197.

	Fucus v	esiculosus	Fucus	serratus		
	L	II.	I.	n.		
Kali	14,91	14,89	4,99	5,01 Proc.		
Natron	11,54	11,52	18,98	18,90 ,		
Kalk	10,46	10,49	14,75	14,79 ,		
Magnesia	7,29	7,38	10,89	10,38 ,		
Eisenoxyd	0,59	0,60	0,50	0,52 ,		
Chlornatrium	25,99	25,97	23,96	23,94 "		
Kieselerde	1,45	1,44	1,50	1,52 "		
Schwefelsäure	25,86	25,80	20,89	20,90 "		
Phosphorsaure	2,37	2,88	8,98	3,92 "		

Heckel und Schlagdenhauffen (1) haben eine chemische Studie über die Globularien veröffentlicht. Indem Sie die Blätter und Zweige von Globularia alypum nach einander mit Schwefelkohlenstoff, Aether, Choroform, Alkohol und Wasser extrahirten, ferner der Destillation mit Wasserdampf unterzogen und einäscherten, fanden sie folgende Bestandtheile: Fett, Wachs, Chlorophyll, Gerbsäure, Zimmtsäure, Mannit, Glucose, Globularin, ein ätherisches Oel, Gummi, Amylum, Harz, Aschensalze und Holzfaser. Die Blätter von Globularia vulgaris verhielten sich gegen die genannten Extractionsmittel ähnlich denen von Globularia alypum. Das Globularin ist ein Glycosid von der Zusammensetzung C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>8</sub>; es spaltet sich unter dem Einflusse verdünnter Mineralsäuren und alkalischer Laugen in Zucker und Globularetin nach der Gleichung: C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>8</sub> — H<sub>2</sub>O =  $C_6H_{12}O_6 + C_9H_6O$ . Das Globularetin ist eine harzige Substanz, welche beim Kochen mit alkalischen Laugen unter Aufnahme von Wasser in Zimmtsäure übergeht. — Das ätherische Oel konnte wegen zu geringer Ausbeute nicht näher untersucht werden. Die von Walz (2), welcher eine Untersuchung der Globularia ausgeführt hat, als Globulariagerbsäure bezeichnete Substanz dürfte verunreinigtes gewöhnliches Tannin gewesen sein. Durch die Arbeit von Heckel und Schlagdenhauffen werden übrigens mehrere Angaben von Walz berichtigt.

<sup>(1)</sup> Ann. chim. phys. [5] 28, 67. — (2) JB. f. 1860, 560.

W. A. H. Naylor (1) hat die bittere Substanz der Rinde von Hymenodictyon excelsum abgeschieden und untersucht; dieselbe zeigt die allgemeinen Reactionen der Alkaloïde, ist amorph und bildet mit verschiedenen Säuren Salze, welche nicht krystallisiren. Das Alkaloïd zeigt in seinem Verhalten Aehnlichkeit mit dem Chinoïdin, Beberin und Paricin, ist aber mit Keinem davon identisch.

Th. Bissinger (2) theilte die Ergebnisse von Untersuchungen der Pilze: Lactucarius piperatus (Pfefferschwamm) und Elaphomyces granulatus (Hirschtrüffel) mit. In dem mit Aether aus dem Lactucarius piperatus extrahirten Fette wurde Buttersäure, Glycerin, eine Säure von der Zusammensetzung C<sub>15</sub>H<sub>50</sub>O<sub>2</sub>, welche wahrscheinlich mit der von Thörner (3) im Agaricus integer aufgefundenen Fettsäure identisch ist, ferner eine bei 36° bis 37°, schmelzende krystallisirende Verbindung, wahrscheinlich ein Alkohol von der Formel C<sub>14</sub>H<sub>50</sub>O nachgewiesen. Die Asche dieses Pilzes ergab folgende Zusammensetzung in Procenten:

	Cl	804	K	Na	$PO_4$	CO <sub>s</sub>	
In Wasser löslich	1,19	5,74	41,77	5,04	15,42	19,48	
	CO <sub>8</sub>	$PO_4$	Fe	Mn	Ca	Mg	SiO.
In Wasser unlöslich	2,25	1,90	8,08	0,18	0,50	0,76	3,68

In dem Elaphomyces granulatus wurde das schon von Böttger beobachtete Vorkommen des Mannits bestätigt.

P. Bässler (4) hat eine Analyse der Platterbse (Lathyrus pratensis) geliefert. 100 Thle. der lufttrockenen Pflanze enthalten 15,16 Wasser, 5,52 Reinasche und 79,32 organische Stoffe. 100 Thle. Reinasche enthalten 32,65 Kali und 10,96 Phosphorsäure. 100 Thle. Trockensubstanz enthalten: Reinasche 6,35, Rohprotein 24,44, Rohfaser 22,53, Rohfett 1,91 und stickstofffreie Extractivstoffe 44,77 Proc. In den jungen Pflanzentheilen wurde gefunden in Procenten der Trockensubstanz: 4,7 Proc. Gesammtstickstoff und 3,66 Proc. Proteinstickstoff; in der gesammten

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] **18**, 817. — (2) Arch. Pharm. [8] **21**, 821. — (8) JB. f. 1878, 652. — (4) Landw. Vers.-Stat. **29**, 488.

oberirdischen Pflanze: 3,9 Proc. Gesammtstickstoff und 3,23 Proc. Proteinstickstoff. Die weitere Untersuchung ergab in der Trockensubstanz: 0,0046 Proc. Salpetersäureanhydrid, 0,038 Proc. Ammoniak, ferner Amidosäureamidstickstoff 0,053 Proc. und Amidosäurestickstoff 0,044 Proc.

Hervé Mangon (1) hat die Pflanze Mesembrianthemum crystallinum in ihren verschiedenen Entwicklungsstadien untersucht und folgende mittlere Zusammensetzung gefunden:

	Wasser	. 96,81	0
	Verbrennliche Substansen	1,80	Ю
,	Chlor	. 0,25	6
Asche	Kali	. 0,44	9
Авспе :	Kali	. 0,25	6
	andere Mineralstoffe .	. 0,42	9.

Der Hauptbestandtheil dieser Pflanze ist demnach eine verdünnte Lösung von Alkalisalzen und dieselbe würde sich zum Anbau auf salzigem Boden eignen, aus dem sie die Salze aufnehmen und zur Erzeugung von Soda und Potasche vorbereiten würde. — Ed. Heckel (2) erinnert, daß Er eine Untersuchung dieser Pflanze schon früher im Bulletin de la Société des Pharmaciens des Bouches-du-Rhone veröffentlicht habe, die zu ähnlichen Resultaten geführt hat; bemerkenswerth ist, daß die Pflanzen aus verschiedenen Gegenden sehr verschiedenen Wassergehalt aufweisen, so die Pflanzen aus der Normandie 96,8 Proc., jene aus der Provence nur 80 Proc. Wasser.

- C. S. Hallberg (3) lieferte eine Zusammenstellung der wichtigsten neueren Bereitungsweisen von Mutterkornpräparaten, welche als Arzneimittel in Verwendung sind.
- J. Schmieder (4) hat eine kritische Besprechung der verschiedenen Vorschriften zur Bereitung des Extractum secalis cornuti (Mutterkornextract) geliefert. Er empfiehlt folgende Methode zur Darstellung eines sehr wirksamen Extractes: Das bei gewöhnlicher Temperatur getrocknete und zerkleinerte

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 80. — (2) Daselbst **96**, 592. — (8) Monit. scientif. [8] **18**, 908. — (4) Arch. Pharm. [3] **21**, 347, 425.

Mutterkorn wird mit destillirtem Wasser bei 20 bis 25° im Verdrängungsapparate extrahirt, die wässerige Flüssigkeit wird bis zum halben Gewichte des in Arbeit genommenen Mutterkorns auf dem Wasserbade unter stetem Umrühren eingedampft, worauf man die (nach einer Wasserbestimmung, welche mit einer Probe der abgedampften Flüssigkeit vorgenommen wurde) dem Wassergehalte gleiche Gewichtsmenge von 80 procentigem Weingeist unter Umrühren zusetzt; nachdem diese Mischung einen Tag lang ruhig gestanden, wird filtrirt und das Filtrat sofort unter stetem Umrühren auf dem Wasserbade zur Consistenz eines dicken Extractes verdampft, das man, um Harz, Oel, Mycose und die sogenannten Acria zu entfernen mit starkem Alkohol auskocht. Der Alkohol wird abgegossen und das rückständige Extract durch Erwärmen von anhaftendem Alkohol befreit.

H. G. Greenish (1) beschrieb eine Methode, welche Er angewendet hat, um aus der Wurzel von Nerium odorum zwei Bitterstoffe auszuscheiden, deren nähere Untersuchung noch aussteht.

Wyndham R. Dunstan und F. W. Short (2) empfehlen zur quantitativen Bestimmung der Alkaloïde der Nux vomica folgendes Verfahren: 5 g der fein gepulverten Samen werden in einem continuirlichen Extractionsapparate mit einer Mischung von 30 ccm Chloroform und 10 ccm Alkohol erschöpft, die erhaltene Flüssigkeit wird mit 25 ccm einer 10 procentigen Schwefelsäure ausgeschüttelt und nach Trennung beider Flüssigkeitsschichten mittelst des Scheidetrichters das Ausschütteln mit 15 ccm der 10 procentigen Schwefelsäure wiederholt. Die sauren Lösungen werden hierauf mit Ammoniak übersättigt, mit Chloroform ausgeschüttelt, die Chloroformlösung wird in einem tarirten Gefäße auf dem Wasserbade verdunstet und der Rückstand, welcher die reinen Alkaloïde repräsentirt, bis zum constanten Gewichte getrocknet. Mit Hülfe dieser Methode wurden

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 14, 289. — (2) Pharm. J. Trans. [8] 18, 665.

verschiedene Handelssorten von Nux vomica (1) untersucht; der Alkaloïdgehalt betrug von 2,74 bis 3,90 Proc.

Niederstadt (2) untersuchte einige Wassergewächse, nämlich Stratiotes aloïdes, Nymphaea alba und Nuphar luteum. Das lufttrockene Kraut von Stratiotes aloïdes enthält 2,52 Proc. Stickstoff, entspr. 15,75 Proc. Proteïnstoff, ferner 19,54 Proc. Asche; die letztere enthält:

Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> K<sub>2</sub>O Na<sub>2</sub>O 80. MgO P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> CO. **8i0.**  $CaO + Al_2O_2$ Cl 15,96 14,29 3,78 16,28 4,74 11,43 19,17 4,02. 8,10 2,98 Der Stickstoffgehalt der Blüthen von Nymphaea alha und Nuphar luteum beträgt im Durchschnitt 3,34 Proc. Die Blätter von Nuphar mit den Stielen gaben 11,25 Proc. Asche von folgender Zusammensetzung:

Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> K<sub>2</sub>O  $MgO + Al_2O_2$ Cl SiO2 80. CO NacO CaO P.O. 11,61 20,4 21,7 1,06 1,37 10,85 2,53 25,48 4,56. 3,34 Ein Gemisch der Blüthen von Nymphaea und Nuphar lieferte 10,94 Proc. Asche, welche enthielt:

Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> K<sub>2</sub>O CaO MgO Na<sub>2</sub>O SiO. + AlaOa 80. P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> Cl CO. 37,88 14,18 1,18 4,88 1,53 16,43 3,48 8,4 5,06 10,78. Die Blätter von Nymphaea alba lieferten 11,14 Proc. Asche, welche folgendermassen zusammengesetzt ist:

$$Fe_{9}O_{8}$$
 $K_{9}O$  Na<sub>2</sub>O CaO MgO  $+Al_{2}O_{8}$  SO<sub>3</sub> Cl P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> SiO<sub>2</sub> CO<sub>2</sub>
11,6 12,98 26,9 3,76 0,66 1,57 17,88 4,47 1,78 22,82.

C. J. H. Warden (3) fand die durch Auslaugen der Asche von *Pistia Stratiotes* gewonnene Salzmasse, welche in Bengalen und Hindostan als "páná salt" bezeichnet wird, folgendermaßen zusammengesetzt:

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 18, 1053. — (2) Landw. Vers.-Stat. 39, 247. — (3) Chem. News 47, 183.

Chlorkaliu	m	•	•	•	•	•	•	•	•	•	78,0916
Schwefels.	Kali	um	l	•		•	•	•	•	•	22,6180
Kohlens. E	Kaliur	n		•	•	•	•	•	•		Spuren
Chlornatri	um	•	•	•	•		•	•	•	•	0,4727
Schwefels.	Calc	iun	0	•	•	•	•	•	•	•	0,5874
Schwefels.	Mag	nee	iu	m	•	•	•	•	•	•	0,2574
Eisenoxyd	und	Al	av	iin	iun	KOD	yd	•	•	•	0,0982
Sand und	Kiese	iale	lur	0	•	•	•	•	•	•	0,8678
Organische	Sub	sta	nz		•	•	•	•	•	•	0,8575
Wasser	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,8674.

Nitrate, Nitrite und Phosphate, Brom und Jod enthält die Asche nicht. Die bei 130° getrocknete Pflanze lieferte 31,4583 Proc. Asche, davon waren in Wasser löslich 6,1426 Proc., unlöslich 25,3463 Proc.

Eine Monographie über Piscidia erythrina, welche neuerlich als Arzneimittel verwendet wird, findet sich in Riv. chim. med. farm. (1).

E. Hart (2) hat aus dem flüssigen Extracte von Piscidia erythrina die wirksame Substanz, welche Er Piscidia nennt, abgeschieden und untersucht. Diese Substanz wird durch wiederholtes Umkrystallisiren in Form kleiner vier- oder sechsseitiger Prismen erhalten, welche bei 192° schmelzen. Dieselben sind unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, wenig löslich in Aether, leicht löslich in Benzol und Chloroform. Concentrirte Salzsäure, sowie Schwefelsäure lösen die Substanz leicht auf, Wasser scheidet sie aus diesen Lösungen ab. Durch Kochen mit verdünnten Säuren findet keine Zuckerabspaltung statt. Die Analyse ergab Zahlen, welche der Formel  $C_{29}H_{24}O_8$  entsprachen.

Niederstadt (3) hat die Blüthenblätter der weißen und rothen Varietät von Rosa centifolia untersucht. Die Blüthenblätter der rothen Rose enthalten: 86,178 Proc. Wasser, 3,64 Proc. Stickstoff und 3,511 Proc. Asche. In der Asche sind enthalten:

<sup>(1)</sup> Riv. chim. med. farm. 1, 102. — (2) Am. Chem. J. 5, 89. — (8) Landw. Vers.-Stat. 29, 251.

Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> K<sub>0</sub> Na<sub>2</sub>O CaO MgO + Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> 80. P<sub>5</sub>O<sub>5</sub> SiO. Ci CO. 7,819 16,469 1,492 43,816 1,126 6,021 6,279 1,053 0,694 15,387. Die Blüthenblätter der weißen Rose enthalten: 91,726 Proc. Wasser, 3,163 Proc. Stickstoff und 3,924 Proc. Asche; die letztere enthält:

 $Fe_2O_8$   $K_2O$  Na<sub>2</sub>O CaO MgO + Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> SO<sub>8</sub> P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> SiO<sub>9</sub> Cl CO<sub>2</sub>
42,054 1,538 8,058 6,411 1,979 5,075 11,324 2,402 4,288 17,836.

E. Meisslund F. Böcker (1) haben die Bohnen von Soja hispida untersucht und sind zu folgenden Resultaten gelangt: 1) Die Bohnen der Soja enthalten keine Kleberproteinstoffe und nur sehr geringe Mengen von Amidokörpern. 2) Der in Kaliwasser lösliche Eiweisskörper ist identisch mit dem durch Wasser oder 10 procentige Kochsalzlösung extrahirten und erweist sich als Casein, das dem Legumin aus Hülsenfrüchten am nächsten kommt; im aschefreien Zustande besteht es aus 51,24 Proc. C, 6,99 Proc. H, 16,38 Proc. N, 0,47 Proc. S und 24,92 Proc. O. 3) Die aus dem Filtrat vom Caseïn beim Kochen niederfallende, als Albumin bezeichnete Eiweissubstanz unterscheidet sich in Zusammensetzung und Eigenschaften wesentlich vom gewöhnlichen Albumin, gleicht dagegen sehr dem Albumin aus Erbsen. Dieses Sojaalbumin ist möglicherweise ein Umwandlungsproduct des Caseïns und enthält: 52,58 Proc. C, 7 Proc. H, 17,27 Proc. N. 4) Die aus den Mutterlaugen vom Casein und Albumin durch Kupfersalze abgeschiedenen stickstoffhaltigen Niederschläge bestehen zum größten Theile aus Kupferoxydverbindungen des der Fällung entgangenen Caseïns, verunreinigt mit stickstofffreien Substanzen. 5) Der Stickstoff in dem durch Kaliwasser erschöpften Rückstand der Soja gehört dem unlöslich gewordenen Casein an. Durch längeres Aufbewahren oder Rösten der Sojabohne wird dessen Menge vermehrt, indem schließlich fast sämmtliches Casein in die unlösliche Modification über-6) Von den im Kaliwasser löslichen stickstoffhaltigen geht. Bestandtheilen entfallen über 90 Proc. auf Caseïn und 1,5 bis

<sup>(1)</sup> Monatsh. Chem. 4, 349.

2 Proc. auf Albumin. 7) Die Verbrennung mit Natronkalk ist für die Bestimmung des Stickstoffes im Caseïn nicht brauchbar, dagegen anwendbar zur Ermittlung desselben in der ganzen Sojabohne. 8) Der in Aether lösliche Theil der Bohne besteht aus 90 bis 95 Proc. Neutralfett und 5 bis 10 Proc. Cholesterin, Lecithin, Wachs und Harz. 9) Unter den übrigen stickstofffreien Bestandtheilen finden sich außer Cellulose eine kleine Menge Zucker, annähernd 10 Proc. Dextrin und weniger, als 5 Proc. Stärke, letztere in sehr kleinen runden Einzelkörnern. 10) Die Zusammensetzung der Sojabohne in runden Zahlen ist folgende:

Wasser	•	•	•	•	•	•	•	10
Lösliches (	<b>as</b> eïn	l	•	•	•		•	<b>30</b>
Albumin '	•	•	•	•	•	•	•	0,5
Unlösliches	Case	în	•	•	•	•	•	7
Fett .	•	•	•	•	•	•	•	18
Cholesterin	, Ļec	ithin,	Wa	chs,	Harz	•	•	2
Dextrin	•	•	•	•	•	•	•	10
Stärke (we	niger	als)	•	•	•	•	•	5
Cellulose	•	•	•	•	•	•	•	5
Asche	•	•	•	•	•	•	•	5
Zucker, Ar	nidok	örper	u. ć	lgl.	•	•	•	kleine Mengen.

E. Schmidt und H. Römer (1) haben das Vorkommen freier, kohlenstoffreicher Fettsäuren in pflanzlichen Fetten constatirt. Sie fanden in dem Fette der Kokkelskörner freie Stearinsäure und überdies ein Gemenge niederer freier Fettsäuren, welche nicht getrennt werden konnte, in der Muskatbutter neben ziemlich viel freier Myristinsäure eine Säure, die wahrscheinlich Stearinsäure ist, endlich in dem Lorbeerfette ein Gemenge freier Fettsäuren, deren vollständige Trennung bisher nicht gelang.

E. Valenta (2) hat das sogenannte Hederichöl (Oel von Raphanus raphanistrum L.), welches als Ersatz für das Rüböl verwendet wird, untersucht. Das rohe Oel hat bei 15° eine Dichte von 0,9175 und erstarrt weit unterhalb — 8°. 1 g Hederichöl

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [3] 21, 84. — (2) Dingl. pol. J. 247, 86.

bedarf zur Verseifung, die schwer erfolgt, 174 mg Aetzkali, 1 g Rüböl braucht dazu 177 mg Aetzkali. Neben vielen anderen Reactionen hebt Valenta die folgende als charakteristisch für das Hederichöl hervor, durch welche dasselbe in Gemischen erkannt werden kann: Etwa 5 g des Oeles werden mit Kalilauge und Weingeist unter Erwärmen theilweise verseift und die erhaltene Seife darauf von dem noch unverseiften, goldgelben, fast geruch- und geschmacklosen Oele durch Filtration getrennt. Das eingeengte Filtrat färbt sich, wenn größere Mengen von Hederichöl vorhanden sind, beim Versetzen mit Salzsäure bis zur stark sauren Reaction deutlich grün.

A. R. Leeds (1) hat die zuerst von Staněk (2) begonnene Untersuchung des bei der Destillation des Ricinusöles im Vacuum bleibenden Rückstandes wieder aufgenommen. kautschukähnliche klebrige Masse wurde mit Alkohol und Aether vollständig ausgewaschen, wodurch sie ihre bräunlichrothe Farbe verlor und grauweiss wurde; die Elementaranalyse führte zu der schon von Staněk aufgestellten Formel C<sub>42</sub>H<sub>68</sub>O<sub>5</sub>. Beim Kochen dieser Substanz mit Kalilauge findet Verseifung statt, es konnte jedoch Glycerin nicht nachgewiesen werden. Aus der alkalischen Flüssigkeit wurde durch Salzsäure ein Oel abgeschieden, dessen Zusammensetzung der schon von Staněk aufgestellten Formel C<sub>86</sub>H<sub>68</sub>O<sub>7</sub> entspricht; dieses Oel liefert bei fractionirter Destillation drei Fractionen, welche bei 120°, 180° und 220° übergingen. Acrolein trat weder bei der Verseifung, noch bei der fractionirten Destillation auf, weshalb Leeds meint, die Annahme von Staněk, die kautschukartige Substanz sei eine Acrylverbindung, finde keine Stütze durch das chemische Verhalten derselben.

M. C. Traub (3) hat eine erneute Untersuchung des Cacaoöles (gewöhnlich Cacaobutter genannt) vorgenommen, unter besonderer Berücksichtigung der bezüglichen Arbeit von Kingzett (4). Es ergab sich, dass die von Kingzett angenom-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 290. — (2) JB. f. 1854, 464. — (8) Arch. Pharm. [3] **31**, 19. — (4) JB. f. 1877, 728.

menen Säuren, nämlich die Theobromasäure, und eine der Laurinsäure isomere, mit ihr aber nicht identische Säure nicht existiren und dass die Cacaobutter aus den Glycerinverbindungen der Oel-, Laurin-, Palmitin-, Stearin- und Arachinsäure (1) besteht, durch deren eigenthümliche Mischungsverhältnisse, ähnlich vielen Metalllegirungen, einerseits die feste Consistenz, andererseits der niedere Schmelzpunkt bedingt zu sein scheint.

H. Senier (2) hat gefunden, dass der in Alkohol unlösliche Theil des Crotonöles den purgirend wirkenden Bestandtheil desselben enthält. Der in Alkohol lösliche Theil enthält den blasenziehenden Bestandtheil des Oeles; dieser ist, soweit die angestellten Untersuchungen darüber Aufschluß geben, ein Neutralfett, dessen Säure der Ricinusölsäure und der Leinölsäure verwandt ist.

Jaime Arbós y Tor (3) nennt die beim Erhitzen von Glycerin mit fetten Oelen entstehenden Destillationsproducte Pyroleine und benutzt deren Eigenschaften zur Prüfung der fetten Oele auf Verfälschungen.

A. Renard (4) hat die Ergebnisse Seiner (5) Untersuchungen über die Harzessenz in einem größeren Aufsatze zusammengestellt.

K. Hock (6) hat beobachtet, dass die folgenden blau gefärbten ätherischen Oele: Kamillenöl, Wermuthöl, Schafgarbenöl, ferner das Oel aus Galbanum, aus Resina guajaci peruviana aromatica, aus Valeriana, Ferula Sumbul, Nectandra Puchury, Pogostemon Patchouli, Inula Helenium und Asa foetida ein charakteristisches Absorptionsspectrum zeigen, nämlich drei Absorptionsstreisen im Roth und Orange. Obwohl die Oele ziemlich verschieden gefärbt erscheinen, treten die Absorptionsstreisen doch bei allen an denselben Stellen des Spectrums auf. Die genannten Oele liesern bei der Destillation anfangs farblose Producte, bei 150° gehen grünliche und blaugrüne Destillate

<sup>(1)</sup> JB. f. 1871, 808. — (2) Pharm. J. Trans. [3] 14, 446. — (3) Pharm. J. Trans. [3] 18, 624. — (4) Monit. scientif. [3] 18, 950. — (5) JB. f. 1880, 1083; f. 1881, 1029; f. 1882, 1178. — (6) Arch. Pharm. [8] 21, 17.

und bei 260° und darüber intensiv blaue Destillate über, welche die Absorptionsstreifen am schönsten zeigen, so dass ihnen die Absorptionswirkung zuzuschreiben ist. Wenn auch die Oele verschiedene Zusammensetzung haben, so kommt doch allen derselbe blaue Farbstoff, (Azulen) zu. An der Luft verändert sich der blaue Farbstoff bald, bei Luftabschluss dagegen hält er sich lange. Der Dampf der blauen Oele ist, wenn er in einer auf 300° erhitzten Röhre beobachtet wird, farblos und zeigt die genannten Absorptionsstreifen nicht. - Dazu bemerkt C.H.Wolff-Blankenese (1), dass Er bereits im Jahre 1878 das spectroskopische Verhalten des blauen Kamillenöles beobachtet und in der Pharm. Zeitung Nr. 82, 1878 veröffentlicht habe. — K. Hock (2) erwidert darauf, dass es sich Ihm nicht um die spectralanalytische Prüfung eines einzigen Oeles, sondern um die vergleichende Prüfung speciell der blau gefärbten Antheile verschiedener ätherischer Oele gehandelt habe.

L. Naudin (3) unterzog die Arbeit von F. Beilstein und E. Wiegand (4) über das Angelicaöl einer Kritik; Er hält ihre Resultate für unrichtig, theilweise durch Beobachtungsfehler, theilweise durch unreines Material bedingt. In einem später erschienenen Aufsatze corrigirte Er (5) Seine Kritik; Er war der Ansicht, die Arbeit von Beilstein und Wiegand beziehe sich auf das Oel der Angelicasamen, während dieselbe das Oel der Angelicawurzel behandelt. Naudin hat nunmehr das Angelicawurzelöl selbst dargestellt und untersucht; Seine Resultate weichen von denen Beilstein's und Wiegand's ab. Während die Letzteren dieses Oel als ein Gemenge von drei verschiedenen Kohlenwasserstoffen betrachten, findet Er durch Rectification über etwas Natrium im Vacuum nur ein Terpen, das bei 166° siedet, ein spec. Gewicht von 0,87 bei 0° hat und rechts drehend ist; dasselbe liefert ein flüssiges Chlorhydrat, wird beim Erwärmen leicht polymerisirt und ist nach

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [3] \$1, 361. — (2) Arch. Pharm. [3] \$1, 487. — (3) Bull. soc. chim. [2] \$2, 114; Monit. scientif. [3] \$1, 490, 910; Compt. rend. \$2, 1152. — (4) JB. f. 1882, 1179. — (5) Bull. soc. chim. [2] \$2, 407.

der Formel  $C_{10}H_{16}$  zusammengesetzt; Naud in schlägt für dasselbe den Namen  $\beta$ -Terebangelen vor. In dem käuflichen Oele ist dieser Kohlenwasserstoff mit den bei der Destillation sich bildenden höher siedenden Polymeren und vielleicht mit etwas Terpentinöl gemischt.

- H. P. Pettigrew (1) hat das Birkenöl (Oel von Betula lenta) untersucht. Dasselbe ist, wenn frisch destillirt, farblos, riecht angenehm, dem Gaultheriaöl ähnlich, hat das spec. Gewicht 1,18 bei 15° und siedet bei 218° und besteht ausschließlich aus Salicylsäure-Methyläther.
- J. Ossipoff (2) hat eine vorläufige Notiz über das Hopfenöl (3) aus käuflichem Lupulin veröffentlicht. Das durch Destillation mit Wasser bereitete, mit saurem schwefligsaurem Natron gereinigte, dann über Potasche und über Chlorcalcium getrocknete Oel wird durch Salzsäure verharzt, durch Brom verkohlt. Tropft man das Oel in eine abgekühlte Lösung von Brom in Chloroform, so entsteht ein Additionsproduct. Durch Erhitzen des Hopfenöls mit 50 procentiger Schwefelsäure auf 150° bildet sich eine Säure, die ein krystallinisches Barytsalz und ein Silbersalz liefert. Bei der Oxydation des Hopfenöls mit Chromsäure entstehen Essigsäure und Valeriansäure. Natrium löst sich im Hopfenöl unter Gasentwicklung und es entsteht dabei eine rothbraune, zum Theil krystallinische, in Wasser unlösliche Masse, aus der verdünnte Schwefelsäure ein Oel abscheidet; die wässerige Lösung enthält flüchtige Säuren, darunter wahrscheinlich Valeriansäure.

L. Pesci (4) hat das ätherische Oel der Samen von Phellandrium aquaticum untersucht. Er isolirte durch fractionirte Destillation aus demselben ein Terpen (Phellandren) von der Formel  $C_{10}H_{16}$ , dessen Siedepunkt unter einem Drucke von 760 mm bei  $171^{\circ}$  bis  $172^{\circ}$  liegt; dessen spec. Gewicht bei  $10^{\circ}$  ist 0,8558, der Refractionsindex 1,484, das spec. Drehungsvermögen  $[\alpha] = -16,74$ . Mit Chlorwasserstoff liefert das Terpen eine

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 14, 167. — (2) J. pr. Chem. [2] 36, 447. — (3) Vgl. JB. f. 1880, 1068. — (4) Riv. chim. med. farm. 1, 174.

Verbindung, die sich in der Wärme sehr leicht zersetzt. Durch andauerndes Erhitzen im zugeschmolzenen Rohre auf 140° bis 150° entsteht aus dem Terpen ein fester, in Wasser und Alkohol unlöslicher, in Aether, Schwefelkohlenstoff, Choroform löslicher Körper, der nicht krystallisirt; derselbe schmilzt bei 86°, hat ein spec. Gewicht von 0,9523 und ist procentisch mit dem Terpen  $C_{10}H_{16}$  gleich zusammengesetzt. Sein Refractionsindex ist 1,528, sein spec. Drehungsvermögen  $[\alpha] = +103,1°$ . Es gelang nicht, eine Verbindung mit Chlorwasserstoff herzustellen; wahrscheinlich liegt hier ein Diterpen  $C_{20}H_{32}$  vor.

E. Jahns (1) hat das ätherische Oel der Thuja occidentalis untersucht und dabei andere Resultate erhalten, als seiner Zeit Schweizer (2). Das zur Untersuchung verwendete, aus den Zweigspitzen bereitete frische Oel war blass grüngelb, von campherartigem Geruche und dem spec. Gewicht 0,918 bei 15°; dessen Linksdrehung  $[\alpha]_D = -5,19^\circ$ , der Brechungsindex für D bei 15° = 1,46. - Durch fractionirte Destillation wurde das Oel in folgende Bestandtheile zerlegt: 1) etwa 10 Proc. eines rechtsdrehenden Terpens C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>, bei 159 bis 161° siedend, für welches der Name Thujaterpen vorgeschlagen wird, 2) linksdrehendes Thujol, C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O, bei 195 bis 197° siedend, 3) rechtsdrehendes Thujol, bei 197 bis 1990 siedend, 4) Spuren von Essigsäure- und Ameisensäureestern. - Die Differenzen zwischen diesen und den von Schweizer erhaltenen Resultaten lassen sich nur durch die Annahme erklären, dass das Thujaöl nicht immer dieselbe Zusammensetzung besitzt und dass klimatische Verhältnisse vielleicht einen Einflus in dieser Beziehung ausüben.

G. Haussner (3) hat den Minjak-Lagam-Balsam untersucht, welcher nach Mittheilungen von de Vrij aus Padang in Sumatra eingeführt worden ist. Der Balsam ist bernsteingelb, fluorescirend, dickflüssig, im Ganzen ähnlich dem Copaivabalsam aussehend; er schmeckt gewürzhaft, bitter, haftend scharf, löst

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [8] **31**, 748. — (2) Ann. Chem. Pharm. **53**, 898. — (3) Arch. Pharm. [8] **31**, 241.

sich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlen-Durch Destillation wurde aus dem Balsam ein ätherisches Oel gewonnen, das aromatisch riecht, brennend schmeckt, bei 249° bis 251° siedet, bei 15° das spec. Gewicht 0,923 hat und links dreht. Nach der Elementaranalyse und Dampfdichtebestimmung kommt diesem Oele die Formel C20H22 zu. Durch Behandeln mit trockenem Chlorwasserstoff liefert das Oel eine krystallinische, bei 1140 schmelzende Verbindung von der Zusammensetzung C20H32.4 HCl. — Aus dem nach der Destillation übrig bleibenden Harzgemenge wurde durch weingeistige Kalilauge eine Harzsäure extrahirt, welche amorph ist und ein Kupfersalz von der Zusammensetzung C7H12O2Cu liefert. Das nach dem Behandeln mit Kalilauge zurückgebliebene Harz lieferte beim Schmelzen mit Aetzkali Buttersäure, Essigsäure, Ameisensäure und ein Phenol, das nicht näher untersucht werden konnte. Es zeigen sich demnach beim Vergleiche des Minjak-Lagam-Balsams mit dem Copaivabalsam und Gurjunbalsam (1) mannigfache Uebereinstimmungen und Analogieen und es muss daher der Minjak-Lagam-Balsam auf denselben Ursprung zurückgeführt werden, der uns von dem Gurjunbalsam bekannt ist.

A. Lévy (2) hat einen Aufsatz über Kautschuk veröffentlicht, in welchem dessen Geschichte, Stammpflanze, Gewinnung, chemische Zusammensetzung, Verarbeitung, Vulcanisation, sowie der Handel mit Kautschukwaaren ausführlich behandelt sind.

W. Kelbe und J. Lwoff (3) haben in den Producten der trockenen Destillation des Colophoniums Methylalkohol aufgefunden.

Ad. Renard (4) hat die Producte der trockenen Destillation des Colophoniums näher untersucht. Außer einer reichlichen Menge von brennbaren Gasen, unter denen sich viel Wasserstoff befindet, wurde ein schwarzer Theer und ein wenig Wasser erhalten. In dem Theere ließen sich Benzol, Toluol, Xylol, Cumol, Cymol und etwas Naphtalin nachweisen, indem das bis

<sup>(1)</sup> JB. f. 1876, 907. — (2) Monit. scientif. [8] 18, 211. — (3) Ber. 1883, 351. — (4) Compt. rend. 97, 111.

300° Uebergehende fractionirt wurde. Durch fortgesetzte Destillation des Rückstandes wurde zwischen 340° und 360° ein Oel erhalten, aus dem nach dem Erkalten durch Abpressen und Umkrystallisiren aus Alkohol zwei isomere Kohlenwasserstoffe resultirten, deren einer gelb, in Alkohol wenig löslich, deren anderer weis, in Alkohol leicht löslich war; es wird für dieselben der Name Colophanthren vorgeschlagen. Die Elementaranalyse ergab 93,02 bis 93,20 Proc. C, 6,71 bis 7,18 Proc. H. Die Dichte in Dampfform konnte noch nicht bestimmt werden, weil bei dem Siedepunkt des Schwefels Zersetzung eintrat. Die beiden Kohlenwasserstoffe scheinen sich unter geeigneten Bedingungen in einander umzuwandeln. Durch Oxydation mit Chromsäure liefern diese Kohlenwasserstoffe ein Diaceton (unter gleichzeitiger Entwicklung von Kohlensäure), aus dem ein violetter Farbstoff dargestellt wurde, der gebeizte Stoffe ähnlich wie Alizarin färbt.

F. Canzoneri (1) hat das Harz von Thapsia garganica untersucht. Er stellte daraus dar eine krystallisirte organische stickstofffreie Substanz, welche blasenziehende Wirkungen austübt, normale Caprylsäure und eine neue Säure, die Er Thapsiasäure nennt; diese ist krystallinisch, schmilzt bei 123° bis 124°, ist zweibasisch und nach der Formel C<sub>16</sub>H<sub>30</sub>O<sub>4</sub> zusammengesetzt.

## Thierchemie.

E. Mulder (2) erinnert daran, dass Er schon im Jahre 1865 Versuche über das Leitungsvermögen der Nerven veröffentlicht hat, welche zu der Hypothese führten, dass das Leitungsvermögen der Nerven der Verbreitung einer chemischen Reaction zugeschrieben werden könne. Die Art der Reaction könnte man in eine Reihe mit der Entzündung der explodirenden Körper stellen.

<sup>(1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 514. — (2) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 2, 93.

R. Pott (1) hat Versuche über die Respiration des Hühnerembryo in einer Sauerstoffatmosphäre angestellt im Anschlusse an Seine (2) früheren Untersuchungen. Es hat sich ergeben, dass der Embryo sich in Sauerstoff fortentwickelt und dass sich das Ei sogar unter günstigen Umständen vom ersten Bebrütungstage ab in Sauerstoff entwickeln kann. quantitativen sechsstündigen Respirationsversuchen ergiebt sich, dass das in Sauerstoff athmende entwickelte Ei von der zweiten Woche an erheblich mehr Kohlensäure, als das eben so weit entwickelte, Luft athmende producirt. Der im Sauerstoff entwickelte Embryo ist normal ausgebildet, die äußere Form seiner Organe bleibt selbst nach längerer Einwirkung des Sauerstoffes intact, aber es zeigen sich am Sauerstoff-Embryo einige charakteristische Veränderungen: die Gefässe der Allantois werden schon nach kurzer Wirkung des Sauerstoffes intensiver roth. Die ganze Haut des Embryo ist rosa bis tiefroth gefärbt, auch Beine und Schnabel sind roth, selbst die Amniossüssigkeit ist roth; diese sowohl, als das tiefer roth gefärbte Blut des Embryo zeigen die Absorptionsstreifen des Oxyhämoglobins. Die rothe Farbe der Amniosslüssigkeit rührt wahrscheinlich von gelöstem Blutfarbstoff und nicht von rothen Blutkörperchen her.

A. Danilevsky (3) hat die Abhängigkeit der Contractionsart der Muskeln von den Mengenverhältnissen einiger ihrer Bestandtheile untersucht. Er bestimmte in den Muskeln verschiedener Thiere durch Extraction mit Salmiaklösung den Gehalt an Myosin und an dem in der Salmiaklösung unlöslichen Bündelgerüst. Die Bestimmungen ergaben: 1) Dass, wie die Menge der Trockensubstanz, so auch die des Myosins und des Bündelgertistes in der Thierreihe sehr großen Schwankungen unterliegt. 2) Dass diese Schwankungen in keinen constanten Verhältnissen zur Systemstellung der Thiere, zu ihrer Größe, sowie auch zur Energie der Oxydationsprocesse ihres Organismus stehen. 3) Dass diese Schwankungen auch in keiner beständigen

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. S1, 268. — (2) JB. f. 1882, 1185. — (8) Zeitschr. physiol. Chem. T, 124.

Relation zu der Farbe der Muskeln stehen. 4) Dass die Mengen der Trockensubstanzen der Muskeln durchaus nicht maßgebend sind für die Menge des Myosins und des Bündelgerüstes, denn bei dem gleichen Gehalt an ersterem findet man große Verschiedenheiten in der Quantität der letzteren. Vergleicht man die Bewegungsart der Muskeln, wie sie sich unter den gewöhnlichen Lebensverhältnissen der Thiere äußert, mit den Ergebnissen der Analyse, so zeigt sich, dass je schneller die Contractionen und Erschlaffungen der Muskeln ausgeführt werden, desto reicher die letzteren an Gerüstsubstanz im Verhältnis zu Myosin sind. Danilevsky stellte folgende drei Sätze diesbezüglich auf: 1) Myosin und Gerüstsubstanzen sind am Zusammenziehungs- und Erschlaffungsprocesse der quergestreiften Muskeln direct betheiligt. 2) Ihre relativen Mengen üben auf den zeitlichen Ablauf dieser Processe einen bestimmenden Einfluss aus. 3) Der größere relative Gehalt des Muskels an Gerüstsubstanzen geht mit der größern innern Beweglichkeit der Muskelmasse Hand in Hand. Untersuchungen am Herzen ergaben den Schluss, dass nicht die absoluten Mengen des Myosins und des Gerüstes, sondern die relative Menge beider den Bewegungscharakter des Muskels bestimmt. In der Zusammensetzung der Muskeln können sich unter verschiedenen Lebensbedingungen Veränderungen nach zwei Richtungen vollziehen: 1) Kann der Gehalt an Bündelgerüst vergrößert werden, was den Myosingehalt herabsetzt, 2) kann die Menge des Bündelgerüstes eine Verminderung erfahren, was eine Vermehrung der Myosinmenge zur Folge hat. Alle an Gerüstsubstanz reichen Muskeln liefern trübe Myosinlösungen, die trübende Substanz bleibt beim Filtriren auf dem Filter; diese Substanz muss diejenige sein, welche so leicht auf ihre Kosten den Myosingehalt der Muskeln vergrößern kann, oder in andern Fällen sich unter Mitwirkung des Myosins und zugleich mit seiner Verminderung in den Muskeln neu bildet.

- B. Danilewsky (1) hat neue Berechnungen über die Wärmeproduction und Arbeitsleistung des Menschen veröffentlicht.
  - (1) Pflüger's Arch. Physiol. 30, 175.

G. Kempner (1) hat Untersuchungen über den Einfluss mässiger Sauerstoffverarmung der Einathmungsluft auf den Sauerstoffverbrauch der Warmblüter angestellt. Um den bei kurz dauernden Versuchen ins Gewicht fallenden Einflus der bei Beginn in den Lungen enthaltenen Residualluft zu eliminiren, wurden an Thieren in einem geschlossenen Respirationsapparate länger (ungefähr eine Stunde) dauernde Versuche angestellt. Die Säugethiere zeigten ausnahmslos eine Herabsetzung des Sauerstoffverbrauches in der sauerstoffarmen Luft, nicht so regelmässig die Vögel, welche demnach den Sauerstoffmangel in der Athmungsluft durch Erhöhung der Respirationsthätigkeit besser compensiren.

A. Dennig (2) hat spectralanalytische Messungen der Sauerstoffzehrung der Gewebe in gesunden und kranken Zuständen vorgenommen.

M. Nencki und N. Sieber (3) haben eine neue Methode, die physiologische Oxydation zu messen, angegeben und den Einfluss, welchen Gifte und Krankheiten auf diese Oxydation ausüben, studirt. Sie gehen von der Thatsache aus, dass Benzol im Organismus zu Phenol, Brenzcatechin und Hydrochinon oxydirt wird (4). Es wird von ein und demselben Individuum sowohl bei Fleisch- und Pflanzenfressern, als auch beim Menschen innerhalb längerer Zeiträume stets der gleiche Bruchtheil des Benzols zu Phenol oxydirt; Hunger und unzureichende Ernährung beeinflussen diesen Vorgang nur wenig, dagegen ist derselbe bei Hunden und Kaninchen sehr von der Individualität abhängig. Bei der Phosphorvergiftung liegt die Oxydation im Organismus total darnieder, wie schon von O. Schultzen und L. Riess (5) erwiesen wurde; auf der Höhe der Intoxication hört die Oxydation des Benzols zu Phenol ganz auf. Versuche mit arseniger Säure und mit Arsensäure ergaben das interessante Resultat, daß selbst tödtliche Dosen dieser Gifte auf die Oxydation

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 249; Arch. pathol. Anatom. 69, 290. — (2) Zeitschr. Biol. 19, 488. — (8) Pflüger's Arch. Physiol. 21, 819. — (4) JB. f. 1880, 1098. — (5) JB. f. 1869, 810.

des Benzols im Organismus keinen Einflus haben, Kupfersalze, Platinsalze, ferner Aether, Chloroform und Chloral beeinträchtigen diese Oxydation; daran ist nicht Mangel an Sauerstoff. sondern höchst wahrscheinlich die veränderte chemische Beschaffenheit des Portoplasma's schuld. Die Ansicht von Schmiedeberg (1), dass das Wesen der Oxydation im Thierkörper in einer Synthese unter Wasseraustritt zu suchen sei, wird bezweifelt, weil bei herabgesetzter Oxydation doch synthetische Processe im Thierkörper vor sich gehen. Es wurde auch der Einflus einiger Krankheiten auf die Oxydationsvorgänge unter Anwendung der neuen Methode untersucht und zwar kamen in Betracht: Chlorose, perniciose Anamie und Pneumonie. Die bei dem Pneumoniker und dem an perniciöser Anämie Erkrankten für oxydirtes Benzol gefundenen Zahlen liegen innerhalb normaler individueller Schwankungen, dasselbe gilt wahrscheinlich für die Chlorose; starke Verminderung beobachtet man bei Leukämie. Man konnte annehmen, dass normaler Weise Xanthin zu Harnsäure oxydirt werde und weil bei Leukämie die Oxydation herabgesetzt ist, bleibe dann diese Oxydation aus. Ein Fütterungsversuch mit Xanthin an einem Hunde lehrte aber, das das Xanthin normaler Weise wahrscheinlich zu Kohlensäure und Harnstoff umgewandelt wird. Die Oxydation im Thierkörper ist in erster Linie von zwei Bedingungen abhängig: 1) von der Menge des zu den Geweben zugeführten molekularen Sauerstoffs, 2) von der Beschaffenheit der Gewebszellen, in denen die Oxydation stattfindet. Wahrscheinlich muß, damit die Oxydation hinreichend intensiv werde, den Zellen ein Ueberschuss an Sauerstoff zugeführt werden. Ein wesentliches Merkmal des lebendigen thierischen Protoplasma ist, dass es ohne Sauerstoff nicht existiren kann, in sauerstofffreien Medien dauern die spontanen Protoplasmabewegungen nur kurze Zeit fort und bei längerm Aufenthalte in jenen Medien stirbt das Protoplasma ab. Nencki und Sieber sprechen Hoffnung aus, dass durch Verwendung Ihrer Methode bei

15

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 1034.

physiologischen und namentlich bei pathologischen Untersuchungen die Erkenntniss der chemischen Vorgänge in den Geweben wesentliche Fortschritte machen und dass sie namentlich die bisherigen Methoden, so die Untersuchungen des respiratorischen Gaswechsels, ergänzen werde.

A. Lilienfeld (1) hat den Gaswechsel fiebernder Thiere untersucht; Er fast Seine Resultate in folgenden Sätzen zusammen: 1) Es wurde bestätigt, dass die Kohlensäurebildung im Fieber erhöht ist. 2) Es wurde gefunden, dass ebenfalls der Sauerstoffverbrauch im Fieber eine Steigerung erfährt und zwar so, dass 3) bei beiden diese Steigerung die gleiche ist, dass mit andern Worten der respiratorische Quotient durch das Fieber keine Aenderung erleidet. 4) Ferner wurde gefunden, dass diese Steigerung im Gaswechsel nicht eine Folge der erhöhten Temperatur, sondern vielmehr deren Ursache ist, womit freilich nicht gesagt sein soll, dass die gesteigerte Verbrennung allein die Erhöhung der Körpertemperatur im Fieber zu erklären im Stande wäre. Es muss vielmehr gleichzeitig noch eine Aenderung in der Regulation der Wärmeabgabe eintreten, da ja bekanntlich bei gesunden Thieren viel größere Steigerung der wärmebildenden Processe statthaben kann bei absolutem Gleichbleiben der Eigenwärme des Thieres. 5) Die Regulation der Körpertemperatur besteht, soweit die allerdings nicht zahlreichen Beobachtungen über diesen Punkt einen Schluss gestatten, im Fieber fort, wenn auch ihr Mechanismus in demselben kein so vollkommener zu sein scheint, wie in der Norm. Die Ergebnisse dieser Untersuchung stehen in gutem Einklange mit der von Zuntz (2) erwiesenen Thatsache, wonach die vermehrte Verbrennung im Fieber nur die Folge einer gesteigerten Innervation der Muskeln ist, also nur eine Vermehrung der normalerweise beständig von den Nerven in ihre Muskeln geschickten Reize und der dadurch hier vor sich gehenden oxydativen Processe darstellt. In der That wäre es schwer zu verstehen, wie beim Auftreten ganz

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. \$3, 293. — (2) Medic. Centr. 1882, Nr. 82.

neuer, eigenartiger, fermentativer Processe in Blut und Geweben das Verhältniss der beiden hauptsächlichsten Factoren des Stoffwechsels zu einander, des Sauerstoffs und der Kohlensäure, ungeändert bleiben sollte.

- M. Rubner (1) behandelt in einer umfassenden Abhandlung auf Grund zahlreicher Thierversuche die Vertretungswerthe der hauptsächlichsten organischen Nahrungsstoffe im Thierkörper.
- E. Jessen (2) hat Versuche angestellt über die Zeit, welche erforderlich ist, *Fleisch* und *Milch* in ihren verschiedenen Zubereitungen zu verdauen.
- C. Husson (3) hat Studien über die Bedeutung der würzenden Substanzen, insbesondere des Salzes und Essigs für die Ernährung angestellt. Er fasst Seine Resultate folgendermassen zusammen: Gewisse Würzen scheinen keinen andern Nutzen zu schaffen, als den Appetit und die Secretion der Verdauungssafte anzuregen. Das Kochsalz, in kleinen Dosen, würde in diese Kategorie gehören, wenn es nicht zur Bildung von Salzsäure das Material lieferte, welche dem Magensafte eigenthümlich ist. Auf 500 g Fleisch sollten in der Küche nie mehr als 5 bis 10 g Salz verwendet werden, weil eine größere Salzmenge die Wirkung des Magensaftes verzögert. Die nicht giftigen organischen Säuren erleichtern die Verdauung, so auch der Essig, wenn derselbe in so geringen Dosen angewendet wird, dass er die Organe nicht irritirt. Während die Mineralsäuren und besonders die Salzsäure im Verhältnisse von 1 bis 4 auf 1000 für die Verdauung nöthig sind, wirken sie, wenn viel größere Dosen derselben angewendet werden, auf die Verdauung störend ein.
- F. Henrijean (4) hat, um die Rolle des Alkohols bei der Ernährung zu beleuchten, Respirationsversuche angestellt. Er bestimmte die Menge des in einer bestimmten Zeit aufgenommenen Sauerstoffes und zwar 1) im nüchternen Zustande, 2) nach Einnahme von Alkohol und 3) nach einer Mahlzeit.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Biol. 19, 313. — (2) Zeitschr. Biol. 19, 129. — (3) Compt. rend. 96, 1603. — (4) Belg. Acad. Bull. [3] 5, 113.

Das Versuchsindividuum war 22 Jahre alt und hatte ein Körpergewicht von 22 kg. Es wurden in ½ Stunde folgende Sauerstoffmengen aufgenommen: 1) nüchtern 3,5 Liter, 2) nach Einnahme von Alkohol 4,17 Liter und 3) nach der Mahlzeit 4,35 Liter. Es findet demnach unter dem Einflusse des Alkohols eine erhöhte Sauerstoffaufnahme statt.

Ueber den Werth der Weizenkleie für die Ernährung des Menschen liegt eine umfassende Experimentaluntersuchung von M. Rubner (1) vor.

E. Ungar und G. Bodländer (2) haben einen Zinngehalt in Nahrungs- und Genusmitteln nachgewiesen, welche in verzinnten Conservebüchsen auf bewahrt waren. Werden solche zinnhaltige Conserven genossen, so gelangt ein Theil des Zinns zur Resorption und kann im Blute, in verschiedenen Organen und im Harne nachgewiesen werden. Aus einem längere Zeit fortgesetzten Genusse der in verzinnten Blechbüchsen conservirten Speisen kann immerhin eine Schädigung der Gesundheit resultiren, doch ist diese Frage noch nicht durch die angestellten Versuche abgeschlossen, es ist vielmehr noch eingehende Forschung über die toxischen Wirkungen des Zinns und der zinnhaltigen Speisen nöthig.

M. Gruber (3) liefert einen zweiten Beitrag (4) zur Frage der Entwicklung elementaren Stickstoffes im Thierkörper. Er hat diesmal den Versuchsthieren mehr Wasser als früher, im Verhältnis zur Fleischmenge und außer Fleisch eine eben ausreichende Menge Fett gereicht und es ist Ihm so gelungen, die Thiere viele Wochen lang im Stickstoffgleichgewichte und auf gleichem Körpergewichte zu erhalten. Solchen Versuchsresultaten gegenüber ist die Annahme der Ausathmung einer irgend nennenswerthen Menge von Stickstoff nicht aufrecht zu erhalten. Gruber hält diesen indirecten Beweis gegen die Stickstoffexhalation auch nach der Arbeit von H. Leo (5) für

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Biol. 19, 45. — (2) Chem. Centr. 1883, 810. — (8) Zeitschr. Biol. 19, 563. — (4) JB. f. 1880, 1087. — (5) JB. f. 1881, 1032.

nicht überstüssig, weil bei Leo's Versuchen die Darmgase mehr oder weniger vollständig von der Untersuchung ausgeschlossen waren; es ist aber sehr wohl möglich, das gerade im Darme Processe ablaufen, welche elementaren Stickstoff liefern. Eine Ansicht von F. Röhmann, das sich im Organismus aus der Salpetersäure salpetrigs. Ammon bilde und das dieses eine Quelle für den gasförmigen Stickstoff abgebe, hält Gruber für belanglos, weil nur geringe Spuren von salpetersauren Salzen eingeführt werden und ein Theil derselben unverändert im Harn erscheint.

Zuntz und v. Mering (1) haben den Einfluß der Nahrungszufuhr auf die thierischen Oxydationsprocesse experimentell untersucht. Sie fassen Ihre Resultate folgendermaßen zusammen: 1) Bei directer Einführung ins Blut sind sowohl stickstofffreie Substanzen (Milchsäure, Buttersäure, Glycerin, Zucker), wie stickstoffhaltige (Eiereiweiss, Pepton) ohne wesentlichen Einfluss auf die Größe der Sauerstoffaufnahme. Kohlensäureausscheidung ändert sich in dem Sinne, wie es der Verbrennung der betreffenden Substanz durch die constant bleibende Sauerstoffmenge entspricht. 2) Die bei Zufuhr von Nahrungsstoffen in den Magen auftretende Steigerung des Sauerstoffverbrauches wird im Wesentlichen durch die Arbeit des Verdauungsapparates verursacht. Die Annahme, dass die per os eingeführten Nährstoffe im Wesentlichen nicht durch ihre Verbrennlichkeit, sondern durch die Arbeit, welche sie dem Darmkanal und seinen Drüsen (Leber u. s. w.) auferlegen, den Sauerstoffverbrauch steigern, findet eine gewichtige Stütze in der starken Steigerung des Sauerstoffconsums nach Zufuhr unverbrennlicher Abführmittel.

Im Anschlusse an obige Untersuchungen von Zuntz und v. Mering hat J. Wolfers (2) den Einfluß einiger stickstofffeier Substanzen, speciell des Alkohols auf den thierischen Stoffwechsel studirt. Er resumirt Seine Resultate wie folgt:

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. \$3, 173. — (2) Pflüger's Arch. Physiol. \$3, 222.

- 1) Die Kohlehydrate Traubenzucker und Rohrzucker können in reichlichen Mengen dem Blute eines Thieres zugeführt werden, ohne dass dessen Sauerstoffbedarf steigt. 2) Die Kohlensäurebildung wächst unter diesem Verhältnis, indem sich der respiratorische Quotient der Einheit nähert. 3) Dextrin scheint, auch in das Blut eingeführt, stark reizend auf den Darmkanal und die Nieren zu wirken und dadurch den Stoffwechsel zu steigern. 4) Direct oder vom Magen her in das Blut gebrachter Alkohol wird theilweise innerhalb des Organismus oxydirt und wirkt in diesem Sinne verändernd auf den respiratorischen Quotienten ein. 5) Der Sauerstoffverbrauch wird durch Alkoholgenus erheblich gesteigert und nimmt an dieser Steigerung meist auch die Kohlensäureausscheidung, wenn auch in einem geringen Masse Theil. Es ist demgemäss unrichtig, dem Alkohol eine die Oxydationsprocesse herabsetzende Kraft zuzuschreiben. Das häufig beobachtete Sinken der Temperatur des Körpers nach dem Genuss von Alkohol ist daher der vermehrten Abgabe von Wärme zuzuschreiben, welche so stark ist, dass sie die vermehrte Bildung übercompensirt. 6) Die Muskelarbeit scheint die Art der Umsetzungen im Körper, so weit sich dieses aus dem respiratorischen Quotienten ergiebt, nicht zu beeinflussen.
- J. Potthast (1) hat im Anschlusse an die Arbeit von Zuntz und v. Mering (Seite 1435) den Einfuss stickstoff-haltiger Nahrung auf den thierischen Stoffwechsel untersucht. Zunächst wurde die Angabe der Letzteren bestätigt, dass rohes Pepton den Gaswechsel nicht unerheblich steigere. Es ließ sich weiter darthun, dass diese steigernde Wirkung weder dem reinen Pepton, noch dem Asparagin, welches als Typus der bei der Verdauung gebildeten Amidsubstanzen gewählt wurde, zuzuschreiben ist. Will man nun nicht annehmen, dass die andern bei der Verdauung gebildeten Amidkörper sich erheblich anders verhalten, als Asparagin, so kommt man zu dem Schlusse, dass entweder das Verdauungsferment, oder die bei der Verdauung

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 33, 280.

in geringer Menge gebildeten Extractivstoffe die erregende Wirkung der rohen Peptonlösung hauptsächlich bedingen. Für das Asparagin, dessen reichliches Vorkommen in vielen Futterstoffen es zu einem praktisch wichtigen Nahrungsbestandtheil machen, wurde durch Versuche bewiesen, daß es bei seiner Verbrennung im Körper Körpermaterial spart, denn der Sauerstoffverbrauch wächst viel weniger, als der Oxydation so erheblicher Asparaginmengen entsprechen würde. Das Asparagin ist demnach ein wirklicher Nährstoff.

- M. Rubner (1) hat den Einfluss der Körpergröße auf Stoff- und Kraftwechsel studirt.
- B. Schulze (2) hat den Einfluss des Bromkaliums auf den Stoffwechsel untersucht.
- A. Lebedeff (3) hat einen Aufsatz veröffentlicht, welcher folgendermaßen betitelt ist: Woraus bildet sich das Fett in Fällen der acuten Fettbildung? Experimenteller Beitrag zur Kenntniß der Leber- und Milchfette. Der Aufsatz gestattet einen kurzen Auszug nicht. H. Weiske (4) machte zu diesem Aufsatze einige berichtigende Bemerkungen, die sich auf die Mastung der Herbivoren und auf den Einfluß des Futters auf die Qualität der Milch beziehen.

N. Tschirwinsky (5) hat Fütterungsversuche an jungen Schweinen angestellt, welche einen Beitrag zur Lösung der Frage über die Fettbildung im thierischen Organismus liefern sollten. Als Futter wurde Gerste und ein Gemenge von Gerste mit Stärkemehl verwendet. Das Ergebniss der Versuche beweist, dass nicht alles angesetzte Fett aus den Eiweisskörpern der Nahrung herstammt, sondern dass die Kohlehydrate direct an der Fettbildung theilnehmen.

Auch E. Meissl und F. Strohmer (6) haben Untersuchungen über die Bildung von Fett aus Kohlehydraten im Thierkörper ausgeführt. Es wurde ein junges Schwein mit Reis gefüttert,

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Biol. 19, 535. — (2) Zeitschr. Biol. 19, 301. — (3) Pflüger's Arch. Physiol. 21, 11; Ber. 1883, 2687. — (4) Pflüger's Arch. Physiol. 21, 618. — (5) Landw. Vers.-Stat. 29, 317. — (6) Monatsh. Chem. 4, 801.

das aufgenommene Futter, der Koth, der Harn und die durch Lungen und Haut ausgeschiedene Kohlensäure mittelst des Respirationsapparates genau bestimmt. Es gelangten pro Tag 289,22 g C und 6,08 g N zum Ansatz, von dem C entsprechen 20,1 g dem angesetzten Eiweiß und 269,12 g kommen auf angesetztes Fett, dessen Menge, da Schweinefett 76,5 Proc. Kohlenstoff enthält, 351,8 g beträgt. Aus der Nahrung können nur 7,94 g Fett angesetzt worden sein, aus dem im Körper zersetzten Eiweiß im günstigsten Falle 33,6 g; der Rest des angesetzten Fettes, nämlich 351,8 g pro Tag, muß aus den Kohlehydraten der Nahrung gebildet worden sein.

A. Lebedeff (1) hat die Ergebnisse Seiner Experimentaluntersuchungen über die Aufnahme der Fette mitgetheilt: Wird einem Thiere ein wohl charakterisirtes Neutralfett dargereicht, so kann man dasselbe wenige Stunden nach der Verdauung im Chylus nachweisen. Werden Fettsäuren verfüttert, so findet man dieselben im Chylus nicht. Das Fett des Chylus ist stets neutral, die Spuren von Fettsäuren, welche bisweilen in demselben gefunden werden, sind auf Ungenauigkeiten der Methode zurückzufühen. Alle Arbeiten, welche beweisen sollten, dass im Organismus eine Synthese von Neutralfett aus Fettsäuren und Glycerin erfolge, sind unexact; eine solche Synthese findet nicht statt. Wenn an einen Hund Seifen verfüttert werden, so findet im Magen deren Zerlegung durch Salzsäure statt; die abgeschiedenen Fettsäuren findet man im Darm und später in der Leber, die alkalische Base der Seife wird als Chlorid im Harne ausgeschieden. Die Seife wirkt auffallend eiweißsparend und trotz ihrer diuretischen Wirkung verringert sie die Eiweisszersetzung mehr, als die ihr entsprechende Menge von Neutralfett oder Fettsäuren dies zu thun vermag. Wenn die Salzsäure des Magen zur vollständigen Zersetzung der Seife nicht ausreicht, so wird ein Theil derselben als neutrales Salz resorbirt, die Fettsäuren werden im Blute verbrannt und das Alkali wird als Carbonat durch den Harn ausgeschieden.

<sup>(</sup>i) Compt. rend. **97**, 461.

Werden Fettsäuren verfüttert, so wird ein sauer reagirender Harn ausgeschieden; der Harn reagirt neutral oder schwach alkalisch, wenn eine mäßige Menge von Seife verfüttert wird; er reagirt stark alkalisch bei Darreichung großer Seifenmengen. Wird die Seife durch eine Gastrointestinal-Fistel eingeführt, so gelangt sie unverändert zur Resorption, die Fettsäuren werden verbrannt und Alkalicarbonat wird ausgeschieden. Der Fettgehalt des Chylus ist im normalen Zustande sehr variabel, aber die Aenderungen unterliegen bestimmten Gesetzen. Die Fettmenge im Chylus hängt wesentlich von der Natur der Nahrungsmittel ab; besteht die Nahrung aus fettfreiem Fleisch, so sinkt der Fettgehalt des Chylus auf ein Minimum herab, er steigt aber bedeutend, wenn man fette Substanzen in großer Menge verfüttert; dabei kommt auch die Beschaffenheit des Versuchsthieres wesentlich in Betracht. Wenn unter besonderen Bedingungen Seife verfüttert wird, so kann der Chylus sehr reich an Fett werden. Lebedeff gelangt durch die Ergebnisse Seiner Untersuchungen zu dem Schlusse, dass zwischen dem Zellgewebe des Darmes und dem Anfang der Chylus führenden Gefässe ein ganz besonderes Organ existiren muss, welches wie eine Drüse functionirt und Fett secernirt. Eines der Argumente ist den chemischen Untersuchungen entnommen, welche ergaben, dass, wenn man einem Hunde Leinölsäure oder Leinölseise giebt, im Chylus immer ein neutrales Fett vorgefunden wird.

E. Külz (1) hat einen Beitrag zur Kenntniss der synthetischen Vorgänge im thierischen Organismus geliefert. Er stellte aus dem Harne von Kaninchen, die täglich je 0,5 g Phenol per os erhalten hatten, eine linksdrehende, stickstofffreie, asbestartig krystallisirende, sublimirbare Säure dar, die in Folge von Analysen und Spaltungsversuchen als Phenylglycuronsäure bezeichnet wird. Die absolut reine Säure wirkt nicht reducirend, sie wird durch verdünnte Salzsäure oder Schwefelsäure in Phenol und Glycuronsäure (2) gespalten. Die Säure tritt auch im Harne

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 30, 484; Ber. 1883, 1110. — (2) Vgl. JB. f. 1879, 987.

auf, wenn man mit dem Phenol den Thieren zugleich schwefelsaures Natrium oder verdünnte Schwefelsäure beibringt. Giftige Wirkungen scheint die Phenylglycuronsäure nicht zu besitzen, sie geht, wenn man sie einem Thiere einverleibt, zum Theil unverändert in den Harn über. Gepaarte linksdrehende Glycuronsäuren stellte Külz aus dem Harn von Kaninchen dar, nach Einfuhr von Hydrochinon, Resorcin, Thymol und Terpentinöl. Linksdrehung des Harnes beobachtete Er nach Einverleibung von Chlorphenolen, o-Mononitrophenol, p-Mononitrophenol, Kresol, Azobenzol, Hydrazobenzol, Amidobenzol und Indol. Es handelte sich auch hierbei um gepaarte Glycuronsäuren.

O. Minkowski (1) hat die Untersuchungen von Schmiedeberg (2) über Spaltungen im Thierkörper fortgesetzt. nächst wurde nachgewiesen, dass bei Hunden eine Spaltung der Hippursäure während des Lebens zu Stande kommt und damit die Angabe von Schmiedeberg bestätigt, jene von van de Velde und Stokvis (3) widerlegt. Versuche, welche mit zerhackter Schweinsniere, sowie mit dem Glycerinextract dieses Organes angestellt wurden, ergaben, dass die Hippursäurespaltung zwar durch Zusatz von fäulnischemmenden Substanzen ein wenig beeinträchtigt werden kann, dass sie aber immer noch in ziemlich intensivem Grade stattfindet; die Spaltung scheint im Beginne des Versuches energischer vor sich zu gehen, als im weiteren Verlaufe desselben; Erwärmung auf Körpertemperatur beschleunigt die Spaltung erheblich. Durch Schweinsblut und Schweinsmuskel konnte nur eine sehr geringfügige Spaltung erzielt werden, vollständig negative Resultate ergaben die Spaltungsversuche mit Kaninchenorganen und die Rinderorgane verhielten sich vollkommen analog den Kaninchenorganen. Hundeniere besitzt, wie auch schon Schmiedeberg angab, die Fähigkeit, Hippursäure zu spalten, dagegen ergaben Versuche mit der Leber, dem Blute, der Milz und dem Muskel vom Hunde keine Spaltung der Hippursäure. Die Spaltung der Hippur-

<sup>(1)</sup> Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 445. — (2) JB. f. 1881, 1084. — (3) Vgl. 8. 1469.

säure bei den angeführten Versuchen muß der Gegenwart eines eigenartigen Enzyms zugeschrieben werden; ob dieses Enzym auch intra vitam die beobachtete Hippursäurespaltung bewirkt, ist dermalen noch nicht mit voller Sicherheit zu entscheiden. Versuche über die Spaltung des Benzylamins lehrten, daß verschiedene Organe diese Spaltung bewirken, welche die Hippursäure nicht spalten und daß das Blut allein diese Spaltung nicht veranlaßt. Nach Versuchen an fiebernden Kaninchen erscheint es nicht wahrscheinlich, daß durch das Fieber eine nachweisbare Spaltung der Hippursäure im Organismus des Kaninchens bewirkt wird. Die Vermuthung, daß Amidosäuren durch das Histozym (1) gespalten werden, fand bei Versuchen mit Glycocoll und Leucin keine Bestätigung, indem sich nach der Behandlung mit Schweinsnieren, sowie mit Fermentlösungen weder. Glycolsäure noch Leucinsäure mit Sicherheit nachweisen ließ.

F. W. Pavy (2) hat über das Verhalten der Kohlehydrate im thierischen Organismus Folgendes beobachtet. Die Schleimhaut des Verdauungscanales enthält ein Ferment, welches Traubenzucker in Maltose, Rohrzucker gleichfalls in Maltose, und Stärke entweder in Maltose oder Dextrin umwandelt. Die Gegenwart von kohlens. Natron modificirt die Wirkung des maltosebildenden Fermentes und verursacht den Uebergang der Stärke in Dextrin statt in Maltose. Das Pfortaderblut enthält ein Ferment, welches die Umwandlung in Maltose oder Dextrin verursacht und der Inhalt des Pfortadersystems enthält demgemäß während der Verdauung beträchtliche Mengen von Maltose oder Dextrin. Pavy hat nach Einführung von Glucose ins kreisende Blut Maltose nachweisen können. Die Leber enthält auch ein Ferment, das Glucose in Maltose verwandelt, auch die Umwandlung in Glycogen wurde beobachtet, sowie die Umwandlung eines Kohlehydrates in eine Verbindung, die außerhalb der Kohlehydrate steht, und endlich die Umwandlung einer Verbindung, die nicht zu den Kohlehydraten gehört, in ein Kohlehydrat.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 1085. — (2) Lond. R. Soc. Proc. **85**, 145.

W. Jaworski (1) hat Versuche über die relative Resorption der *Mittelsalze* im menschlischen *Magen* ausgeführt.

Tereg und Arnold (2) haben das Verhalten der Calciumphosphate im Organismus der Fleischfresser studirt. Die bezügliche Arbeit gestattet einen kurzen Auszug nicht und muß daher im Originale nachgesehen werden.

G. Bodländer (3) hat Untersuchungen über die Ausscheidung aufgenommenen Weingeistes (4) aus dem Körper ausgeführt. Durch dieselben wird erwiesen, dass keine nennenswerthe Menge Alkohol den menschlichen Körper unverbrannt verlässt, wenigstens soweit man von einer gesunden Person auf die Allgemeinheit zu schließen berechtigt ist. Auch Aldehyd und Essigsäure können nicht die ausgeschiedenen Endproducte sein, denn sie hätten bei der Untersuchung nicht entgehen können. Es bleibt daher nur die eine berechtigte Annahme, das unter gewöhnlichen Verhältnissen und bei nicht zu bedeutenden Quantitäten mindestens 95 Proc. des Alkohols im Organismus zu Kohlendioxyd und Wasser verbrannt werden. Damit ist der Werth des Alkohols als eines respiratorischen Nährmittels erwiesen. Für den gesunden, sonst genügend ernährten Menschen wird man den Alkohol immerhin als Genusmittel betrachten, auf dem Gebiete der Therapie ist er oft das einzig mögliche und darum das beste Nährmittel.

In einem Aufsatze: Zur Kenntniss der aromatischen Substanzen des Thierkörpers theilt E. Baumann (5) Versuche mit, die Er anstellte, um die Bildungsweise des Indols bei der Eiweissfäulniss zu erklären. In der Meinung, dass die von Schulzen und Barbieri (6) aus Pflanzenkeimen abgeschiedene Phenylamidopropionsäure bei der Fäulniss Indol liefern könne, brachte Er diese Säure mit Cloakenschlamm zusammen. Der größte Theil der Säure ging allmählich in Phenylessigsäure über, Indol wurde nicht gebildet, desgleichen fand Indolbildung

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Biol. 19, 897. — (2) Pflüger's Arch. Physiol. 22, 122.

<sup>— (8)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 39, 398. — (4) JB. f. 1877, 977. —

<sup>(5)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 282. — (6) Siehe S. 1377.

nicht statt beim Erhitzen der Phenylamidopropionsäure mit Natronkalk. Die Phenylamidopropionsäure liefert demnach bei der Eiweissfäulnis das Indol nicht, dagegen muss sie als die Muttersubstanz der Phenylessigsäure angesehen werden. Die Phenylamidoëssigsäure liefert bei der Fäulnis mit Cloakenschlammm keine Phenylessigsäure. Ein großer Theil des Aufsatzes beschäftigt sich mit der Antwort auf eine Reclamation von E. und H. Salkowski (1), betreffend die Würdigung Ihrer Verdienste um die Untersuchung der Fäulnissproducte der Eiweisskörper. Darauf entgegnet E. Salkowski (2) und Baumann (3) kommt auch noch auf diese Angelegenheit zurück in einem Aufsatze, in welchem Er als Ergebniss neuer Untersuchungen mittheilt, dass bei der Fäulniss des Tyrosins Homologe der Benzoësäure entweder gar nicht, oder nicht in nachweisbaren Mengen gebildet werden und dass bei der Fütterung mit Tyrosin die Hippursäure im Harne der Versuchsthiere nicht vermehrt wird.

- H. Weiske (4) hat beobachtet, dass Glutin, wenn dasselbe möglichst vollständig von Mineralstoffen befreit ist, aus seinen Lösungen durch Gerbsäure nicht gefällt wird; setzt man einer solchen salzarmen Glutinlösung einige Tropfen einer Auflösung von Kochsalz oder Gyps zu, so erzeugt Gerbsäure sofort einen Niederschlag. Salzarme Glutinlösungen verhalten sich demnach gegen Fällungsmittel analog den salzarmen Eiweissund Glycogenlösungen, welche, wie Aronstein (5) und Külz (6) gefunden haben, auch nicht gefällt werden.
- P. Tatarinoff (7) hat einerseits durch Einwirkung von Magensaft, anderseits durch Einwirkung verdünnter Salzsäure auf Leimpepton (8) dargestellt und der Elementaranalyse unterzogen. Er erhielt folgende Zahlen:

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 2, 171. — (2) Daselbet 2, 450. — (8) Daselbet 2, 553. — (4) Zeitschr. physiol. Chem. 2, 460. — (5) Pflüger's Arch. Physiol. 3, 75. — (6) JB. f. 1881, 1213. — (7) Compt. rend. 32, 713. — (8) JB. f. 1879, 880.

	L	II.	IIL	
C	50,00	49,53	50,05	Proc.
H	<b>7,26</b>	7,00	7,33	-
N	17,57	17,69	17,69	•

I. und II. waren mit Magensaft, III. mit verdünnter Salzsäure bereitet.

F. Hundeshagen (1) hat Versuche zur Synthese des Lecithins ausgeführt. Durch Einwirkung von Stearinsäure auf überschüssiges Glycerin bei 200 bis 2200 wurde Monostearin erzeugt, welches durch Erhitzen mit der äquivalenten Menge von Stearinsäure auf 150° bis 180° in Distearin übergeführt wurde; wahrscheinlich bilden sich zwei isomere Distearine, von denen nur das eine,  $\alpha$ -Distearin, rein gewonnen werden konnte. Durch Erhitzen gleicher Gewichtsmengen von  $\alpha$ -Distearin und Phosphorpentoxyd auf 100° bis 110° entstand die α-Distearylglycerinphosphorsäure, von welcher Hundeshagen ein Natronsalz, Kalksalz, Eisenoxydsalz, Eisenoxydulsalz, Kalisalz, ein Kupfersalz, Bleisalz, Silbersalz, Quecksilberoxydulsalz und das neutrale Neurinsalz, sowie das durch Einwirkung von Distearin auf Phosphoroxychlorid dargestellte Distearylglycerinphosphorsäurechlorid untersuchte. Das Neurinsals saure der Distearylglycerinphosphorsäure, durch Einwirkung einer alkoholischen Lösung dieser Säure auf die erforderliche Menge von kohlensaurem Neurin erhalten, erwies sich nicht identisch mit dem Lecithin, sondern nur als ein Isomeres desselben. Während das Lecithin mit Platinchlorid direct eine Verbindung liefert, wurde dieses saure Salz durch Platinchlorid gespalten und es schied sich das Doppelsalz von salzsaurem Neurin mit Platinchlorid ab. Damit ist ein Beweis geliefert, das das Lecithin nicht eine salzartige Verbindung sein kann, wie Diaconow (2) annahm, es gewinnt aber die Annahme Strecker's (3) an Wahrscheinlichkeit, dass im Lecithin das Neurin durch den Sauerstoff des Hydroxyls der Oxathylgruppe mit dem Phos-

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] **38**, 219. — (2) JB. f. 1868, 780. — (8) JB. f. 1868, 731.

phorsäurerest der Distearylglycerinphosphorsäure copulirt ist. Versuche, das Neurin in diese ätherartige Verbindung zu bringen, erfolglos. Ueber Neurinverbindungen werden von Hundeshagen folgende neue Beobachtungen mitgetheilt: Das salzsaure Neurin, das kohlensaure Neurin, sowie das freie Neurin sind dimorph; das Jodid des salzsauren Neurins wurde in Prismen und rhombischen Blättern erhalten, das Jodid des jodwasserstoffs. Neurins krystallisirte immer in dünnen, perlmutterglänzenden Blättern. Das salzs. Neurin-Platinchlorid ist trimorph, es krystallisirt in orangefarbenen Prismen, in rothbraunen, rhombischen Tafeln und in regulär-octaëdrischen Kry-Bei der Darstellung dieser Platinverbindung aus Eidotter wurden noch kleine Mengen von zwei anderen Doppelsalzen gewonnen, von denen das eine ein Amin, das andere ein höheres Homologes des Neurins enthält. Hundeshagen beschreibt noch in einem Anhange einige Verbindungen, die Er bei seinen Versuchen erhielt : eine phosphor- und stearylhaltige, wie ihr Natronsalz in Wasser leicht lösliche Säure, das in Wasser unlösliche Natronsalz einer phosphor- und stearylhaltigen Säure, Monostearylglycerin, den neutralen Phosphorsäureglycerinäther und die daraus entstehenden zwei isomeren Diäthylglycerinphosphorsäuren.

G. Salomon (1) hat im normalen menschlichen Harn einen neuen Körper aus der Xanthingruppe aufgefunden, den Er Paraxanthin nennt. Dasselbe krystallisirt in farblosen Tafeln, löst sich schwer in kaltem, leichter in heißem Wasser, gar nicht in Alkohol und Aether. Salpetersaures Silber erzeugt sowohl in der salpetersauren, wie in der ammoniakalischen Lösung Niederschläge. Die gewöhnliche Xanthinprobe mit Salpetersäure und Natronlauge ergiebt bei Anwendung von Paraxanthin nur schwache Gelbfärbung, beim Eindampfen mit Chlorwasser und einer Spur Salpetersäure und Behandeln des Abdampfrückstandes mit Ammoniakdämpfen entsteht eine rosenrothe Färbung. Das Paraxanthin wird durch Phosphorwolframsäure, essigs.

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 195.

Kupfer, sowie Bleiessig und Ammoniak gefällt. Die Elementaranalyse führt zu der Formel C<sub>15</sub>H<sub>17</sub>N<sub>9</sub>O<sub>4</sub>.

- J. Mauthner (1) hat beobachtet, dass Leucin aus Casein dargestellt sowohl in saurer, als in alkalischer Lösung rechtedrehend ist. Für eine Lösung in Salzsäure (1 ccm = 0,1043 g ClH) wurde bei einer Concentration von 6,4418 gefunden  $(\alpha)_D = +17.54^{\circ}$ , für eine Lösung in Kalilauge (1 ccm 0,1033 g KHQ) bei einer Concentration von 5,6371  $(\alpha)_D = +6,65^{\circ}$ . Die synthetisch nach Hüfner (2) aus Valeraldehyd und aus Bromcapronsäure erhaltenen Leucine wurden unwirksam gefunden, woraus hervorgeht, dass wir, da die beiden letzteren unter einander verschieden sind, drei isomere a-Amidocapronsäuren kennen, wie auch die drei denselben entsprechenden Oxysäuren unter einander verschieden sind. — Bezüglich des Rotationsvermögens des Cystins (3) wird nachgetragen, dass in einer mit 11,2 procent. Salzsäure hergestellten Lösung bei zwei Beobachtungen mit verschieden concentrirten Lösungen  $(a)_D = -205.8$  gefunden wurde. Vielleicht hängt die von Haas (4) beobachtete Linksdrehung des Harnes mit dem Vorkommen des Cystins oder eines Derivates desselben zusammen.
- A. G. Pouchet (5) hat aus der Lunge und dem Auswurf von Phisikern ein Kohlehydrat abgeschieden, welches krystallisirt, in Wasser leicht, in starkem Alkohol, Aether und Kohlenwasserstoffen nicht löslich ist. Die Elementaranalyse ergab die Formel C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>O<sub>9</sub>. H<sub>2</sub>O. Bei 120° verliert die Substanz ein Mol. Wasser. Es wurden Bleiverbindungen und eine Zinkverbindung dargestellt, denen die Formeln: C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>Pb<sub>2</sub>O<sub>9</sub>, C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>Zn<sub>8</sub>O<sub>9</sub>. 8 Zn(OH)<sub>2</sub> zukommen. Die wässerigen Lösungen dieses Kohlehydrates zeigen folgendes Verhalten: An der Luft findet unter Oxydation rasch Braunfärbung statt, es entwickeln sich Schimmelpilze und die Flüssigkeit enthält dann Milchsäure und Buttersäure. Fehling'sche

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 222. — (2) JB. f. 1868, 706; f. 1870, 796. — (8) Vgl. JB. f. 1882, 1190. — (4) JB. f. 1876, 933. — (5) Comptrend. **96**, 1506, 1602.

Lösung wird erst nach andauerndem Kochen nur schwach reducirt, rasch erfolgt die Reduction, wenn das Kohlehydrat vorher mit einer verdünnten Mineralsäure erhitzt worden war. Chlorwasser, sowie Gerbsäure fällen die wässerige Lösung nicht, Jodjodkalium erzeugt keine Färbung; ätzende Alkalien bräunen die Lösung bei gewöhnlicher Temperatur langsam, in der Hitze rasch. Quecksilbersalze erzeugen weiße, in kochendem Wasser lösliche Niederschläge, salpetersaures Silber wird reducirt. Die Substanz, isomer mit Glycogen, ist doch durch ihr Verhalten von demselben wesentlich verschieden.

H. A. Landwehr (1) hat aus Mucin, Metalbumin, Chondrin und Gehirnmasse (Cerebrin?) ein neues Kohlehydrat abgeschieden, das Er thierisches Gummi nennt. Dasselbe ist eine weiße, mehlartige Substanz, welche in Wasser leicht löslich, in Alkohol und Aether unlöslich ist, von Methylviolett roth, von Jod nicht gefärbt wird. Die Analyse der bei 120° getrockneten Substanz führte zu der Formel C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>O<sub>10</sub>. Das thierische Gummi nimmt in alkalischer Lösung Kupferoxyd auf, beim Kochen findet keine Reduction statt, sondern es fällt eine basische Kupferverbindung heraus. Es bildet mit Alkalien und alkalischen ErdenVerbindungen, es ist nicht gährungsfähig; bei der Fäulnis liefert es Milchsäure, später Buttersäure und Essig-Beim Kochen mit verdünnten Säuren liefert es einen Kupferoxyd reducirenden Zucker, der noch nicht näher untersucht ist. Speichel, Diastase, Leber- und Pancreasferment verändern das thierische Gummi nicht. Salpetersäure liefert ein Nitrat von der Formel C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>(NO<sub>2</sub>)O<sub>10</sub>. Silbernitrat wird durch thierisches Gummi langsam reducirt, beim Kochen mit ammoniakalischer Silberlösung scheidet sich ein Silberspiegel ab. — Das von A. G. Pouchet (2) aus phtisischen Lungen dargestellte Kohlehydrat hält Landwehr für thierisches Gummi.

J. A. Wanklyn und W. Fox (3) haben gefunden, dass in den natürlichen Fetten Aether des Isoglycerins oder der Homo-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. **5**, 122. — (2) Siehe S. 1446. — (8) Chem. News **48**, 49.

logen des Isoglycerins vorkommen. Das Isoglycerin hat die Structur C(OH)<sub>8</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>; es kann nicht frei dargestellt werden, weil es sich sofort zerlegt in COOH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>. H<sub>2</sub>O. Die Aether des Isoglycerins, sowie der Homologen desselben liefern bei der Verseifung kein Glycerin.

- J. Munk (1) hat den directen Beweis dafür erbracht, dass eine Synthese von neutralem Fett aus Fettsäuren im Thierkörper stattfindet. Ein mittelgroßer Hund, der durch 19tägigen Hunger unter Verlust von 32 Proc. seines Anfangsgewichtes fettarm geworden war, wurde 14 Tage lang mit magerem Fleisch und möglichst viel Fettsäuren aus Hammeltalg gefüttert; das Thier nahm von den letzteren 2850 g und 3200 g Fleisch auf und sein Körpergewicht stieg um 17 Proc. Das getödtete Thier zeigte reichlichen Fettpolster und Fettablagerung in den Eingeweiden; es konnten durch Abtrennen mit dem Messer und nachheriges Auslassen fast 1100 g Fett gewonnen werden, das sich durch sein Aussehen und seine chemische Zusammensetzung als Hammelfett erwies. Es ist von besonderem Interesse, dass diese Fettsynthese in so großem Umfange vor sich gehen kann. Nachweis, dass ein Hund nach Fütterung mit Fettsäuren des Hammeltags nur Hammeltalg und nicht Hundefett ansetzt, widerlegt den Einwand, dass durch Aufnahme der Fettsäuren das aus dem Eiweiss abgespaltene Fett nur vor der weiteren Zersetzung geschützt werde und sich deshalb reichlicher absetze.
- J. M. von Bemmelen (2) hat den Eisengehalt der Leber in einem Falle von Leukämie bestimmt. Die Leber enthielt 79,9 Proc. Wasser, 1,17 Proc. Asche mit 0,010 bis 0,012 Proc. Eisen und 18,9 Proc. organische Stoffe. Mit großer Ausführlichkeit werden die Vorsichtsmaßregeln besprochen, welche bei der Bestimmung des Wasser- und Aschengehaltes von Organen einzuhalten sind.
- H. E. Smith (3) hat den experimentellen Beweis erbracht, dass die Knochen Kreatin nicht enthalten.

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1883, 562. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 497; Rec. Trav. chim. 2, 195. — (3) Zeitschr. Biol. 19, 469.

- P. Giacosa (1) hat den Glaskörper des menschlichen Auges untersucht und in demselben Mucin, ein Globulin und ein Albumin gefunden.
- E. Salkowski (2) hat, um die oxydirende Wirkung des Blutes außerhalb des Körpers zu prüfen, Blut mit oxydirbaren Substanzen gemengt, an der Luft zerstäubt und nachdem das zerstäubte Blut in einem geräumigen Gefäße gesammelt worden war, untersucht. Hydrozimmtsäure wurde nicht, Benzol in sehr geringer Menge zu Phenol, dagegen wurde Salicylaldehyd in erheblicher Menge zu Salicylsäure oxydirt.

H. Meyer und Feitelberg (3) haben Studien über die Alkalescenz des Blutes angestellt und zwar im Anschluss an die Untersuchungen über die Giftwirkungen des Eisens (4) und des Phosphors (5). Der bei der Einwirkung dieser Gifte beobachtete sehr geringe Kohlensäuregehalt des arteriellen Blutes wurde der herabgesetzten Alkalescenz des Blutes zugeschrieben, welche wahrscheinlich durch organische, aus dem Stoffwechsel resultirende Säuren, wie Milchsäure, verursacht sein kann. Das Blut gesunder kräftiger Hunde erwies sich frei von Milchsäure, waren die Thiere aber mit arsensaurem Natron vergiftet worden, so konnte dann aus dem Blute eine nennenswerthe Menge von Gährungsmilchsäure abgeschieden werden. Dieser Fund verspricht die Möglichkeit, auf dem Wege entsprechender Vergiftungen an Thieren die intermediären Stoffwechselproducte, insbesondere die stickstofffreien, die als Vorstufen von Kohlensäure und Wasser angesehen werden, aufzufinden und zu studiren. Die Milchsäure und die durch sie bedingte Alkalescenzabnahme des Blutes haben auch ein praktisches Interesse. Bei Vergiftungen und anderen Zuständen, in denen eine erhebliche Alkalescenzabnahme des Blutes stattfindet, lässt sich vielleicht durch Einführung von Alkalien eine günstige Wirkung erzielen. Die Alkalescenzabnahme des Blutes dürfte auch ein bequemes

<sup>(1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 171. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 115. — (3) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 17, 304. — (4) JB. f. 1881, 1062. — (5) JB. f. 1881, 1061.

und scharfes Reagens abgeben für die Störung des Gleichgewichtes zwischen Spaltungen und Oxydationen der stickstofffreien Substanzen im Thierkörper unter der Voraussetzung, dass im Allgemeinen die intermediären Säuren, wie Milchsäure, Glycuronsäure als Producte fermentativer Spaltung, die Kohlensäure als Product der Oxydation anzusehen sind. Ob Spaltung oder Oxydation oder beide zugleich im gegebenen Falle abnorm geändert ist, lässt sich von vornherein nicht sicher beurtheilen, das Fieber, die Phosphor- und Arsenvergiftung scheinen aber darauf hinzudeuten, dass die gesteigerte Eiweisszersetzung und dadurch bewirkte Vermehrung von stickstofffreiem Spaltungsmaterial dabei von entscheidender Bedeutung ist, während die Beeinträchtigung der Oxydationsvorgänge erst secundär in Betracht kommen dürfte. Um über diese wichtigen Fragen einige Aufschlüsse zu erhalten, wurden Versuche an Katzen mit Jod, jodsaurem Natron, Quecksilber, Alkohol, Chinin, Salicylsäure, salpetrigs. Natron, Toluylendiamin und oxals. Natron gemacht. Die Untersuchung der Gase des normalen Blutes und des Blutes der mit den genannten Substanzen behandelten Thiere ergab folgende Resultate:

Kohlenskuregehalt des Blutes in Volumprocenten bei 0° und 1 m Druck :

Normal	Jod	jods. Natron	Queck- silber	Alkohol	Chinin	salicyls. Natron	salpe- trigs. Natron	Toluy- lendi- amin	oxals. Natron
27,6 26,0 27,5 28,8	19,8 17,0	16,5 15,2 18,8	17,9 19,0	26,5 29,7 85,6 29,6	27,3	22,7 29,0	12,7 18,1	25,2 12,1	17,6 18,9

Aus diesen Ergebnissen scheint hervorzugehen, dass unter günstigen Bedingungen für den Eiweiszerfall auch die Spaltungsproducte der Kohlehydrate in größerer Menge gebildet werden; es müßte denn die physiologische Oxydation behindert sein, wogegen aber die negativen Resultate mit den oxydationshemmenden Substanzen: Alkohol, Chinin, salicyls. Natron sprechen.

G. Hüfner und R. Külz (1) haben einen Beitrag zur

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 256.

physikalischen Chemie des Blutes geliefert. Es wurde die quantitative Bestimmung der Hämoglobinmengen vorgenommen, welche beim Schütteln verdünnter Lösungen dieses Farbstoffes mit atmosphärischer Luft von wechselndem Kohlenoxydgehalt an letzteres Gas gebunden werden. Die Versuche ergaben zunächst, daß sich auf spectrophotometrischem (1) Wege in atmosphärischer Luft noch eine Beimengung von 0,041 Proc. Kohlenoxyd nachweisen lässt und dass mit ziemlicher Annäherung die Menge desselben bestimmt werden kann. Die Frage, wie sich eine gegebene Hämoglobinmenge auf Sauerstoff und Kohlenoxyd vertheilt, wenn letztere gleichzeitig in solchen Massen vorhanden sind, dass der vorhandene Farbstoff nicht ausreicht, auch nur eines derselben vollständig in Beschlag zu nehmen, gehört zu jenen Aufgaben, an denen sich die Richtigkeit der von Guldberg und Waage (2) aufgestellten Theorie der chemischen Massenwirkung prüfen und erproben läßt. von dieser Theorie für den vorliegenden Fall geforderten (berechneten) Werthe stimmen mit den auf spectrophotometrischem Wege beobachteten in befriedigender Weise überein. Grehant (3) hatte durch Experimente an Hunden, deren Blut er auf seine Capacität für Sauerstoff untersuchte, nachdem die Thiere vorher Gasgemische von bekanntem Kohlenoxydgehalt geathmet hatten, Resultate erhalten, welche mit denen von Hüfner und Külz bisweilen merkwürdig nahe übereinstimmen.

Jac. G. Otto (4) hat das Oxyhämoglobin des Pferdeblutes untersucht. Dasselbe wird immer in zweierlei Krystallen erhalten, die nebeneinander auftreten und nicht leicht von einander zu trennen sind. Die Elementaranalyse des zuerst bei 0° im Vacuum neben Schwefelsäure, dann bei 115° im Wasserstoffstrome getrockneten Präparates ergab: 54,76 Proc. Kohlenstoff, 7,03 Proc. Wasserstoff, 17,28 Proc. Stickstoff, 0,67 Proc. Schwefel, 0,45 Proc. Eisen und 19,81 Proc. Sauerstoff. Diese Werthe

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 147. — (2) JB. f. 1879, 22. — (8) Gazette médic. de Paris 1878, 529. — (4) Pflüger's Arch. Physiol. **21**, 240; Ber. 1888, 2688.

stimmen gut mit denen, welche Hoppe-Seyler (1) nach einer Analyse von Kossel angiebt. Die spectrophotometrische Untersuchung wurde mit einem modificirten Hüfner'schen Spectrophotometer (2) vorgenommen und ergab im Mittel:  $A_0 = 0,001910$ ;  $A'_{\bullet} = 0,001413$ . Für das Oxyhämoglobin aus Hundeblut wurden mit demselben Apparate gefunden:  $A_0 = 0,001881$ ;  $A'_{\bullet} = 0,001403$ . Die spectrophotometrischen Verhältnisse zeigen demnach eine so große Uebereinstimmung, daß man auch hier dieselbe färbende Gruppe, wie in den übrigen untersuchten Hämoglobinen annehmen muß. Der Mehrgehalt an Stickstoff ist wahrscheinlich dem im Hämoglobinmolekül enthaltenen Globulincomplex zuzuschreiben.

J. Marshall (3) hat das Molekulargewicht des Hämoglobins aus Hundeblut bestimmt, durch Verdrängung des Kohlenoxydes seiner Kohlenoxydverbindung mittelst Stickoxyd. wurden zunächst die photometrischen Constanten des Kohlenoxydhämoglobins bestimmt und dazu Apparat und Methode benutzt, deren sich von Noorden (4) bediente. In 12 Versuchen wurden folgende Mittelwerthe gefunden: Ac = 0,001314, A'c = 0,001150 und  $\frac{Ac}{A'c}$  = 1,142. Aus einem gemessenen Volumen Kohlenoxydhämoglobinlösung von bestimmter Concentration wurde das Kohlenoxyd durch Stickoxyd ausgetrieben; aus dem erhaltenen Gasgemenge wurde durch Einwirkung von Sauerstoff und verdünnter Natronlauge das Stickoxyd entfernt und in dem zurückbleibenden Gase wurde das Kohlenoxyd durch Verbrennen mit Sauerstoff im Eudiometer bestimmt. 1 g Hämoglobin vermag nach dem mittleren Ergebniss von 10 Versuchen 1,205 ccm Kohlenoxyd (von 0° und 1 m Druck) aufzunehmen. Aus diesen Resultaten rechnet Marshall das Molekulargewicht des Hämoglobins = 14127; Hüfner (5) hatte dasselbe = 14129 gefunden. Das Molekulargewicht des Kohlenoxyd-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1878, 998. — (2) JB. f. 1877, 181, 1099. — (8) Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 81. — (4) JB. f. 1880, 1097. — (5) JB. f. 1880, 1097.

hämoglobins ist danach 14157 und dessen empirische Formel: C<sub>687</sub>H<sub>1025</sub>N<sub>164</sub>FeS<sub>5</sub>O<sub>190</sub>.

R. Külz (1) hat das Molekulargewicht des Schweinehämoglobins bestimmt durch Verdrängen des Kohlenoxyds seiner Kohlenoxydverbindung mittelst Stickoxyd. Es wurde vorerst krystallisirtes Kohlenoxydhämoglobin aus Schweineblut dargestellt und dann wurden dessen optische Constanten nach dem von Marshall (2) angewendeten Verfahren bestimmt und dabei der Quotient  $\frac{Ac}{A'c}$  = 1,13 gefunden. Marshall hatte für das Kohlenoxydhämoglobin des Hundes wesentlich höhere Werthe gefunden; durch eine Wiederholung von Marshall's Versuchen zeigt nun Külz, dass die optischen Constanten des Kohlenoxydhämoglobins vom Hund und Schwein identisch sind. den Verdrängungsversuchen ergiebt sich das Molekulargewicht des Kohlenoxydhämoglobins aus dem Schweineblut = 13559 und die zugehörige empirische Formel: C<sub>610</sub>H<sub>1005</sub>N<sub>156</sub>S<sub>8</sub>FeO<sub>180</sub>, das Molekulargewicht des entsprechenden Hämoglobins wäre demgemäß 13513 und die empirische Formel: C609H1005 N<sub>156</sub>S<sub>8</sub>FeO<sub>179</sub>.

G. Hüfner und R. Külz (3) haben die von Hüfner und Otto (4) begonnenen Untersuchungen über das Methämoglobin fortgesetzt und auf den Sauerstoffgehalt desselben ausgedehnt. Wird eine Lösung von Methämoglobin, welcher etwas Harnstoff zugesetzt ist, mit einem Ueberschusse von Stickoxyd geschüttelt, so entsteht Stickoxydhämoglobin. Gleich concentrirte Lösungen von Oxyhämoglobin und Methämoglobin wurden mit Harnstoff versetzt und mit Stickoxyd geschüttelt. Die abgeschiedenen Stickstoffmengen waren nahezu gleich und durch dieses Resultat wird sowohl die Annahme widerlegt, daß das Methämoglobin mehr, wie diejenige, daß es weniger austreibbaren Sauerstoff enthält, als das Oxyhämoglobin.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 884. — (2) Siehe S. 1452. -- (3) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 366. — (4) JB. f. 1882, 1205.

Jac. G. Otto (1) hat fast gleichzeitig mit Hüfner und Külz (S. 1453) einen Beweis dafür erbracht, daß das Methämoglobin eben so viel Sauerstoff enthält, als das Oxyhämoglobin. Bestimmte Mengen von Hunde-Methämoglobin wurden mit der Quecksilberpumpe langsam entgast, wobei das Oxyhämoglobin zum Theil in Methämoglobin verwandelt wird. Es wurde stets weniger locker gebundener Sauerstoff erhalten, als das verwendete Oxyhämoglobin liefern sollte; die Differenz entsprach genau der spectrophotometrisch bestimmten Menge des entstandenen Methämoglobins. Die photometrischen Constanten des Methämoglobins aus Hundeblut und Schweineblut wurden bestimmt. Bei der Fäulniß wird das Methämoglobin quantitativ in Hämoglobin verwandelt; Zinkstaub, sowie Natriumamalgam bilden krystallinische, farblose Zersetzungsproducte.

E. Salkowski (2) giebt zur Unterscheidung des Kohlenoxydblutes von genuinem Blute folgendes Verhalten an: Passend
verdünntes sauerstoffhaltiges Blut mit 1/2 bis 3/4 Vol. gesättigten
Schwefelwasserstoffwassers gemengt, zeigt in wenigen Augenblicken Verfärbung, die Flüssigkeit wird schmutzig grün unter
Bildung von Schwefelmethämoglobin. Führt man denselben
Versuch mit Kohlenoxydblut aus, so verändert sich die rothe
Farbe nicht merklich. In beiden Fällen entsteht allmählich ein
flockiger Niederschlag, der aber den Farbenunterschied nicht undeutlich macht. Schmilzt man die Lösungen in Röhren ein, so
bleibt der charakteristische Unterschied monatelang bestehen
und ist besonders an dem beim Schütteln entstehenden Schaume
deutlich zu erkennen; dies kann für forensische Zwecke von
Werth sein.

Ph. Pfeuffer (3) hat ein Patent genommen auf ein Verfahren zur Herstellung eines chemisch-physiologischen Eisenpräparates. Dieses Präparat besitzt das Eisen in der im Blut vorkommenden Form, ist leicht resorbirbar und soll die Transfusion von Blut ersetzen. Defibrinirtes frisches Blut wird mit

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2689; Pflüger's Arch. Physiol. **31**, 245. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 114. — (3) Ber. 1883, 448.

der gleichen Menge 5 procent. Kochsalzlösung bei 5° 24 Stunden in Berührung gelassen, dann wird die Kochsalzserumalbuminlösung von den abgesetzten Blutkörperchen decantirt, diese werden mittelst Fließspapier oder anderer geeigneter Unterlagen von der Kochsalzserumlösung möglichst befreit. Die Masse wird dann mit fein gemahlenem Rohrzucker oder Traubenzucker innig gemischt und bei 5° so weit getrocknet, daß sie, noch eben plastisch, in Pillenform gebracht werden kann. Beim Trocknen wird kühle, aseptisch gemachte Luft aufgeblasen.

- F. Lussana (1) hat die Gallensecretion nach Durchschneidung beider Nervi vagi untersucht und gefunden, dass unter diesen Verhältnissen eine concentrirtere Galle, als in der Normabgeschieden wird.
- S. Lewuschew und S. Klikowitsch (2) haben umfassende Experimentaluntersuchungen über den Einflus alkalischer Mittel auf die Zusammensetzung der Galle angestellt.
- R. Maly und F. Emich (3) haben das Verhalten der Gallensäuren gegen Eiweiss und Pepton sowie deren antiseptische Wirkungen studirt. Lösungen von Pepton, sowie von Propepton werden auf Zusatz einer Taurocholsäurelösung trübe und es entsteht eine milchartige Fällung, die in Lösungen von Soda, Seife, glycochols., taurochols., sowie doppelt-kohlens. Natron, ferner in Blutserum löslich ist; der Niederschlag ist ungemein fein vertheilt, so dass er durchs Filter geht, er besteht aus Taurocholsäure. Das Pepton und Propepton wird durch Taurocholsäure nicht gefällt, geht auch mit derselben keine Verbindung ein, dagegen wird die Taurocholsäure durch Pepton ebenso wie durch Kochsalz gefällt. Glycocholsäure fällt weder für sich, noch bei Gegenwart von Salzsäure das Pepton, ähnlich verhält sich das Propepton, nur scheidet dieses aus dem Glycocholate etwas freie Glycocholsäure ab. Eine Lösung von Hühnereiweiß, die durch Dialyse von den meisten Salzen befreit ist, wird durch Taurocholsäure gefällt; der flockige Nieder-

<sup>(1)</sup> Riv. chim. med. farm. 1, 455. — (2) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 17, 53. — (3) Monatsh. 4, 89.

schlag löst sich auf Zusatz von Soda, doppelt-kohlens., sowie taurochols. Natron, Seifenlösung und Blutserum; er löst sich aber nicht in Alkohol und enthält sowohl Eiweis als Taurocholsäure. Quantitative Bestimmungen ergaben, dass die Taurocholsaure das Eiweiss quantitativ ausfällt und dass diese Fällung viel vollständiger ist, als die übliche Abscheidung des Eiweißes durch Kochen; in den Filtraten ist nach der Ausfällung des Eiweißes durch Taurocholsäure keine Spur desselben durch die empfindlichsten Reagentien nachweisbar, die Taurocholsäure fällt also mindestens so vollständig das Eiweis, als es Gerbsäure oder Phosphorwolframsäure thun. Aus einer Mischung von Eiweiss und Pepton fällt Taurocholsäure nur das erstere, sie ist demnach ein Trennungsmittel für Eiweils und Pepton. Glycocholsäure fällt Eiweiss nicht, die in einer Eiweisslösung abgeschiedenen Krystalle der Glycocholsäure halten indessen etwas Eiweiß fest. Versuche mit Menschengallensäuren ergaben, dass Pepton, sowie Propepton durch dieselben nicht gefällt werden, während Eiweiß sogleich gefällt wird. Die Gallensäuren bewirken eine Sonderung der Peptone von den eigentlichen Eiweisskörpern, deren Zweck etwa folgender sein könnte: Die Peptone, die nicht mehr mit Eiweissarten zusammen, sondern allein in Lösung sind, können leichter zur Aufsaugung oder Filtration gelangen und die durch die Aussaugung gewissermaßen abfiltrirten Verbindungen von Eiweiß mit Taurocholsäure verfallen allein den weiteren Verdauungsvorgängen. Dort, wo Galle hin kommt und die Reaction sauer bleibt, giebt es keinen löslichen Eiweisskörper. Untersuchungen über das Verhalten der Gallensäuren zu geformten und ungeformten Fermenten ergaben Folgendes: Bei Versuchen mit Fleischwasser und Pankreas wirkten Glycocholsäure und Taurocholsäure fäulniswidrig, die erstere allerdings in geringerem Grade; die Alkoholgährung wird durch geringe Mengen von Taurocholsäure verzögert, durch größere Mengen verhindert, durch Glycocholsäure beschleunigt; die Milchsäuregährung wird durch Glycocholsäure verzögert, durch Taurocholsäure verhindert. Die Pepsinwirkung wird durch Taurocholsäure verhindert,

durch Glycocholsäure nicht gestört; die Zuckerbildung aus Stärke durch Pankreasferment wird sowohl durch Glycocholsäure als durch Taurocholsäure verhindert, ebenso wird die Speichelwirkung beeinträchtigt. Die Wirkung des Emulsins wird durch Taurocholsäure verhindert, Glycocholsäure ist auf dieselbe ohne Einfluß.—Menschengallensäuren ergaben dieselben Resultate, wie die eben genannten Gallensäuren aus Ochsengalle.

St. Capranica (1) giebt folgende Reactionen auf Gallenfarbstoffe an: Lösungen von Bilirubin und Biliverdin in Alkohol, Aether oder Chloroform werden bei successivem Zusatz von Bromwasser, Chlorsäure oder Jodsäure zuerst grün, dann blau, dann violett; später geht die Farbe in gelbroth über, endlich wird die Lösung missfarbig. Die blaue und violette Lösung zeigt einen Absorptionsstreifen im Roth. Der Uebergang von Bilirubin in Biliverdin in neutraler Lösung erfolgt schon allein durch die Wirkung des Lichtes auch bei Abschluss der Luft; hierdurch unterscheidet sich das Bilirubin vom Hämatoïdin der corpora lutea, dessen Lösung am Lichte nicht grün, sondern farblos wird. Ob das Hämatoïdin der apoplectischen Herde mit dem der corpora lutea identisch ist, ist noch zweifelhaft. Mit Schwefelwasserstoff giebt Bilirubin eine Verbindung, welche die genannten Reactionen nicht zeigt. Capranica hält es für unwahrscheinlich, dass die Gallenpigmente vom Blutfarbstoff abstammen, trotz der zwischen beiden bestehenden Beziehungen. Das Hydrobilirubin wird durch Brom nicht grün, aber durch die angeführten Säuren violettroth. Ein scharfer Nachweis des Hydrobilirubins besteht darin, dass eine ätherische Lösung desselben mit Jodsäurelösung geschüttelt die letztere prachtvoll violettroth färbt.

Ch. A. Mac Munn (2) hat Untersuchungen über die Farbstoffe der sogenannten Galle der wirbellosen Thiere, der Wirbelthiere und über einige seltene Harnfarbstoffe ausgeführt, welche Folgendes ergaben: In der Leber der wirbellosen Thiere

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1105. — (2) Lond. R. Soc. Proc. **25**, 182, 870.

findet sich ein Farbstoff, welcher die Erscheinungen des Chlorophylls zeigt, für welchen der Name Enterochlorophyll vorgeschlagen wird; derselbe kommt am häufigsten bei den Mollusken, seltener bei den Arthropoden vor, bei den Würmern ist sein Vorkommen noch nicht erwiesen. Neben dem Enterochlorophyll findet sich bei den genannten Thieren bisweilen Hämochromogen. Es ist nicht unmöglich, dass das Chlorophyll im Organismus dieser Thiere durch Synthese gebildet wird. Die Absorptionsspectra von Bilirubin, Biliverdin, Bilifuscin, Bilihumin und Biliprasin sind untersucht und beschrieben, ebenso die Absorptionsspectra der Galle verschiedener Thiere; in der Leber von Salamandra maculata ist Urobilin enthalten, während der Ueberwinterung ist die Galle der Reptilien frei von dieser Substanz; die Leber der Fische enthält Tetronerythrin. In einer grunen Hydroceleflüssigkeit wurde Biliverdin nachgewiesen; es wird angenommen, dass sich dasselbe durch Oxydation unter Mitwirkung eines Fermentes aus Hämoglobin gebildet hat. Die Identität des Stercobilins mit dem durch Einwirkung von nascirendem Wasserstoff auf Bilirubin erhaltenen Hydrobilirubin wird bestätigt, dagegen wird gezeigt, das Urobilin der Fieberharne davon verschieden ist. Der Farbstoff der Schafgalle ist spectroskopisch untersucht worden, ferner ist nachgewiesen, dass in dieser Galle Chlorophyll nicht enthalten ist. Endlich wurde das Verhalten einiger Harnfarbstoffe vor dem Spectralapparate untersucht und zwar das Verhalten des Urobilins der Fieberharne, des Urohämatins, des Hämatoporphyrins, des Indicans, des Uroërythrins und eines eigenthümlichen rothen Farbstoffes in blassen Harnen.

H. Thierfelder (1) hat einen Beitrag zur Physiologie der Milchbildung geliefert, welcher die chemischen Vorgänge bei der Bildung des Milchzuckers und des Caseïns umfast. Er formulirt folgende Sätze: 1) Während der Digestion der Milchdrüse bei Körpertemperatur entsteht durch einen Fermentationsprocess ein reducirender Körper, wahrscheinlich Milchzucker.

<sup>(1)</sup> Pfittger's Arch. Physiol. 83, 619.

- 2) Die Muttersubstanz des Milchzuckers, das Saccharogen, ist in Wasserlöslich, in Alkohol und Aether unlöslich, wird durch Kochen micht zerstört, ist nicht identisch mit Glycogen. 3) Das Milchsucker bildende Ferment geht nicht in die Milch, nicht in einen wässerigen Auszug der Milchdrüse über, es scheint an die Zelle gebunden zu sein. 4) Während der Digestion der Milchdrüse bei Körpertemperatur entsteht ein sich wie Casein verhaltender Körper, wahrscheinlich Casein selbst. Zusatz von Serumalbumin derselben Thierart vermehrt die Neubildung; also ist wahrscheinlich Serumalbumin der Stoff, aus dem in der Milchdrüse durch ein Ferment Casein gebildelt wird. 5) In der Milch findet sich keine Substanz, die in Casein umgewandelt werden kann, wohl aber das Ferment, das eine solche Umwandlung zu bewirken im Stande ist.
- G. Recknagel (1) hat Folgendes über eine physikalische Eigenschaft der Milch festgestellt: 1) In der Milch beginnt 2 bis 3 Stunden nach dem Melken ein Verdichtungsprocess, welcher sich, falls die Temperatur nahezu auf 15° erhalten wird, zwei Tage hindurch mit abnehmender Geschwindigkeit fortsetzt. 2) Die Stärke der vollen Verdichtung beträgt 0,8° bis Sie ist um so größer, je gehaltreicher die 1,5° Quevenne. Milch ist. 3) Die Verdichtung kann durch Abkühlen der Milch unter 15° beschleunigt werden. Man erhält sicher die volle Verdichtung und somit das normale spec. Gewicht der Milch, wenn man dieselbe 6 Stunden auf einer Temperatur von 50 oder dar-Wahrscheinlich genügt aber in den meisten unter erhält. Fällen eine geringere Zeit. 4) Milch, welche nach dem Melken auf etwa 15° abgekühlt und annähernd auf dieser Temperatur erhalten wird, erfährt in 12 Stunden eine Dichtigkeitszunahme von <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Quevenne. Durch Temperaturerhöhungen werden Bruchtheile der eingetretenen vollen Verdichtung der Milch mehr oder weniger nachhaltig aufgehoben und zwar durch Erwarmen von 15 bis 20°: 0,2° Quev., von 15 bis 25°: 0,4° Quev., von 15 bis 30°: 0,7 Quev. Von diesen spec. Verdünnungen

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1883, 716; Rep. anal. Chem. 1883, 346.

verschwindet bei Abkühlung auf 15° rasch wieder, was mehr als 0,4° Quev. beträgt und auch dieser Rest in kürzerer Zeit, als zur ersten Verdichtung nöthig war. Diese physikalische Eigenschaft der Milch ist weder auf die Säurebildung zurückzuführen, noch auf die Annahme, dass die in der Milch suspendirt befindlichen Bestandtheile nach und nach in Lösung gehen, sondern wird durch das Quellen des Caseïns in der Milch hervorgerufen, wie sich Recknagel durch Versuche überzeugen konnte.

Schmidt-Mülheim (1) hat Untersuchungen über Milchsecretion angestellt, deren Ergebnisse Er folgendermaßen zusammenfasst: A. In analytischer Hinsicht. Während die älteren Methoden der Milchanalyse, falls nicht ein Bestandtheil durch blosse Differenzrechnung ermittelt war, stets Werthe lieferten, deren Summe um einige 1/10 Proc. geringer lag, als der durch directe Trockensubstanzbestimmung gefundene Werth, erzielt man bei Anwendung des von Schmidt-Mülheim befolgten Verfahrens Resultate, die von dem im Wasserstoffstrome ermittelten Trockensubstanzgehalte nur um Bruchtheile <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Proc. differiren. — B. In physiologischer Hinsicht. Durch die bisherigen Versuche ist keineswegs der Beweis erbracht, dass ein Theil der Milch erst während des Melkens gebildet wird und auch nicht der, dass das Euter der Kuh gar nicht im Stande sei, in seinen Hohlräumen ein ganzes Gemelke zu bergen. Beim Strömen der fertigen Milch aus den Milchbläschen nach der Cisterne hin bleiben zahlreiche Fetttröpfchen an den Wandungen der Milchkanälchen haften und dieser Umstand trägt dazu bei, dass die letzten Milchportionen reicher an Fett sind, Daneben aber findet im Euter der Kuh auch als die ersten. eine Aufrahmung statt, von welcher nachgewiesenermaßen der Inhalt der Cysterne, möglicherweise aber auch der Inhalt der größeren Milchgänge betroffen wird. Abgesehen vom Fettgehalte, der also durch die genannten physikalischen Verhältnisse eine Verschiebung erleidet, zeigt die letzte Milch in ihrer Zusammensetzung keineswegs durchgreifende Verschiedenheiten von

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 30, 602.

der ersten. Ganz besonders trifft das auch für die vom physiologischen Standpunkte aus wichtigsten Körper, für die Eiweißskörper zu. Wir sind deshalb anzunehmen berechtigt, daß die ganze Masse der Milch gleichmäßig und allmählich gebildet wird, nicht aber, daß ein Haupttheil derselben einem unter den Händen des Melkers sich entwickelnden mächtigen Sectionsstrome sein Dasein verdankt. Auch bei dem vorzüglichsten Melken wird die Milch niemals vollständig gewonnen, sondern es bleibt ein Theil der Strippmilch in Folge des Adhärirens ihrer zahllosen Fetttröpfchen in den Milchkanälchen zurück. Diese Milch wird nach geschehenem Melken durch den Druck des nachrückenden neugebildeten Secretes in die Cysterne geschwemmt und kann aus dieser ca. eine Stunde nach dem Melken ziemlich rein gewonnen werden, worauf alsbald eine Milch von normaler Zusammensetzung erscheint.

Derselbe (1) hat ferner eine Untersuchung der Milch auf stickstoffhaltige Körper vorgenommen. Er fand in frischer Molke einen mittleren Harnstoffgehalt von 0,0091 Proc. Lefort (2) hatte 0,0073 Proc. Harnstoff in der Milch gefunden. Ferner wies Schmidt-Mülheim übereinstimmend mit Bouchardat und Quevenne (3) Lecithin in der Milch und in der Butter nach und bestimmte dasselbe auch quantitativ; danach enthält Molke 0,0038 Proc. und Butter 0,153 Proc. Lecithin. Außerdem wurde, nachdem aus frischer Milch mittelst Kochsalz und Essigsäure Casein und Albumin gefällt war, durch Phosphorwolframsäure ein Niederschlag abgeschieden, der höchst wahrscheinlich Hypoxanthin enthielt.

Derselbe (4) hat sodann das Vorkommen von Cholesterin in der Kuhmilch nachgewiesen.

Derselbe (5) hat endlich vergleichende Untersuchungen über die Bestimmung der Trockensubstanz in der Milch ausgeführt, welche folgende Ergebnisse lieferten: Das Haidlen'sche

<sup>(1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. **SO**, 879. — (2) JB. f. 1866, 747. — (3) JB. f. 1858, 604. — (4) Pflüger's Arch. Physiol. **SO**, 884. — (5) Pflüger's Arch. Physiol. **SI**, 1.

Verfahren verdient seiner Einfachheit und seiner hinreichend genauen Resultate wegen allgemeinsten Eingang in die Praxis, wenngleich seine Werthe regelmäßig um ein Geringes (0,05 bis 0,1 Proc.) höher liegen, als die beim Wasserstoffstromverfahren erhaltenen. Die von Gerber und Radenhausen (1) gegen das Haidlen'sche Verfahren erhobenen Beschuldigungen sind ungerechtfertigt. Irgend ein Vorzug des von Gerber und Radenhausen vorgeschlagenen Verfahrens vor dem Haidlen'schen ist durchaus nicht nachzuweisen; vielmehr ist die Methode der Genannten weit umständlicher und liefert dabei keineswegs exactere Ergebnisse, als die Haidlen'sche.

Zu diesen Arbeiten von Schmidt-Mülheim macht M. Schmöger (2) einige Bemerkungen, auf welche Schmidt-Mülheim (3) in einem offenen Briefe antwortet.

H. Struve (4) hat Studien über Milch veröffentlicht. Seine Analysen ergaben folgende Resultate:

			Frauenmilch		Kuhmilch			
					Milch		Magermilch	Rahm
Butter	•	•	•	2,76	3,52		0,65	2,87
Caseïn, t	ınlö	slich	•	0,46	2,55		2,14	0,40
Caseïn, l	öslic	e <b>h</b>	•	0,14	0,07		0,08	
Albumin	•	•	•	0,94	0,38		0,32	0,06
Pepton	•	•	•	0,41	0,32		0,30	0,02
Zucker	•	•	•	3,68	3,81		3,69	0,12
Salze	•	•	•	0,21	0,75	1	74.00	1450
Wasser			•	91,40	88,60	3	74,82	14,53
				100,00	100,00		82,00	18,00.

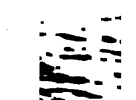
Aus diesen Analysen und anderen Beobachtungen werden folgende Schlüsse gezogen: 1) Frauenmilch und Kuhmilch enthalten die gleichen Eiweissubstanzen. 2) Frauenmilch enthält weniger Eiweissubstanzen, als Kuhmilch und insonderheit weniger

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 1049. — (2) Pflüger's Arch. Physiol. 21, 385. — (3) Daselbst 22, 625. — (4) N. Petersb. Acad. Bull. 28, 351; J. pr. Chem. [2] 27, 249.

Casein. 3) Alle in der Milch in Lösung enthaltenen Eiweissubstanzen können durch Dialyse unter Anwendung von Chloroformwasser vom ungelösten Casein und von der Butter getrennt werden. 4) Ein Theil des ungelösten Caseïns bildet die Hüllen der Milchkügelchen und scheidet sich im Rahm aus, der andere Theil bleibt in der Magermilch. 5) Nach den obigen analytischen Resultaten der Analyse der Kuhmilch ist nur 1/5 des Caseingehaltes für die Hüllen zu rechnen. 6) In der Frauenmilch ist auch nur ein bestimmter Theil des ungelösten Caseïns für die Hüllen zu veranschlagen. 7) Die Milchkügelchen blähen sich beim Schütteln mit Aether auf. 8) Die Verdaulichkeit einer jeden Milch steht im umgekehrten Verhältniss zu dem Quantum Casein, das nicht zur Bildung der Hüllen gehört und sich in der Magermilch ausscheidet. 9) Aus 8) folgt, dass der Vorschlag Biedert's (1), zur künstlichen Ernährung von Kindern im ersten Säuglingsalter nur Rahm der Kuhmilch zu verwenden, durchaus richtig ist. 10) Das Casein der Frauenmilch ebenso wie das der Kuhmilch zeigen immer eine saure Reaction. 11) In der Frauenmilch findet sich nur eine kleine Quantität Butter im freien Zustande. Durch Ueberschuss von Alkohol entsteht in der Milch eine starke Fällung, nach einigen Tagen hat sich der Niederschlag gut abgeschieden und es ist Milchzucker auskrystallisirt. Wird dieser Niederschlag zuerst mit Alkohol gewaschen, dann mit Aether geschüttelt, so giebt er an den letzteren langsam das Fett ab, welches noch in den Hüllen eingeschlossen ist. Die entfettete Substanz liefert beim Trocknen an der Luft ein weißes lockeres Pulver, welches aus den Eiweisskörpern der Milch, Milchzucker und anorganischen Salzen besteht und alkalisch reagirt; wird dieselbe unter Anwendung von Thierblase und Chloroformwasser der Dialyse unterworfen, so gehen in die Außenflüssigkeit Zucker, anorganische Salze, Pepton und etwas Albumin, der Rückstand in der Blase besteht aus Casein und Albumin und reagirt alkalisch. Der durch Al-

<sup>(1)</sup> Ph. Biedert, die Kinderernährung im Säuglingsalter. Stuttgart, 1880.

kohol erzeugte Milchniederschlag liefert beim Verbrennen eine weisse, aus phosphorsaurem Kalk bestehende Asche. Milch nach dem Verdünnen mit Wasser durch Essigsäure und Kohlensäure gefällt, so besteht der Niederschlag nur aus Casein und Fett; extrahirt man das Fett mit Aether, so bleibt reines Casein zurück, das sauer reagirt und beim Verbrennen eine schwer verbrennliche Kohle zurückläst, die von Phosphorsäure mit Spuren von Kalk durchtränkt ist. Biedert, der Frauenmilch immer mit Alkohol fällte, erhielt immer ein alkalisch reagirendes Casein, dasselbe war aber nicht rein. Durch diese Versuche hält Struve auch die Ansicht von Radenhausen (1), dass die Frauenmilch kein Caseïn enthalte, für widerlegt. — Ueber das Verhalten der Milch gegen Aether hat Struve schon 1878 der kaiserl. medic. Gesellschaft in Tiflis berichtet: Kuhmilch mit Aether geschüttelt liefert bald eine Gallerte, welche durch das Aufblähen der Hüllen der Milchkügelchen entsteht, ohne dass diese platzen und Butter frei wird. Je geringer der Fettgehalt der Milch, desto schwächer die Gallertbildung, desto rascher sammelt sich die Magermilch unter der Gallerte und oberhalb der Aether, der nur Spuren von Fett enthält. Frauenmilch mit Aether geschüttelt liefert nach ruhigem Stehen drei Schichten, unten eine schwach opalisirende wässerige Flüssigkeit, dann eine Gallertschicht und darüber Aether, der nur wenig Fett gelöst enthält; je höher der Fettgehalt der Milch, desto größer die Gallertschicht und wenn die Milch frisch zur Untersuchung gelangte, gewährt die Höhe dieser Schicht einen Anhaltspunkt zur Beurtheilung der Güte der Milch. Die Frauenmilch enthält mehr alkalisch reagirende Verbindungen und deshalb stellt sich in ihr langsamer der Säuerungsprocess ein, als in der Kuhmilch. Je länger Frauenmilch außerhalb des Organismus sich selbst überlassen bleibt, desto mehr werden durch die alkalischen Verbindungen die ungelösten Eiweiskörper, darunter auch die Hüllen der Milchkügelchen gelöst, es wird ein Theil der Butter dadurch frei und geht beim



<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 1049.

Schütteln mit Aether in diesen über. Wird die Gallerte erwärmt, so destillirt bei etwa 40° der freie Aether vollständig über und Gallerte nebst etwas freier Butter bleiben zurück, steigert man die Temperatur, so stellt sich bei ungefähr 60° ein Geräusch ein und es destillirt wieder etwas Aether über; lässt man erkalten, so findet man eine wiederhergestellte Milch mit unveränderten Milchkügelchen, von denen allerdings ein Theil beim Erwärmen zerplatzt ist. Von dem Vorhandensein der Hüllen an den durch Aether aufgequollenen Milchkörperchen überzeugt man sich am besten, wenn man eine Probe der Gallerte auf dem Objectträger mit Eosinlösung und einem Tropfen Glycerin versetzt und dann nach dem Auflegen des Deckgläschens unter dem Mikroskope betrachtet; man sieht dann Milchkörperchen, Butterkügelchen und zarte, zusammengefaltete, roth gefärbte Hüllen. Durch Molybdänsalpetersäure werden die Hüllen verdickt und daher deutlich sichtbar gemacht. - Struve macht noch Angaben über die Analyse der Milch, die Er im Wesentlichen nach Hoppe-Seyler ausführte (1).

A. Baginsky (2) hat Bestimmungen der Phosphorsäureverbindungen in der Milch ausgeführt. Er weist darauf hin, dass die Bestimmung der Gesammtphosphorsäure in der Milchasche zur Beurtheilung der Milch nicht ausreicht, weil in derselben von Phosphorsäureverbindungen 1) Phosphate, 2) Lecithin, 3) Nucleïn vorkommen, das letztere aber fast ganz unausgenützt bleibt, indem es weder durch den Magensaft noch im Darme verändert wird. Es sollte durch die Bestimmung der Phosphorsäureverbindungen ermittelt werden, ob die Milch durch die gebräuchlichen Conservirungsmethoden, welche im Wesentlichen auf Erhitzen bis zu 120° und auf Wasserentziehung nach Anwendung hoher Temperatur beruhen, in Bezug auf diese Verbin dungen verändert wurde, denn man konnte daran denkendas Nuclein und Lecithin dabei gespalten werden. einerseits in dem aus der verdünnten Milch durch Essigsäure abgeschied enen Caseïnniederschlage, andererseits im Filtrate die

<sup>(1)</sup> JB. f. 1859, 627; f. 1863, 715; f. 1877, 1088; siehe auch Dessen Handb. d. physiol.-chem. u. s. w. Analyse 1875, 484. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 854.

Phosphorsäure quantitativ bestimmt. Das Verhältniss von P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> im Caseïnniederschlag und im Filtrate wurde für rohe Milch zwischen 1: 3,35 und 1: 3,29 gefunden, ferner für rohe Milch 1: 3,05 und für dieselbe Milch nach dem Conserviren 1: 3,76. Ob der größere Phosphorsäuregehalt des Filtrates der conservirten Milch von gespaltenem Lecithin oder Nuclein herrührt, lässt sich nicht entscheiden. In der Frauenmilch wurde das oben angesührte Verhältnis 1: 2,3 gefunden.

- A. Béchamp (1) hat aus der Frauenmilch eine Zymase abgeschieden, die Er Galactosymase nennt; dieselbe wirkt auf Stärkekleister energisch verflüssigend und sacharificirend.
- J. Reiset (2) theilte Beobachtungen über die sogenannte blaue Milch mit, deren Farbe durch blau gefärbte Pilze verursacht ist, die sich in derselben entwickeln; diese blaue Milch zeigte saure Reaction, aber bei näherer Untersuchung sehr zahlreicher frischer Milchproben von verschiedenen Kühen ergab sich, dass normale Milch blaues Lackmuspapier entschieden röthet und empfindliches rothes Lackmuspapier blau färbt; das erstere Papier bleibt auch nach dem Eintrocknen roth, während die blasslaue Färbung des letzteren beim Eintrocknen nicht bestehen bleibt. Die mikroskopische Untersuchung ergab das Vorhandensein von Bakterien und von Fettsäurekrystallen. Es gelang nicht, durch Aussäen der blauen Schicht eine Cultur von blau gefärbten Pilzen zu erzielen, auch die Natur des blauen Farbstoffes konnte nicht ermittelt werden. Um das Blauwerden der Milch zu verhüten, empfiehlt Reiset, der frisch gemolkenen Milch eine geringe Menge von Essigsäure zuzusetzen und die Aufrahmungsgefälse sorgfältig mit siedendem Wasser zu reinigen.
- M. Abeles (3) hat Versuche über die Secretion aus der überlebenden durchbluteten Niere angestellt, deren Ergebnisse Er in folgender Weise zusammenfasst: 1) Die überlebende durchblutete Niere vermag ein harnähnliches Secret zu liefern,

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 96, 1508. — (2) Compt. rend. 96, 682, 745. — (3) Monatsh. Chem. 4, 325.

in welchem krystalloïde Substanzen sich in relativ größerer Menge finden, als im durchgeleiteten Blute. 2) Eine der wesentlichen Bedingungen für die Secretion ist die Anwesenheit einer solchen Substanz im Blute, welche die Secretionszellen der Niere zu ihrer specifischen Thätigkeit anregt.

E. Salkowski (1) hat weitere Beiträge (2) zur Kenntnis der Harnstoffbildung geliefert; diesmal behandelt Er das Verhalten der Amidobenzoësäure im Thierkörper und fasst die Ergebnisse Seiner Versuche folgendermalsen zusammen: 1) Die Amidobenzoësäure geht im Organismus des Menschen, Hundes und Kaninchens zum Theil in Uramidobenzoësäure über. 2) Der in Uramidobenzoësäure übergehende Antheil der Amidobenzoësäure ist wechselnd, er beträgt im günstigsten Falle etwa 20 Proc., in der Regel weniger. 3) Der Rest wird theils unverändert, theils als Amidohippursäure ausgeschieden, anderweitige Umsetzungen sind nicht nachweisbar. 4) Die Amidobenzoësäure bildet keine schwefelhaltigen Verbindungen im Organismus, verändert auch die Menge der Aetherschwefelsäuren nicht. 5) Die Uramidohippursäure entsteht nicht in den Nieren. 6) Die Bildung des Harnstoffes wird von der Bildung von Uramidosäure im Körper nicht berührt, sie verläuft vielmehr ungestört nebenher, die Uramidobenzoësäure bildet sich nicht auf Kosten des Harnstoffes. 7) Die Amidobenzoësäure verursacht ähnlich der Benzoësäure eine, wiewohl geringere Steigerung des Eiweiszerfalles.

A. B. Garrod (3) hat in einem Aufsatze die Resultate von Untersuchungen über Harnsäurebildung im Thierkörper mitgetheilt. Es werden zuerst behandelt : die Löslichkeit der Harnsäure und ihrer wichtigsten Salze, die Einwirkung von harns. Natrium und Ammonium auf Chloride und Phosphate, die Zusammensetzung der Harne niederer Thiere, die physikalische und mikroskopische Beschaffenheit der halbfesten Harne

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 93. — (2) JB. f. 1880, 1111. — (8) Lond. R. Soc. Proc. 25, 63.

von Vögeln und Reptilien und der Harnsäuregehalt des Blutes vom Menschen, von Säugethieren, Vögeln und Reptilien. Das Verhältnis zwischen Harnsäure und Gesammtstickstoffausscheidung variirt bei den verschiedenen Thierklassen bedeutend. Bei den Vögeln, Reptilien und vielen wirbellosen Thieren ist die Harnsäureausscheidung im Verhältniss zu deren Körpergewicht sehr groß. Ein Vogel scheidet im Mittel während eines Tages tausendmal so viel Harnsäure aus, als ein Mensch (bezogen auf gleiche Körpergewichte). Harnsäure, welche entweder per os oder intravenos einverleibt wird, kann nicht aus dem Blute durch die Nieren ausgeschieden werden. In dem Harne der jungen pflanzenfressenden Säugethiere ist Harnsäure enthalten, während sie in dem der erwachsenen gewöhnlich fehlt. In den Nieren kommt die Harnsäure als Ammonsalz vor, im Blute, sowie in den Geweben als Natronsalz. In der Milz, in der Leber und in anderen Organen bildet die Harnsäure einen normalen Bestandtheil selbst bei solchen Thieren, deren Harn gewöhnlich frei von Harnsäure ist. Nach den Ergebnissen Seiner Untersuchungen hält Garrod es für wahrscheinlich, dass die Harnsäure nicht, wie gewöhnlich angenommen wird, in den verschiedenen Organen gebildet wird, von diesen ins Blut gelangt und aus diesem durch die Nieren abgeschieden wird, dass dieselbe vielmehr in den Nieren selbst durch die Thätigkeit besonderer Zellen gebildet wird; in diesen Zellen existirt sie wahrscheinlich gebunden an eine organische Base, oder als eine complicirte organische Verbindung, die leicht in Harnsäure und Ammoniak zerfällt; meist wird die Harnsäure als Ammonsalz ausgeschieden, sie kann aber auch durch doppelte Umsetzung in ein Natronsalz übergehen. Wahrscheinlich wird stets eine Spur Harnsäure aus den Nierenzellen vom Blute aufgenommen; unter abnormen Verhältnissen kann sich diese Aufnahme bedeutend steigern und es kann dann zur Ablagerung harnsaurer Salze in den Geweben kommen. Hippursäure und benzoës. Salze wirken zersetzend auf die Harnsäure, Zucker, Glycerin und manche andere Substanzen dagegen nicht.

C. Schotten (1) kann sich der Ansicht von E. Salkowski und H. Salkowski (2) über die Quelle der Hippursäure nicht anschließen. Er stellt vielmehr Folgendes als wahrscheinlich hin. Die a-Amidophenylpropionsäure, ein Spaltungsproduct des Eiweißes, wie das Tyrosin, wird gleich diesem im normalen Verdauungsprocess fast vollständig verbrannt, ein kleiner Theil wird aber durch Fäulnissfermente innerhalb des Darmes in Phenylpropionsäure verwandelt; diese wird resorbirt, in den Geweben zu Benzoësäure oxydirt und tritt im Harn als Hippursäure aus. Ob der größere Reichthum des Harns der Herbivoren an Hippursäure auf der Verschiedenheit der Eiweißkörper der Nahrung, oder der größeren Intensität der im Darm der Pflanzenfresser verlaufenden Fäulnissprocesse beruht, läst sich erst entscheiden, wenn die quantitativen Verhältnisse der bei der Spaltung der Eiweisskörper entstehenden Amidosäuren genau studirt sein werden. Auch die Frage ist noch nicht erledigt, ob bei normaler Darmfäulnis oder bei Krankheiten Phenylessigsäure aus Amidophenylpropionsäure entstehen kann. Durch Versuche wurde ermittelt, dass die Amidophenylessigsäure im Organismus zum größten Theile in Mandelsäure verwandelt wird; ferner wurde nachgewiesen, daß die Angabe von Schultzen und Gräbe (3), die Mandelsäure werde im thierischen Organismus in Hippursäure verwandelt, unrichtig ist.

A. van de Velde und B. J. Stokvis (4) haben experimentelle Beiträge zur Frage der Hippursäurezerlegung (5) im lebenden Organismus geliefert. Vorerst wurde eine Prüfung der Methode von Jaarsveld und Stokvis (6) zur Bestimmung von Benzoësäure und Hippursäure nebeneinander vorgenommen, welche die vollkommene Brauchbarkeit dieser Methode erwies. Aus den Ergebnissen der Versuche an Hunden, Kaninchen und Menschen werden folgende Schlüsse gezogen.

1) Die Existenz eines Spaltungsprocesses im lebenden Organis-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 6, 60. — (2) JB. f. 1879, 978. — (8) Ann. Chem. Pharm. 142, 349. — (4) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 189. — (5) JB. f. 1881, 1035. — (6) JB. f. 1879, 980.

mus, wodurch die Hippursäure in Benzoësäure und Glycocoll zerlegt werden sollte, ist bis jetzt noch nicht genügend bewiesen. 2) Die widersprechenden Resultate anderer Untersucher (1) können vollständig erklärt werden aus der Leichtigkeit, mit welcher die Hippursäure außerhalb des Organismus in thierischen Flüssigkeiten, hauptsächlich bei alkalischer Reaction und großem Eiweißgehalt zerlegt wird.

L. Hugounenq (2) hat Untersuchungen über die Harnstoffbildung unter physiologischen Bedingungen ausgeführt und ist durch dieselben zu folgenden Resultaten gelangt: 1) Im normalen Körperzustande und unter dem Einfluss einer gleichmässigen, normalen Ernährung ändert sich der sogenannte Harnstoffcoëfficient (Verhältniss zwischen dem in 24 Stunden mit der Nahrung eingeführten und dem in derselben Zeit als Harnstoff ausgeschiedenen Stickstoff). 2) Es ist leicht, die Aenderung dieses Coëfficienten durch eine Curve oder durch eine Formel auszudrücken, in welcher sich ein Ausdruck ändern kann von einem Individuum zum andern. 3) Diese Formel zeigt an, dass im Zustande physiologischer Inanition nie unter 5 g Stickstoff als Harnstoff ausgeschieden wird. 4) Diese kleinste Ziffer kann man als Coëfficienten der Selbstverbrennung bezeichnen; er drückt die Menge des Harnstickstoffes aus, welche lediglich von der Verbrennung der organischen Gewebe herrührt.

Ueber die Ausscheidung des Harnstoffes und der anorganischen Salze mit dem Harn unter dem Einflusse künstlich erhöhter Temperatur liegen Untersuchungen von C. F. A. Koch (3) vor.

S. Fubini und Santangelo la Seta (4) haben an einem gesunden jungen Manne den Einflus des citronensauren Eisens auf die Harnstoffausscheidung untersucht und gefunden, dass eine Steigerung derselben durch dieses Arzneimittel verursacht wird.

S. Fubini und F. Spallitta (5) haben an einem ge-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 1085. — (2) Monit. scientif. [8] 18, 1097. — (8) Zeitschr. Biol. 19, 447. — (4) Riv. chim. med. farm. 1, 886. — (5) Riv. chim. med. farm. 1, 879.

sunden jungen Manne den Einfluss des Jodoforms auf die Harnstoffausscheidung untersucht. Bei der täglichen Dosis von 0,1 g Jodoform fand keine nennenswerthe Aenderung gegenüber der Norm statt, eine tägliche Dosis von 0,2 g brachte dagegen eine Steigerung der Harnstoffausscheidung hervor.

J. Schiffer (1) hat weitere Beiträge (2) zum Verhalten des Sarkosins im thierischen Organismus geliefert. Zunächst ergaben Fütterungsversuche mit Benzoësäure und Sarkosin, sowohl am Hunde, als am Kaninchen angestellt, dass diese beiden Verbindungen im Organismus gewöhnliche Hippursäure bilden und nicht etwa eine Sarkosinhippursäure. Fütterungsversuche mit Sarkosin am Kaninchen angestellt bestätigten die frühere Angabe (3), dass der größte Theil des Sarkosins den Körper unverändert passirt, ein geringerer in Methylhydantoin und ein minimaler in Methylharnstoff übergeht und sprechen zugleich gegen E. Salkowski's (4) Resultate, nach denen ein ansehnlicher Theil des verfütterten Sarkosins in Harnstoff übergehen soll.

E. Salkowski und H. Salkowski (5) haben das Verhalten der aus dem Eiweis durch Fäulnis entstehenden aromatischen Säuren im Thierkörper untersucht; als Versuchsthiere wurden Hunde und Kaninchen verwendet. Die Phenylessigsäure geht, wenn sie als Salz in der Menge von 2 bis 3 g Hunden einverleibt wird, eine Verbindung mit Glycocoll ein, welche im Harn erscheint; dieselbe ist nach der Formel C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>8</sub> zusammengesetzt und wird Phenacetursäure genannt. Bei Versuchen an Kaninchen wird außer der Phenacetursäure ein Theil der Phenylessigsäure unverändert ausgeschieden. Hippursäure, Oxyphenylessigsäure und Phenol entstehen aus der Phenylessigsäure im Organismus nicht. Die Phenylpropionsäure geht im Organismus des Hundes sowie des Kaninchens in Hippursäure über. Da die Phenylpropionsäure frühzeitig unter den Producten der Pankreasfäulnis auftritt, so ist sie beim Fleischfresser und auch

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 479. — (2) Vgl. JB. f. 1881, 1087. — (3) JB. f. 1881, 1087. — (4) JB. f. 1875, 877, 878. — (5) Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 161.

beim Menschen als die Quelle der Hippursäure des Harnes anzusehen; auch für die Pflanzenfresser, welche hippursäurereichen Harn entleeren, kommt diese Quelle der Hippursäure wesentlich in Betracht. Die p-Oxyphenylessigsäure wird im Organismus des Hundes zum Theil in Oxyphenacetursäure umgewandelt, zum Theil unverändert ausgeschieden, beim Versuche am Kaninchen wurde die Säure ganz unverändert ausgeschieden. Die Oxyphenylpropionsäure wird im Organismus des Hundes sowie des Kaninchens zu p-Oxybenzoësäure oxydirt. Diese Resultate stimmen im Wesentlichen mit jenen überein, welche Schotten (1) bei seinen Versuchen am Menschen erhalten hat.

G. Hoppe-Seyler (2) hat das physiologische Verhalten der o-Mononitrophenylpropioleäure untersucht. Wenn Kaninchen das Natriumsalz eingegeben wird, so erscheint bald im Harne Indoxylschwefelsäure, ein Theil scheint in eine gepaarte Glycuronsäure überzugehen. Die Kaninchen vertragen die Orthonitrophenylpropiolsäure in mässigen Dosen ganz gut, Hunde dagegen werden nach Einnahme derselben bald krank, sie hören auf zu fressen, in ihrem Harne erscheint Eiweiß, Zucker, selbst Blut. Diese Verschiedenheit der Wirkung scheint zum Theil durch die verschiedene Nahrung bewirkt zu sein. Die Orthonitrophenylpropiolsäure gehört demnach zu den wenigen Substanzen, welche, in den Organismus eingeführt, Glycosuris mit Polyurie hervorrufen. Ausführlich sind die Versuche, welche dieser Arbeit zu Grunde liegen, später (3) veröffentlicht worden in einem Aufsatze: "Zur Kenntniss der Indigo bildenden Substanzen im Harn und des künstlichen Diabetes mellitus." Bei der Fortsetzung Seiner Untersuchungen hat G. Hoppe-Seyler (4) aus normalem Hundeharn beträchtliche Mengen von indoxylschwefels. und phenolschwefels. Kalium erhalten. Wird indoxylschwefels. Kalium einem Thiere subcutan beigebracht, so geht es fast unverändert in den Harn über. Orthonitrozimmtsäure, Ortho-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1214. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 2, 178. — (8) Daselbst 2, 403. — (4) Daselbst 3, 79.

amidozimmtsäure, sowie Orthonitrobenzaldehyd gehen im Organismus des Hundes nicht in indigobildende Substanz über.

F. Coppola (1) hat das Verhalten der drei isomeren Fluorbenzoësäuren (2) im thierischen Organismus untersucht und gefunden, dass dieselben, wenn sie dem Organismus einverleibt werden, durch den Harn in Form der entsprechenden Fluorhippursäuren den Körper verlassen. Diese Fluorhippursäuren, sowie einige Salze derselben wurden untersucht.

P. Giacosa (3) hat das Verhalten der Nitrile im Organismus studirt. Wird Benzonitril einem Hunde eingegeben, so erfolgt bald Vermehrung der Aetherschwefelsäuren im Harn; es scheint, dass ein Theil des Benzonitrils oxydirt wird und dass das Oxydationsproduct, gepaart mit Schwefelsäure, ausgeschieden wird; ein Theil des Benzonitrils erscheint unverändert in der exspirirten Luft, im Harn und in den Fäces. Das Phenylacetonitril wirkt als heftiges Gift, es wurde den Thieren entweder im reinen Zustande, oder mit Oel verdünnt, subcutan beigebracht; ein Theil desselben wird im Harn als Phenacetursäure (4) ausgeschieden, es mus also das Phenylacetonitril im Organismus zunächst in Phenylessigsäure übergehen. Phenylpropionitril wurde darzustellen versucht, aber nur in so geringer Menge erhalten, dass Thierversuche damit nicht angestellt werden konnten. Acetonitril wurde einem Hunde innerlich beigebracht; im Harne fand sich darauf eine geringe Menge Essigsäure. Propionitril wird zum Theil unverändert mit der Exspirationsluft ausgeschieden, zum Theil zersetzt und erscheint dann als Propionsäure im Harn. Im Harne der mit Nitrilen behandelten Thiere fand sich eine beträchtliche Menge von Magnesiumammoniumphosphat.

A. Zeller (5) hat Thierversuche angestellt, um die Schicksale des Jodoforms, Bromoforms und Chloroforms im Organismus zu erfahren. Zunächst prüfte Er die Ansicht von Hö-

<sup>(1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 521. — (2) JB. f. 1881, 888. — (3) Zeitschr. physiol. Chem. 8, 95. — (4) Daselbst 7, 162. — (5) Zeitschr. physiol. Chem. 8, 70.

gyes (1), dass das zur Resorption gelangte Jod mit dem Eiweise der Gewebe in Verbindung trete und als Jodalbumin wirksam sei. Einem kräftigen Hunde wurde Jodalbuminlösung durch den Magen einverleibt; die Jodausscheidung durch den Harn dauerte 9 Tage, die am 6. Tage entleerten Fäces enthielten wenig Jod. Das Jodeiweiß wird schwierig resorbirt; im Blute von Thieren, welche bei tödtlicher Jodoformvergiftung viel Jodverbindungen im Blute und geringe Jodausscheidung im Harne haben, dürfte das Jod als Jodalbumin vorhanden sein. Zeller betrachtet das Ergebniss dieses Versuches als eine Stütze für die Ansicht von Högyes. In dem Harne eines Hundes, dem Bromoform in den Magen gebracht worden war, konnte Brom nachgewiesen werden. Bei Hunden, welche mit ihrer Nahrung auch Chloroform erhielten, trat während mehrerer Tage eine Vermehrung der Chloride im Harn ein; es wird demnach ein bedeutender Theil des Chloroforms in Form von Chloriden ausgeschieden; die Ausscheidung erfolgt wie beim Jodoform langsam.

G. Gaglio (2) hat über die Bildung der Oxalsäure im thierischen Organismus Studien angestellt. Im Harne von Fröschen, die sich längere Zeit nicht bewegen können, findet man Krystalle von oxals. Kalk, ebenso im Harne curarisirter Thiere; die Oxalsäure entsteht nicht in der Blase, sondern sie stammt aus dem Blute, ihre Bildung ist unabhängig vom Einflusse der Nervencentren, der Leber, sie scheint in directer Beziehung zur Verlangsamung des Kreislaufes zu stehen.

H. Weiske (3) hat in Menschenharn, welcher zwei Monate lang in einem mit Papier bedeckten Glase gestanden hatte, große, bis zu 9 mm lange Krystalle von Magnesiumammonium-phosphat beobachtet.

E. Salkowski (4) hat die Löslichkeitsverhältnisse des phosphors. Kalks im Harn untersucht. Normaler Harn trübt sich häufig beim Erhitzen und klärt sich beim Erkalten oft

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 996. — (2) Riv. chim. med. farm. 1, 189. — (8) Ber. 1888, 68. — (4) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 119.

wieder, die Trübung rührt von ausgeschiedenem phosphors. Kalk her; ist die Ausscheidung flockig, so verschwindet sie beim Erkalten nicht. Man nimmt gewöhnlich an, dass der phosphors. Kalk im Harn durch Kohlensäure gelöst erhalten wird und dass die Ausscheidung desselben beim Erhitzen des Harns durch das Entweichen der Kohlensäure verursacht wird; diese Annahme ist wohl nicht richtig, denn die Reaction des Harns ändert sich beim Kochen nicht. Lösungen von frisch gefälltem Calciumphosphat in Alkaliphosphat zeigen dasselbe Verhalten. Setzt man zu einer Lösung von primärem Kaliumphosphat einige Tropfen Chlorcalciumlösung, so bleibt die Flüssigkeit klar, erhitzt man zum Kochen, so scheidet sich bei fortbestehender saurer Reaction Calciumphosphat aus, ein Theil desselben bleibt aber in Lösung. Auch Lösungen von secundärem Natriumphosphat, mit Chlorcalcium versetzt, zeigen dieselbe Erscheinung. Wahrscheinlich besteht im Harne sowie in den künstlich bereiteten Lösungen eine Verbindung von Calciumphosphat mit Alkaliphosphat, welche in der Hitze zerlegt wird. Ob ein Harn beim Erhitzen Calciumphosphat ausscheidet, hängt von der Reaction und vom Kalkgehalte ab.

R. Lépine und G. Guérin (1) zeigten durch Versuche an einem Hunde, dem sie eine Gallenfistel anlegten, dass der sogenannte schwer oxydirbare Schwefel im Harne, der nicht durch Einwirkung von Chlor oder Brom, sondern nur durch Schmelzen mit Salpeter in Schwefelsäure übergeführt werden kann, nicht allein von der Galle herrühren könne, weil in dem Harne des zu den Experimenten dienenden Hundes sowohl bei Fütterung mit Brot und Fett, als auch bei Fütterung mit Fleisch eine beträchtliche Quantität von Schwefel in dieser schwer oxydirbaren Form existirte.

H. Quincke (2) hat das Verhalten des Harnes nach Gebrauch von Copaivabalsam untersucht. Dieses Verhalten ist verschieden, je nachdem das ätherische Oel oder das Harz des

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 1074. — (2) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 127, 273.

Balsams eingenommen wird. Nach Einnahme von Copaivaöl wird ein Harn abgeschieden, der sich auf Zusatz von Salzsäure oder Salpetersäure oder Schwefelsäure roth färbt von einem Farbstoff, den Quincke Copaivaroth nennt. Die Lösung des letzteren zeigt drei Absorptionsstreifen, einen im Orange, einen im Grün und einen im Blau. Bei längerer Einwirkung der Säure treten noch gelbe und gelbrothe Farbstoffe auf. Das Copaivaroth geht aus wässeriger Lösung nicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Aether über; Chlorbaryum und Ammoniak, sowie essigs. Blei fällen dasselbe nicht. Die Muttersubstanz des Copaivaroths scheint beim Eindampfen nicht verändert zu werden. Der Harn reducirt alkalische Kupferoxydlösung unter Abscheidung von Kupferoxydul; Wismuthoxyd wird nicht reducirt, Bleiessig fällt die reducirende Substanz nicht. Der Harn ist ferner schwach linksdrehend, die gepaarten Schwefelsäuren sind gegenüber dem normalem nicht vermehrt. Wahrscheinlich ist die in demselben nach Einnahme von Copaivaöl entstehende Substanz eine Säure, welche im freien Zustande roth ist und ungefärbte Salze liefert. Nach Einnahme von Capaivaharz wird ein Harn abgeschieden, der auf Säurezusatz sofort Trübung, aber keine Rothfärbung zeigt, welcher alkalische Kupferoxydlösung reducirt, Wismuthoxyd dagegen nicht reducirt; durch Ausfällen mit essigs. Blei wird der reducirende Körper nicht gefällt, das Filtrat dreht nicht. Nach Einnahme von Copaivabalsam enthält der Harn die Derivate des ätherischen Oeles und des Harzes.

P. Plósz (1) beschreibt zwei Chromogene des Harns und deren Derivate. Mit Salzsäure bei Luftzutritt gekochter Harn wird dunkel und giebt dann an Aether oder Chloroform außer Indigo häufig einen rothen Farbstoff ab; der letztere ist identisch mit dem von Plósz (2) als krystallinisches Sediment eines pathologischen Harnes beschriebenen. Der durch Aether aufgenommene, nach Abdestilliren des letzteren mit heißem Wasser, mit Aether und verdünnter Natronlauge gereinigte

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 8, 85. — (2) JB. f. 1882, 1217.

Farbstoff ist krystallinisch, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Chloroform, Aether; die Lösungen sind granatroth, die ätherische Lösung zeigt starke Absorption des Lichtes von D bis F; ein zweiter, früher (1) beschriebener, auf F fallender Absorptionsstreifen scheint von Urobilin hergerührt zu haben. Salzsäure, sowie Schwefelsäure lösen den Farbstoff, zersetzen ihn aber bald, ebenso wirken Salpetersäure und die Alkalien; Zinn und Salzsäure entfärben schon in der Kälte. Dieser Farbstoff, den Plosz Urorubin nennt, ist nicht identisch mit dem von Brieger (2) nach Skatolfütterung erhaltenen. Das Urorubin ist im Harne nicht präformirt enthalten, sondern wird erst durch Oxydation aus einem unbekannten Chromogen gebildet. Der mit Salzsäure gekochte Harn giebt an Amylalkohol einen zweiten Farbstoff ab, der mit Heller's (3) Urrhodin und Thudichum's (4) Uromelanin identisch sein dürfte. Dieses Uromelanin (auch Plósz bedient sich dieses Namens) entsteht durch Oxydation aus einem ungefärbten Chromogen des Harnes; es ist in den meisten Lösungsmitteln sehr schwer löslich, Weingeist, sowie Amylalkohol lösen es ziemlich reichlich auf. Bei der trockenen Destillation mit Zinkstaub liefert es ein pyrrolhaltiges Destillat. Das Uromelanin scheint ein einheitlicher Körper zu sein, es lässt sich aus jedem Harne gewinnen, besonders reichlich nach Fleischnahrung.

A. Loison und E. Léger (5) haben in einem Falle von Chylurie den Harn untersucht. Die Reaction des frischen Harnes war stets sauer, sein Aussehen milchig; beim Stehen bildete sich oben eine Fettschichte, unter welcher sich eine klare blafsgelbe Flüssigkeit abschied, am Boden sammelte sich ein Sediment an; beim Stehen trat bald Zersetzung und mit dieser ein sehr unangenehmer Geruch nach saurer Milch auf. In der Kochhitze trat Gerinnung ein, das Coagulum löste sich beim Erkalten theilweise auf und schied sich beim Erhitzen neuerdings ab. Das Sediment enthielt nach der mikroskopischen

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1217. — (2) JB. f. 1879, 972. — (3) JB. f. 1874, 985. — (4) JB. f. 1868, 828. — (5) Monit. scientif. [8] 18, 870.

Untersuchung: Epithelzellen aus der Blase, Harnsäurekrystalle, körnige Massen, bestehend aus Urocasein und stecknadelkopfgroße Gerinnsel, in welchen Blutkörperchen eingebettet waren. Die 24 stündige Harnmenge blieb oft unter der normalen, die Dichte war größer, als 1,020, der Harnstoffgehalt war öfter vermindert, die Erdphosphate waren bald normal, bald vermindert, der Fettgehalt der 24 stündigen Harnmenge betrug von 1,07 bis 7,54 g, der Gehalt an Urocasein 0,46 bis 1,16 g. Der in diesem Urin enthaltene Eiweisskörper zeigt Reactionen und Zusammensetzung des Caseïns und ist vielleicht mit dem Milchcasein identisch; vorläufig wird der Name Urocasein für denselben vorgeschlagen. Das durch Aether aus dem Harn extrahirte Fett ist gelblich, von butterartiger Consistenz, enthält 86,8 bis 87,42 Proc. nicht flüchtige Fettsäuren und demnach bedeutend mehr flüchtige Säuren, als das Fett des menschlichen Fettgewebes.

L. Legrip (1) hat einen Aufsatz über zuckerhaltige Harns geschrieben, in welchem die bekannten Methoden zum qualitativen Nachweis und zur quantitativen Bestimmung des Zuckers behandelt sind. — E. Viard (2) macht in einer Note Sein Recht geltend in Bezug auf eine Entdeckung, welche Legrip fälschlich Pellet zugeschrieben hat und die sich darauf bezieht, dass eine gleiche Zuckermenge unter verschiedenen Bedingungen variable Mengen von alkalischer Kupferlösung reducirt.

E. Stadelmann (3) hat Untersuchungen ausgeführt über die Ursachen der pathologischen Ammoniakausscheidung beim Diabetes mellitus und das Coma diabeticum. Zunächst bestätigte Er durch zahlreiche Harnuntersuchungen die Angabe von Hallervorden (4), dass in manchen Fällen von Diabetes mellitus enorme Ausscheidung von Ammoniak stattfindet. Die Größe dieser Ausscheidung hängt nicht immer von der Hochgradigkeit der diabetischen Erscheinungen ab. Es wurden ferner Untersuchungen von normalem Harn und vom Harne eines Diabetikers

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 445. — (2) Daselbst [3] 18, 702. — (3) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 419. — (4) JB. f. 1880, 1118.

in der Weise ausgeführt, dass der Säuregrad, sowie die bekannten Säuren und Basen quantitativ bestimmt wurden; da ergab sich nun, dass im normalen Harn die Summe der gefundenen Säureäquivalente um ein geringes größer war, als die Summe der Basenäquivalente, während dagegen im Harn des Diabetikers ein gewaltiges Ueberwiegen der nachgewiesenen Basen über die nachgewiesenen Säuren in dem sauer reagirenden Harne besteht, woraus hervorgeht, dass in diesem Harne noch eine Säure in bedeutender Menge enthalten sein muls, welche nicht nachgewiesen wurde. Bei näherer Untersuchung wurde nun in der That aus dem Harne Diabetischer eine organische Säure abgeschieden, die stickstoff- und schwefelfrei ist und nach den Analysen des Zinksalzes β-Crotonsäure sein dürfte; möglicherweise liegt ein Gemenge mehrerer organischer Säuren vor. Nach diesem Ergebnisse ist Stadelmann geneigt, das Coma diabeticum als Säureintoxication aufzufassen und Er schlägt demgemäß zur Bekämpfung desselben intravenöse Injectionen einer Lösung von kohlens. Natron vor.

P. Albertoni (1) hat die Wirkung und Umwandlung einiger Substanzen im Organismus untersucht in Rücksicht auf Acetonämie und Diabetes. Er fasst die Resultate folgendermassen zusammen: 1) Das Aceton wird vom Organismus ganz gut vertragen und verursacht selbst in größeren Dosen nur vorübergehend unangenehme Wirkung. 2) Im Harn von Kaninchen und Hunden, denen große Dosen Glucose oder primäre Alkohole einverleibt wurden, findet sich weder Aceton, noch Acetessigsäure. 3) Der Isopropylalkohol geht im Organismus theilweise in Aceton über, theilweise wird er unverändert ausgeschieden. 4) Acetessigester, sowie Acetessigsäure erzeugen bei Thieren nicht die Erscheinungen des Coma diabeticum; sie erzeugen aber Albuminurie und so wird die bei Diabetes häufig auch ohne Nierenerkrankung auftretende Albuminurie erklärlich. Ist das Nierenparenchym sauer, so wird die Acetessigsäure zersetzt und man findet dann im Harne Aceton und Alkohol, bei

<sup>(1)</sup> Riv. chim. med. farm. 1, 418.

alkalischer, neutraler oder sehr schwach saurer Reaction wird die Säure unzersetzt ausgeschieden. 5) Die  $\beta$ -Oxybuttersäure erzeugt im Organismus keine bemerkenswerthen Erscheinungen und geht nicht in Acetessigsäure über. 6) Levulinsäure ruft die Erscheinungen von Prostration und rapiden Tod hervor, ihre Entstehung könnte die Ursache des plötzlichen Todes bei Diabetikern sein

R. von Jaksch (1) hat Seine (2) Untersuchungen über das Vorkommen der Acetessigsäure im Harn nunmehr ausführlicher und im Zusammenhange veröffentlicht.

C. Schotten (3) hat die flüchtigen Säuren des Pferdeharns untersucht und das Verhalten der flüchtigen Fettsäuren im Organismus studirt. Er fand im Pferdeharn an flüchtigen Säuren: Ameisensäure, Essigsäure und Fettsäuren mit höherem Kohlenstoffgehalt, welche nicht isolirt wurden, von denen aber nach der Analyse der Silbersalze behauptet wird, dass sie bis zu Säuren mit acht Atomen Kohlenstoff hinaufgehen; endlich fand Er auch selbstverständlich die durch Zersetzung der Hippursäure entstandene Benzoësäure. Die von Städeler (4) aus Pferde- und Kuhharn gewonnene Damolsäure und Damalursäure hält Schotten für Gemenge von Fettsäuren einerseits und für Gemenge von Fettsäuren mit Benzoësäure andererseits. Es wurden an Hunden Fütterungsversuche mit den Natronsalzen der Fettsäuren von der Capronsäure bis herab zur Ameisensäure angestellt, welche ergaben, dass Ameisensäure und Essigsäure beständiger sind, als die höheren Fettsäuren, indem von den letzteren nichts oder nur Spuren im Harn erschienen, während Ameisensäure und Essigsäure reichlich in demselben auftrat.

M. Jaffe (5) hat im normalen Hundeharn Mannit nachgewiesen; die Menge des letzteren ist im Harne solcher Hunde, denen Morphium verabreicht wird, bedeutend größer, als bei normaler Fütterung.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 487. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1219. — (3) Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 875. — (4) JB. f. 1850, 578. — (5) Zeitschr. physiol. Chem. **7**, 297.

Derselbe (1) gab eine empfindliche Reaction auf Kynurensäure an : Wenn man Kynurensäure in einem Porcellanschälchen mit Salzsäure und chlors. Kalium versetzt und auf dem Wasserbade oder vorsichtig über freiem Feuer zur Trockne abdampft, so erhält man einen röthlichen Rückstand, der beim Anfeuchten mit Ammoniak zunächst braungrün, bald aber smaragdgrün wird. Die Färbung wird beim Stehen an der Luft bedeutend intensiver, beim Erwärmen wird die grüne Masse schmutzig violett. Diese Reaction gelingt mit minimalen Mengen trockener Kynurensäure, sie fällt um so schöner aus, je reiner die letztere ist, doch läßt sie sich auch mit der gefärbten, rohen, direct aus dem Harn gewonnenen Säure deutlich anstellen. Kein anderer Bestandtheil des normalen Harns zeigt diese Reaction. Durch die Einwirkung der Mischung von Salzsäure und chlors. Kalium auf Kynurensäure entsteht ein Gemenge verschiedener chlorhaltiger Producte, aus welchem bis jetzt durch Umkrystallisiren aus Eisessig eine Substanz rein erhalten wurde, welche sich bei geuauerer Untersuchung als Tetrachloroxykynurin erwies. Diese Verbindung scheint sich an der Grünfärbung, welche nach dem Ammoniakzusatz bei der oben beschriebenen Reaction auftritt, nur in geringem Grade zu betheiligen.

M. Kretschy (2) hat Seine (3) Untersuchungen über Kynurensäure fortgesetzt und zunächst Kynurin und Kynurensäure mit übermangans. Kali in alkalischer Lösung oxydirt. Dabei erhielt Er aus den beiden Verbindungen eine Säure, die Er Kynursäure nennt. Dieselbe ist farblos, krystallisirt in glänzenden, weichen, feinen Nadeln, ist schwer löslich in heißem Wasser; sie löst sich in Alkohol, in Aether, schmeckt schwach bitter, hinterher schwach brennend. Ihre kalt gesättigte Lösung wird von Eisenchlorid gefällt, eine verdünnte Lösung dagegen schwach carminroth gefärbt. Die Säure giebt, mit überschüssigem Kalk erhitzt, keinen Pyridingeruch, sie wird aus den Lö-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 899. — (2) Monatsh. Chem. 4, 156; Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 97, 463. — (3) JB. f. 1881, 1056.

sungen ihrer Salze durch Mineralsäuren sofort, durch Essigsäure langsamer gefällt, ihre Verbindungen mit den schweren Metallen, so das Silber-, Kupfer-, Blei-Quecksilbersalz sind kaum löslich in Wasser. Die freie Säure giebt mit Silbernitrat einen gallertigen Niederschlag. Die lufttrockene Säure ist nach der Formel C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>5</sub>. H<sub>2</sub>O zusammengesetzt, das Krystallwasser geht bei 100° fort. Die Kynursäure ist isomer mit der von P. Friedländer und H. Ostermaier (1) beschriebenen Carbostyrilsäure.

St. Capranica (2) hat im Schweiß Krentinin nachgewiesen. Eine Beziehung zwischen der Harnsäure und der Säure des Schweißes hält Er für unwahrscheinlich und glaubt vielmehr, daß die letztere durch Oxydation aus der Glutaminsäure entstehe und mit Thudichum's Kryptophansäure (3) identisch sei.

Tappeiner (4) hat im Anschlusse an frühere (5) Untersuchungen die Gase des Verdauungsschlauches der Pfanzenfresser untersucht.

F. Schuberg (6) hat Beiträge zur Kenntniss der Entstehung des inneren Baues und der chemischen Zusammensetzung der Kothsteine geliefert. Die Untersuchungen von Schuberg bestätigen die Lehre, dass eingeführte Fremdkörper die Veranlassung zu Darmsteinen abgeben. Er theilt folgende Analysen mit:

			I.	II.	III.
Wasser	•	•	22	57,8	0,0 Proc.
Phosphors. Ammoniak-Magnesia	<b>.</b>	•		24,4	68,9 "
Phosphors. Kalk	•	•	60,5	6,7	23,8 <sub>n</sub>
Phosphors. Magnesia	•	•	4,3	<del></del>	n
Kohlens. Kalk	•	•		_	<b>4</b> ,6 ,
Schwefels. Kalk	•	•	1,1	1,3	0,7 "
Alkohol-Aether-Extract .	•	•	0,8	0,8	0,8 "
Andere organische Substanzen	•	•	11,8	9,2	6,0 "

<sup>(1)</sup> Ber. 1882, 332. — (2) Gazz. chim. ital. 18, 171. — (3) JB. f. 1870, 917. — (4) Zeitschr. Biol. 19, 228. — (5) JB. f. 1882, 1219. — (6) Ber. 1883, 251.

- I. ist ein von Abeles (Würtemb. Corr.-Bl. 28, 1868) analysirter Stein, II. Kothstein aus dem Wurmfortsatz eines Mannes, III. (getrocknet) Stein aus dem Rectum eines Knaben. Bei Pflanzen fressenden Thieren fand Schuberg öfter Calciumcarbonat in den Steinen, so auch in einem Magenstein eines Pferdes.
- T. Lauder Brunton und J. Th. Cash (1) haben einen Beitrag geliefert zur Kenntniss der Beziehungen zwischen chemischer Constitution, physiologischer Wirkung und Antagonismus. Sie haben die Ammoniumsalze, die Salze von Substitutionsproducten des Ammoniums, ferner die Salze der Alkalien, der alkalischen Erden und Erden in dieser Richtung untersucht.
- C. Bischoff (2) hat Untersuchungen über die Vertheilung von Giften im Organismus des Menschen in Vergiftungsfällen ausgeführt, welche die Carbolsäure, das chlorsaure Kalium, die Oxalsäure, die Blausäure, das Cyankalium und das ätherische Bittermandelöl umfassen.

Capranica und Colasanti (3) haben die Wirkungen des Wasserstoffsuperoxyds auf den Organismus studirt. Die giftige Wirkung dieser Verbindung ist ähnlich derjenigen des comprimirten Sauerstoffs und beeinflusst besonders die Functionen des Rückenmarkes, dessen Ueberreiztheit sich durch Krämpse kundgiebt. Im Harn tritt Zucker auf. Die tödtliche subcutane Dosis ist für einen Hund von 3 kg Gewicht 25 ccm, für einen Hund von 13 kg 75 ccm einer 4 procent. Lösung.

W. Wallace (4) hat beobachtet, dass mehrere Menschen nacheinander bewustlos wurden, welche sich in einen eisernen Cylinder begaben, der eine sauerstoffarme Luft enthielt. Der Sauerstoff war in dem Raume durch eine Mischung von Schwefel und Eisenfeile absorbirt worden, die man als Dichtungsmittel verwendet hatte.

<sup>(1)</sup> Lond. R. Soc. Proc. **25**, 324. — (2) Ber. 1883, 1387. — (3) Ber. 1883, 1105. — (4) Chem. News **47**, 158.

- P. Bert (1) hat durch Versuche an Thieren festgestellt, dass durch Einathmen eines Gemenges von Stickowydul und Sauerstoff eine lange andauernde Anästhesie ohne schädliche Folgen zu erzielen ist und empfiehlt dieses Verfahren den Chirurgen.
- J. Blake (2) entgegnet auf die Bemerkung von Dumas (3), Er habe bezitglich der giftigen Wirkung der Metallsalze die Arbeiten von Rabut eau (4) nicht gehörig gewürdigt, dass nach Seinen Untersuchungen das von Rabut eau aufgestellte Gesetz: "Die Metalle wirken um so giftiger, je höher deren Atomgewicht ist", falsch sei. Wenn man die Metalle in isomorphe Gruppen anordnet, dann findet bis auf einige Ausnahmen die Gesetzmäsigkeit statt, dass innerhalb einer solchen Gruppe die Giftigkeit mit der Größe des Atomgewichtes wächst.
- Ch. Richet (5) hat Seine (6) Untersuchungen über die giftige Wirkung der Metalle nun auf die Mikroben ausgedehnt; Er versetzte eine Nährstüssigkeit, in der sich Bakterien reichlich entwickeln konnten, mit bekannten Mengen der Chloride jener Metalle, deren Wirkung geprüft werden sollte und bezeichnet jene Quantität als die geringste toxische, welche durch 48 Stunden die Bakterienentwicklung zu verhindern vermochte. Die folgende Tabelle enthält diese Minimaldosen für einen Liter Flüssigkeit:

Quecksilber	0,0055 g.	Lithium	6,9 g.
Zink	0,0260 ,	Magnesium	7,2 "
Cadmium	0,0400 "	Mangan	7,7 ,
Kupfer	0,0620 "	Ammonium	18,7 "
Nickel	0,1800 "	Calcium	80,0 "
Eisen	0,2400 "	Natrium	43,0 ,
Baryum	8,3500 "	Kalium	58,0 ,

Für die Mikroben ist demnach die toxische Dosis bedeutend größer, als nach früheren Untersuchungen für Fische (7), ferner

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1271. — (2) Compt. rend. **96**, 489. — (3) JB. f. 1882, 1222. — (4) Siehe z. B. JB. f. 1870, 919; f. 1872, 824; f. 1873, 883; f. 1875, 885. — (5) Compt. rend. **97**, 1004. — (6) JB. f. 1882, 1222. — (7) JB. f. 1881, 1061.

ist bemerkenswerth die geringe Schädlichkeit des Ammoniums, Lithiums und Kaliums für die Mikroben. Man kann die Gifte in universelle und specielle eintheilen, die ersteren, wie z. B. Quecksilber, wirken auf alle Zellen, die letzteren nur auf die Nervenzellen.

R. H. Chittenden (1) hat einen Beitrag zur Kenntniss der Vertheilung des Arsens im menschlichen Körper (2) geliefert. Er untersuchte die Leichentheile einer unter verdächtigen Umständen verstorbenen Person und fand in denselben Arsen und zwar sehr ungleichmäßig vertheilt, so daß, während das Schenkelbein gar kein Arsen enthielt, in den Rückenmuskeln eine beträchtliche Menge des Giftes enthalten war. Diese ungleiche Vertheilung schliesst eine chronische Vergiftung aus und spricht vielmehr dafür, dass das Arsen nur kurze Zeit vor dem Tode in dem Organismus verweilte. Im Gehirn fand sich eine beträchtliche Menge von Arsen; da nach früheren Untersuchungen (2) das Gehirn nach Einverleibung von freier arseniger Säure nur unwägbare Spuren enthält, so ist der Schluß gerechtfertigt, das im vorliegenden Falle eine leicht lösliche und rasch diffundirende Arsenverbindung in den Organismus eingeführt worden war.

J. Guareschi (3) lieferte einen Beitrag zur Kenntniss der Localisation des Arseniks im Organismus bei Vergiftungen. Er untersuchte die Leichentheile eines mit Arsenik vergifteten Individuums und fand in dem Gehirn nur Spuren, etwas mehr in dem Muskel, am meisten aber im Dickdarm, in der Leber und im Magen. Dieser Befund bestätigt die Angaben von E. Ludwig (4), widerspricht aber denen von Scolosuboff (5).

Aus den hinterlassenen Papieren von F. Selmi (6) sind einige Resultate Seiner Untersuchungen über die Wirkung des Arsens auf Hausthiere und über die Vertheilung des Arsens im Organismus veröffentlicht worden. Aus denselben geht hervor,

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 8. — (2) Vgl. JB. f. 1880, 1126.— (3) Riv. chim. med. farm. 1, 17. — (4) JB. f. 1879, 994. — (5) JB. f. 1875, 867. — (6) Riv. chim. med. farm. 1, 321.

dass größere Dosen von Arsenik für die Hausthiere giftig sind, dass kleine Dosen dagegen gut vertragen werden und eine bedeutende Zunahme des Körpergewichtes hervorbringen. Wird bei Thieren, welche an Arsenik gewöhnt worden, mit den Arsenikgaben ausgesetzt, so treten keine Unzukömmlichkeiten auf. Der Arsenik geht in die Milch über und sammelt sich vorzüglich in der Butter an. Unter den Organen der Thiere, welchen Arsenik einverleibt wurde, enthalten Leber und Milz am meisten davon.

J. L. Prevost und G. Frutiger (1) haben durch Experimente an Thieren nachgewiesen, dass bei der Vergiftung mit Quecksilberchlorid die Knochen an mineralischer Substanz verarmen, während gleichzeitig eine Verkalkung der Nieren auftritt.

Gréhant und Quinquaud (2) haben durch Thierexperimente nachgewiesen, dass bei der Kohlenoxydvergiftung das Kohlenoxyd aus dem Blute der Mutter in das des Fötus übergeht, allerdings nur in geringer Quantität, so dass z. B. beim Tode der Mutter deren Blut 5,7 bis 5,8 mal so viel Kohlenoxyd enthielt, als jenes des Fötus. Bei einer schwangeren Frau, die einer acuten Kohlenoxydvergiftung erlegen ist, wird der Kaiserschnitt für das Kind noch immer mit Erfolg zu machen sein, weil das Blut des Kindes nur relativ wenig Kohlenoxydhämoglobin enthält.

Poincaré (3) hat den Einflus einer mit Petroleumdämpfen beladenen Luft auf die Respiration experimentell studirt.

- P. Albertoni (4) hat Untersuchungen über die hypnotische Wirkung des Paraldehyds ausgeführt.
- V. Cervello (5) hat die physiologischen Wirkungen des Paraldehyds und des Chloralhydrats studirt.
- P. Bert (6) hat die Wirkung verschiedener Mischungen von Chloroformdampf und Luft untersucht und auf Grund der

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 268. — (2) Compt. rend **97**, 380. — (3) Compt. rend. **96**, 358. — (4) Riv. chim. med. farm. **1**, 44, 86. — (5) Gass. chim. ital. **18**, 172. — (6) Compt. rend. **96**, 1831.

erzielten Resultate ein neues Verfahren zum Anästheziren empfohlen.

Rummo (1) hat Experimentalstudien über die physiologische Wirkung des Jodoforms angestellt.

P. Pellacani (2) hat Beiträge zur Pharmakologie der Camphergruppe geliefert. Er untersuchte die Wirkungen des Campherols (3), Borneols (4), Menthols (5) und des Bromcamphers (6) an Säugethieren und Fröschen. Borneol und Mentholerscheinen im Harne als Borneolglycuronsäure und Mentholglycuronsäure; spurenweise ist in dem Harne auch eine Amidoglycuronsäure enthalten. Die Borneolglycuronsäure liefert bei der Spaltung durch verdünnte Schwefelsäure Glycuronsäure (7) und eine krystallinische Substanz, die sich wie Campherol verhält. Die Mentholglycuronsäure liefert bei derselben Spaltung außer der Glycuronsäure ein Oel, das noch näher zu untersuchen ist.

Ueber die Wirkungen, welche durch einen längern Aufenthalt in einer mit Kresotdämpfen beladenen Atmosphäre hervorgebracht werden, berichtet Poincaré (8).

E. Harnack und W. Hafemann (9) haben pharmakologische Studien angestellt am isolirten Froschherzen, mit besonderer Berücksichtigung des Atropins und des Kupfers.

H. Arntz(10) hat Versuche über den Einfluss des Chinins auf Wärmeabgabe und Wärmeproduction angestellt.

Bochefontaine (11) hat die giftigen Wirkungen des Chinins und Cinchonins untersucht.

G. Sée und Bochefontaine (12) haben die Wirkungen des Chininsulfates auf den Circulationsapparat des Menschen und der Thiere untersucht. Dieselben (13) haben auch die physiologischen Wirkungen des Cinchonidins studirt.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1162. — (2) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. **12**, 869. — (3) JB. f. 1879, 987. — (4) JB. f. 1881, 329. — (5) JB. f. 1881, 128, 629. — (6) JB. f. 1880, 728. — (7) JB. f. 1879, 987. — (8) Compt. rend. **96**, 1084. — (9) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. **12**, 145. — (10) Pffiger's Arch. Physiol. **21**, 581. — (11) Compt. rend. **96**, 508. — (12) Compt. rend. **96**, 266. — (13) Daselbst **96**, 1081.

P. Albertoni und J. Guareschi (1) haben die physiologischen Wirkungen und die therapeutische Verwendung von Chinolin, Kairolin und Kairin studirt.

Die Wirkungen des Cotoins und Paracotoins (2) hat P. Albertoni (3) untersucht.

A. Burkart und J. v. Jobst (4) empfehlen das Cotoin (5) gegen die asiatische Cholera.

W. v. Schröder (6) hat Untersuchungen über die Wirkung der Alkaloïde aus der pharmakologischen Gruppe des Morphins ausgeführt; es wurden in den Bereich der Untersuchung gezogen: Narcotin, Hydrocotarnin, Codeïn, Papaverin, Narceïn, Thebaïn, Thebaïcin, Oxymorphin, Oxydimorphin, Cryptopin und Laudanosin.

A. Curci (7) hat die physiologischen Wirkungen des Oxyacanthins (8) untersucht.

Oechsner de Coninck und Pinet (9) haben bei einer Untersuchung der physiologischen Wirkungen des *Picolins* dasselbe als ein energisches Gift erkannt.

Die physiologischen Wirkungen von Picolin und Lutidin haben Oechsner de Coninck und Pinet (10) untersucht.

G. Santangelo La Seta (11) hat an Hunden die Wirkung des Pilocarpins auf die Secretion des Magensaftes untersucht und eine bedeutende Steigerung derselben constatirt.

Pécholier und Redier (12) veröffentlichten die Ergebnisse neuer Untersuchungen über die physiologische Wirkung des Veratrins.

P. Giacosa (13) beschreibt drei Fälle von Vergiftung mit Amanita Pantherina. Es gelang Ihm, aus diesem Pilze Muscarin

<sup>(1)</sup> Riv. chim. med. farm. 1, 241. — (2) JB. f. 1879, 924. — (8) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 17, 291. — (4) Riv. chim. med. farm. 1, 289. — (5) JB. f. 1879, 924. — (6) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 17, 96. — (7) Riv. chim. med. farm. 1, 880, 400. — (8) JB. f. 1861, 545. — (9) Bull. soc. chim. [2] 39, 113; Compt. rend. 36, 200. — (10) Compt. rend. 36, 200; Bull. soc. chim. [2] 39, 118. — (11) Riv. chim. med. farm. 1, 882. — (12) Compt. rend. 36, 1165. — (13) Riv. chim. med. farm. 1, 186, 389.

darzustellen. Da die physiologische Wirkung der frischen Pilze Amanita Muscaria und Amanita Pantherina von jener des Muscarins verschieden sind, so nimmt Er an, dass die beiden Pilze zwei verschiedene Lecithine enthalten, welche beide bei der Spaltung Muscarin liefern.

V. Casiccia (1) beschreibt einen Fall von Vergiftung durch das Extract von Cannabis indica.

Boche fontaine, B. Féris und Marcus (2) haben aus der Doundakérinds ein Alkaloïd, das Doundakin dargestellt und die physiologischen Wirkungen sowohl wässerig-alkoholischer Extracte der Rinde, als auch des Alkaloïdes geprüft; eine nähere chemische Untersuchung des Alkaloïdes haben Sie nicht vorgenommen.

J. A. Fort (3) hat die physiologischen Wirkungen des Kaffees untersucht.

Auch Guimaraes (4) hat Untersuchungen über die physiologische Wirkung des Kaffees angestellt. Aus denselben ergiebt sich, dass der Kaffee zuerst eine rasche Desassimilation bewirkt. Bei mittleren Dosen erreicht diese schon nach einigen Tagen ihr Maximum; danach tritt eine größere Activität der Ernährung und zugleich eine Vermehrung des Blutdruckes ein, welche von einer Beschleunigung des Blutumlaufes und der Respiration, sowie von einer Steigerung der Körperwärme und der Erregbarkeit des centralen Nervensystems begleitet ist. Bei größeren Dosen tritt umgekehrt eine Verlangsamung des Blutumlaufes und eine Erniedrigung der Temperatur ein. Der seit langer Zeit empirisch festgestellte Werth des Kaffees als Genussmittel scheint somit darin begründet zu sein, dass er die Consumtion einer größeren Menge stickstoffhaltiger Nahrung veranlasst; dem Alkohol steht er insofern voran, als er noch bei höheren Dosen das Gleichgewicht der Assimilation und Desassimilation ungestört lässt. Er ermöglicht einen größeren Verbrauch, eine größere Ausnutzung und zugleich einen entsprechenden Ersatz der Gewebe; er wirkt zu gleicher Zeit als Reiz- und Ersatz-

<sup>(1)</sup> Riv. chim. med. farm. 1, 826. — (2) Compt. rend. 93, 271. — (3) Compt. rend. 96, 793. — (4) Chem. Centr. 1883, 565.

mittel und ermöglicht eine größere Consumtion der stickstoffhaltigen Substanzen, vermehrt also die Arbeitskraft.

- G. Bufalini (1) hat nachgewiesen, das das Blut eines mit Viperngift Vergifteten keine Giftwirkung hervorbringt, wenn man dasselbe Hühnern oder Kaninchen ins Peritonäum injicirt.
- E. di Mattei (2) hat durch zahlreiche Experimente nachgewiesen, dass die giftigen Wirkungen frischer thierischer Flüssigkeiten nicht von darin gelösten giftigen Stoffen, sondern von
  festen supendirten Theilchen verursacht werden.
- V. Burq (3) empfiehlt, das Kupfer als Präservativmittel gegen die Cholera anzuwenden. Vulpian (4) hält den Werth des Kupfers als Präservativmittel gegen die Cholera für zweifelhaft.

Ramon de Luna (5) theilte Seine Ansichten über die Cholera mit. Die Ursache derselben findet sich stets in der Luft, von wo aus sie sich auf die Individuen fortpflanzt und durch die Respirationswege zur Wirkung gelangt und zwar vornehmlich während des Schlafes. Es werden durch das Ferment der Cholera besonders die Blutkörperchen betroffen. Das einzige Mittel, das sich bewährt hat, ist Untersalpetersäure, deren Dämpfe, mit sehr viel Luft gemischt, man von den Kranken einathmen lassen soll; auch als Präservativ wird die Untersalpetersäure empfohlen zu Räucherungen von Zimmern, Kleidern u. s. w.

Th. W. Engelmann (6) hat Untersuchungen über thierisches Chlorophyll (7) an Vorticellen angestellt. Dieselben ergaben, dass unzweiselhaft Thiere existiren, welche mittelst eines, an ihr eigenes lebendiges Plasma gebundenen, von Chlorophyll nicht zu unterscheidenden Farbstoffes im Lichte zu assimiliren vermögen, wie grüne Pflanzen. Wahrscheinlich giebt es außer den grünen Vorticellen noch andere assimilirende

<sup>(1)</sup> Riv. chim. med. farm. II, 480. — (2) Gazz. chim. ital. IIII, 172. — (8) Compt. rend. III, 479. — (4) Daselbet III, 521. — (5) Compt. rend. III, 688. — (6) Pflüger's Arch. Physiol. III, 80. — (7) Vgl. JB. f. 1852, 699.

Thiere. Vielleicht sind manche der bläulichen, bräunlichen, violetten Farbstoffe, die im Ektoplasma mancher Infusorien im diffus vertheilten Zustande vorkommen, ächte Chromophylle, dem Xanthophyll, Cyanophyll u. s. w. vergleichbar. Es ist ja doch möglich, dass sich in gewissen Fällen Theile thierischen Plasmas zu Chromophyllkörperchen, zu Pseudoalgen differenziren, daher wird es gut sein, einstweilen noch nicht jedes beliebige, in einem Thiere vorkommende, gefärbte Körperchen, das einer Alge ähnelt und im Licht Sauerstoff entwickelt, ohne weiteres für einen Gast vegetabilischer Herkunft zu halten.

- J. B. Lawes und J. H. Gilbert (1) haben im Anschlusse an eine frühere Arbeit (2) Untersuchungen über die Aschen der Schlachtthiere ausgeführt.
- N. A. Bubnow (3) hat eine Untersuchung der Schilddrüse des Menschen und des Rindes vorgenommen. wässerigen Extracte der Schilddrüsen war Mucin nicht enthalten; dasselbe zeigte die allgemeinen Eiweissreactionen, es enthielt auch Hypoxanthin und Paramilchsäure. Die mit Wasser extrahirten Drüsen wurden mit 10 procent. Kochsalzlösung behandelt, die Flüssigkeit filtrirt, verdünnt und mit Essigsäure gefällt; der Niederschlag wird als erstes Thyreoprotin bezeichnet. Kochsalzlösung erschöpften Drüsen wurden 24 Stunden in der Kälte mit 1 prom. Kalilauge extrahirt und die filtrirte Lösung mit Essigsäure gefällt; dieser Niederschlag wird als zweites Thyreoprotin bezeichnet. Durch abermalige Extraction mit Kalilauge und Fällen der filtrirten Lösung mit Essigsäure wurde das dritte Thyreoprotin erhalten. Die mit Wasser, dann mit Weingeist, endlich mit Aether gewaschenen Thyreoprotine ergaben bei der Analyse folgende Zahlen:

<sup>(1)</sup> Lond. R. Soc. Proc. **\$5**, 842; Chem. News **47**, 297. — (2) Phil. Trans. part II. 1859. — (3) Zeitschr. physiol. Chem. **9**, 1.

	Erstes Thy	reoprotin	Zweites Thy	reoprotin	Drittes Thyreoprotin		
	Mensch	Rind	Mensch	Rind	Mensch	Rind	
C	49,58	49,36	50,27	50,20	49,15	49,27 Proc.	
H N	6,30 <b>15,9</b> 0	6,45 16,04	6, <b>4</b> 7 15,80	6,34 16,68	6, <b>4</b> 5 16,68	6,29 <sub>n</sub> 16,68 <sub>n</sub>	
8	1,38 <b>26,89</b>	1,38 26,77	1,35 <b>26,</b> 11	1,39 <b>26,83</b>	1,39 <b>26,88</b>	1,40 , 26,36 ,	

Die drei Thyreoprotine aus einer Schilddrüse sind demnach in ihrer Zusammensetzung verschieden, sie verhalten sich auch gegen Reagentien verschieden; dagegen sind die correspondirenden Thyreoprotine der Schilddrüse des Menschen und jener des Rindes identisch. Beim Kochen dieser Körper mit 1 procent. Schwefelsäure entsteht keine die alkalische Kupferoxydlösung reducirende Substanz. Bubnow ist geneigt, die Thyreoprotine als Verbindungen von Eiweißkörpern mit andern organischen Stoffen anzusehen.

C. Jehn (1) hat die Ziegenbutter auf ihren Gehalt an wasserunlöslichen Fettsäuren untersucht und in drei verschiedenen Proben 87,56, 86,8 und 87,3 Proc. von diesen Fettsäuren gefunden, wonach die Ziegenbutter mit der Kuhbutter Uebereinstimmung zeigt. - Dazu bemerkt H. Weiske (2), dass Er in Gemeinschaft mit M. Schrodt und B. Dehmel bereits im Jahre 1878 eine große Anzahl von Bestimmungen der im Wasser unlöslichen eigentlichen Fettsäuren nach der Hehner-Angell'schen (3) Methode ausgeführt und veröffentlicht habe, wobei sich das Resultat ergab, dass der procent. Gehalt der Ziegenbutter, welche bei sehr verschiedener Fütterungsweise und unter sehr wechselnden Verhältnissen gewonnen war, bezüglich der eigentlichen Fettsäuren fast durchwegs innerhalb derjenigen Grenzen schwankt, welche Hehner (4) als massgebend für reines Kuhbutterfett angiebt. Die äußersten Minimal- und Maximalwerthe, welche von Ihnen gefunden wurden, betrugen 84 und 88,9 Proc.

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [3] **31**, 862. — (2) Daselbst [8] **31**, 599. — (3) JB. f. 1874, 1050. — (4) Daselbst.

- W. O. Atwater (1) hat 118 Proben von Fischfleisch analysirt. Die Analysen bilden einen Theil einer Untersuchung über die chemische Zusammensetzung und den Nährwerth der als Nahrung gebrauchten amerikanischen Fische und wirbellosen Thiere, welche im Auftrage der Smithsonian-Institution und der Fischereicommission der Vereinigten Staaten vorgenommen wurde. Die Analysen umfassen die Bestimmung des Wassergehaltes, des Gehaltes an Asche, Fett und Stickstoff.
- H. Weiske (2) hat Fischschuppen und Fischknochen untersucht. Die Analyse der Karpfen- und Hechtschuppen ergab folgende Zusammensetzung:

J	Collag	en.	•	•	•	•	•	Karpfenschuppen 68,50	Hechtsel 57,88	huppen Proc.
	Fett.	•	•	•	•	•	•	0,88	0,02	79
	Unorg	anis	ch	е 8	Buk	eta	nz	80,62	42,15	*
Die	unorgani	isch	.0	Sı	abe	sta	nz	enthält:		
	CaO	•	•	•	•	•	•	15,98	21,98	<b>77</b>
	MgO	•	•	•	•	•	•	0,48	0,51	79
	$P_{2}O_{5}$	•	•	•	•	•	•	13,12	18,00	n
	CO <sub>s</sub>	•	•	•	•	•	•	1,48	2,80	77

Nach diesen Resultaten bestehen die Knochen aus Ca<sub>5</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, CaCO, und CaHPO,, sowie den entsprechenden Magnesium-Die Hautknochen des Steinbuttes enthalten 34 Proc. Collagen und 66 Proc. unorganische Substanz, welche letztere im Durchschnitt aus 54,08 Proc. Kalk und 45,92 Proc. Phosphorsäure besteht. Die Hautknochen eines jungen Thieres enthielten etwas mehr organische Substanz und eine quantitativ bestimmbare Menge von Magnesia. Die Skelettknochen des Steinbuttes enthielten etwas weniger Mineralsubstanz, merkliche Mengen von Kohlensäure und Fluor; Alkalisalze waren in den gut gereinigten Knochen nicht nachzuweisen, ebenso Schwefelsäure.

A. Ewald und C. Fr. W. Krukenberg (3) haben, nachdem Sie (4) das Vorkommen von Guanin in den Hautgebilden

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1889. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 2, 466. — (3) Zeitschr. Biol. 19, 154. — (4) Unters. aus d. physiol. Instit. Heidelberg 4, 258.

der Reptilien und Amphibien nachgewiesen hatten, nunmehr auch die Guaninablagerung bei Fischen studirt. Das Guanin scheint bei diesen Thieren kein eigentlicher Excretstoff zu sein, sondern ein in gewissen Geweben energisch retinirtes Stoffwechselproduct. Die Zellen des Bindegewebes enthalten das Guanin theils in feinen Krystallblättchen als Kalkverbindung, theils im reinen Zustand und dann in kreidiger Form. Das Guanin wurde gefunden in der äußeren Haut, den Schuppentaschen, dem subcutanen Bindegewebe, den Muskelfascien, in der Schwimmblase, Gallenblase und im Peritonäum; aber die Plätze, an denen sich das Guanin bei den verschiedenen Species aufgespeichert fand, waren oft doch sehr verschieden.

R. Schröter (1) hat das in den letzten Jahren von den Dermatologen angewendete Arzneimittel Ichthyol untersucht. Durch trockene Destillation eines bei Seefeld in Tirol vorkommenden bituminösen Gesteines, das häufig Fischabdrücke enthält, wird ein dickflüssiger Theer und ein darüber sich abscheidendes dünnflüssiges Oel erhalten; dieses letztere liefert bei der Rectification ein farbloses, grün fluorescirendes Product, welches durchschnittlich 2,5 Proc. Schwefel und die Basen des Dippel'schen Oeles enthält. Bei der Behandlung mit concentrirter Schwefelsäure geht es unter Entwickelung von schwefliger Säure in das Ichthyol genannte Präparat über. Dieses besteht bei einem Gehalt von ungefähr 10 Proc. Schwefel zu einem großen Theile aus einer Sulfosäure. In Wasser, Alkohol und Aether ist es nur zum Theile löslich, vollkommen dagegen in einem Gemisch von Alkohol und Aether.

Th. Weyl (2) hat das elektrische Organ von Torpedo untersucht und Seine Ergebnisse mitgetheilt, welchen Er eine Zusammenstellung der älteren Daten über diesen Gegenstand vorausschickt. Der Wassergehalt des Organes von T. marmorata wurde im Mittel = 88,04 Proc., der von T. oculata = 88,35 Proc. gefunden. Der Aschengehalt des Organs von T. oculata beträgt im Mittel 1,67 Proc. Drei Analysen der Asche ergaben folgende Resultate:

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1105. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 2, 541.

	I.	II.	III.	
Cl	29,3	21,28	35,1	Proc.
SO <sub>s</sub>	2,0	6,80	2,07	77
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	12,4	17,8	14,4	79
Alkalien	77,4	67,2	75,3	77
KCl	Spuren	0,9	1,09	77
NaCl	77,7	66,3	74,21	7
Ca	2,4	3,22	2,7	79
Mg	8,7	1,3	0,6	79
Fe ]	nicht	0,4	0,06	79
SiO <sub>2</sub>	bestimmt	0,7	4,04	77

Wahrscheinlich enthält das Organ Carbonate, direct wurden dieselben nicht nachgewiesen. Die geringe Eisenmenge spricht für die relative Blutarmuth des Organs. In Analyse II und III war vor der Veraschung das Lecithin extrahirt, es entspricht demnach die gefundene Phosphorsäure den Phosphaten und dem Nuclein. Das Organ enthält eine eigenthümliche Verbindung von Phosphaten mit einem mucinähnlichen Körper, die noch zu untersuchen ist.

A. B. Griffiths (1) fand in der sogenannten Leber der Sepia officinalis bisweilen zahlreiche kleine, dunkelgefärbte krystallinische Körnchen, welche die Eiweißreactionen zeigen und beim Verbrennen eine geringe Menge kupferoxydhaltiger Asche hinterlassen. Diese Körnchen finden sich nicht immer, sie sind abnorm und werden wohl aus dem Secrete des Organes abgelagert; es muß daher das Secret eiweißhaltig sein und demnach wäre dieses Organ eher als ein Analogon des Pancreas, als der Leber aufzufassen. Das Kupferoxyd dürfte aus dem Blute des Thieres herrühren.

Verschoof (2) hat auf Veranlassung des Dr. Grone man, welcher einige Vergiftungen constatirt hatte, eine von den Javanesen Legen genannte Substanz, sowie einen Käfer, welcher Dendang genannt wird und aus dessen Excrementen hauptsächlich Legen bestehen soll, untersucht. Legen wird von den Javanesen als Aphrodisiacum und gegen Muskellähmung, der Käfer Dendang als Diureticum angewendet. In beiden Objecten wurde Strych-

<sup>(1)</sup> Chem. News 49, 37. — (2) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 2, 65.

nin nachgewiesen, eine quantitative Bestimmung ergab für Legen einen Strychningehalt von 12,47 Proc. Cantharidin ist in dem Käfer Dendang, welcher der spanischen Fliege ähnlich ist, nicht enthalten.

H. We fers-Bettink (1) hat ebenfalls Lègèn untersucht. Nach der mikreskopischen Untersuchung besteht dieselbe zum großen Theile aus mit einer holzigen Substanz incrustirten Zellen. Die chemische Untersuchung ergab 0,2 Proc. Ammoniak, 17,44 bis 17,66 Proc. eines Alkaloïdes, welches alle Reactionen des Strychnins zeigt, ferner vielleicht Spuren von Ptomainen, die von zersetzten Eiweißkörpern herrühren, 0,24 Proc. Fett, 16,88 Proc. Asche, welche aus SiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,CaSO<sub>4</sub>K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> besteht; Phosphate und Chloride enthält die Asche nicht. Weder Harnsäure, noch Guanin sind im Lègèn enthalten. Aus den Resultaten der Untersuchung wird der Schluß gezogen, daß Lègèn nicht aus Excrementen eines Thieres besteht; wahrscheinlich wird diese Substanz aus den Samen einer Strychnosart bereitet.

Groneman (2) ist durch Studien und Experimentaluntersuchungen über die Substanz Legen zu folgenden Resultaten gekommen. Legen ist nicht aus Käferexcrementen, sondern vielmehr aus Pflanzentheilen von Strychnosarten erzeugt; das wirksame Gift dieser Substanz ist Strychnin. Wahrscheinlich existirt zwischen Legen und dem Käfer Dendang keinerlei Zusammenhang, wiewohl dieser Käfer Strychnin in geringer Menge enthält; vielleicht nähren sich die Käfer oder deren Larven von derselben Strychnosart, aus der Legen bereitet wird. Diese Käfer können übrigens auch mit den Blättern von Pisonia ernährt werden und dann können sie selbstverständlich kein Strychnin enthalten.

- P. Giacosa (3) hat das Insect Epicometis hirsutella auf Cantharidin untersucht und frei davon gefunden; dasselbe enthält circa 7,7 Proc. eines bei 29 bis 30° schmelzenden Fettes, welches nach der Elementaranalyse 73,6 Proc. C und 11,4 Proc. H enthält.
- (1) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 2, 126. (2) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 2, 129. (3) Rev. chim. med. farm. 1, 302.

H. Fürth (1) hat den Kohlenwasserstoff von der Zusammensetzung C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>, welchen Liebermann und van Dorp (2) durch Destillation des Ruficoccins mit Zinkstaub dargestellt hatten, durch Einwirkung von Zinkstaub einerseits auf das von Hlasiwetz und Grabowski (3) dargestellte Coccinin, sowie andererseits direct auf Carmin erhalten. Durch Einwirkung von Acetylchlorid auf Coccinin wurde ein Acetylderivat erhalten, das krystallisirt und nach der Formel C<sub>16</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> (C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>), zusammengesetzt ist. Dem Coccinin, als einem Derivate des Kohlenwasserstoffes C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>, entspricht die Formel C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> und es ist als ein hydrürtes und vierfach hydroxylirtes Chinon dieses Kohlenwasserstoffes aufzufassen.

R. H. Chittenden und J. S. Ely (4) haben Untersuchungen angestellt über die Alkalinität und diestatische Wirkung des menschlichen Speichels. Dieselben haben ergeben, dass 1) der Grad der alkalischen Reaction beim Speichel verschiedener Individuen schwanken kann, dass in der Mehrzahl der Fälle aber die Schwankungen nur sehr unbedeutend sind; dass 2) der von demselben Individuum zu verschiedenen Zeiten secernirte Speichel innerhalb gewisser Grenzen einen constanten Grad von Alkalinität besitzt und dass 3) die diastatischen Wirkungen des Speichels verschiedener Individuen nicht parallel gehen mit dem verschiedenen Gehalt an Alkali; daraus geht hervor, dass die Aenderungen in der Alkalinität in so niederen Grenzen liegen, dass durch sie die diastatische Wirkung des Speichels nicht beeinflusst wird.

C. A. Ewald (5) hat Untersuchungen über Berthelot's (6) "Coëfficent de partage" und über das Vorkommen von Milchsäure und Leucin im Magen ausgeführt. Er hat diesen Werth für einige Säuren anders gefunden, als Berthelot. Für die Bestimmung dieses Werthes im Magensaft eignet sich die von Richet (7) angewendete Methode der Titrirung mit

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2169. — (2) JB. f. 1871, 1120; f. 1872, 842. — (8) JB. f. 1866, 646. — (4) Am. Chem. J. 4, 829. — (5) Ber. 1888, 251; Arch. pathol. Anat. 99, 888. — (6) JB. f. 1869, 48. — (7) JB. f. 1878, 995.

Kalkwasser und Phenolphtalein nicht, weil Eiweisskörper und Peptone freie Säuren locker binden. Ewald kommt auf Grund Seiner Untersuchungen zu dem Resultate, dass die Milchsäure im normalen Magensafte fehlt und das Product einer abnormen Gährung ist, Leucin und Tyrosin entstehen im Magen nur bei der Verdauung; die von Richet (1) angenommene Secretion einer Leucin-Chlorwasserstoffsäure leugnet Ewald.

E. Edinger (2) hat die Reaction der lebenden Magenschleimhaut untersucht. Er fand saure Reaction in der Mehrzahl der Magendrüsen während der Verdauung, nicht im Hungerzustande. Die saure Reaction betrifft nicht immer, aber meistens die ganze Dicke der Schleimhaut und findet sich auch im Pylorus, welcher nach Heidenhain alkalisches Secret liefert. Uebereinstimmend mit Lieberkühn fand Er auch das Pankreas und die graue Substanz des Gehirns, sowie die Retina sauer reagirend. Als Reagens diente die purpurrothe gesättigte Lösung von Alizarin in 10 procent. Natronlauge, welche durch Säuren goldgelb gefällt wird. Die Lösung wurde den Thieren in eine Vene eingespritzt.

A. Herzen (3) hat den Einfluss der Mile auf die Bildung des Trypsins und den Rückschlag des Trypsins zu Zymogen unter dem Einflusse der Kohlenoxydvergiftung studirt. Schiff (4) bildet die Milz während der Verdauung ein Ferment, welches das Zymogen des Pankreas in wirksames Trypsin überführt. Die zur Stütze dieser Hypothese ausgeführten Versuche von Herzen ergaben Folgendes: Pankreasinfuse von seit 24 Stunden nüchternen Hunden wirkten nicht verdauend, als aber das Milzinfus eines in der sechsten bis siebenten Stunde der Verdauung getödteten Hundes beigemischt wurde, löste die Flüssigkeit kräftig Fibrin und Eiereiweiß. Das Milzinfus von nüchternen Hunden war wirkungslos. Die Infuse waren, um spontane Umwandlungen zu verbindern, mit Glycerin oder mit

<sup>(1)</sup> JB. f. 1878, 995. — (2) Pfüger's Arch. Physicl. 39, 247; Ber. 1883, 247. — (8) Pflüger's Arch. Physiol. So, 295; Ber. 1888, 1106. — (4) Schweis. Zeitschr. wissensch. Med. 1862.

5 procent. Borsäurelösung bereitet. Thiere, welche durch Kohlenoxyd getödtet sind, haben wenig oder gar kein Trypsin im Pankreas, statt dessen scheint Zymogen vorzuliegen, weil Sauerstoffdurchleitung meistens Bildung von Trypsin bewirkt. Andere Fermentwirkungen werden durch Kohlenoxydvergiftung nicht gestört, Kohlensäurevergiftung ist ohne Wirkung auf die Fermente.

N. A. Bubnow (1) untersuchte den Einflus des Eisenoxydhydrates und der Eisenoxydulsalze auf künstliche Magenverdauung und Fäulniss mit Pankreas. Bei geringem Zusatz von Eisenoxydhydrat zum Magensaft geht die Auflösung des Fibrins in gleicher Weise vor sich, wie in dem reinen Magensaft, ein großer Zusatz von Eisenoxydhydrat verlangsamt die Auflösung des Fibrins bedeutend. Eisenchlorur in der Menge von 1 Proc. dem Magensaft zugesetzt, verlangsamt die Auflösung des Fibrins, noch auffallender ist diese Wirkung bei einem Zusatze von 5 Proc. Eisenchlorür; ganz ähnlich verhält sich der Eisenvitriol. Auf die Fäulniss des Fibrins mit Pankreas übt das Eisenoxydhydrat, in welcher Menge es auch zugesetzt wird, keinen Einfluss; bei Zusatz von 5 Proc. Eisenchlorür oder Eisenvitriol traten fast nur Producte der reinen fermentativen Wirkung des Pankreatins auf, während in den Controlproben (ohne Zusatz von Eisensalz) alle Producte einer deutlich ausgesprochenen Fäulniss sich vorfanden. Ein Zusatz von 5 Proc. Eisenvitriol hemmte die Entwicklung niederer Organismen in hohem Grade, 5 Proc. Eisenchlorür unterbrachen ihre Entwicklung fast vollständig, Zusatz von 1 Proc. der beiden Eisensalze wirkte auf die Entwicklung der niederen Organismen nur wenig hemmend. Es war die Wirkung der Eisenverbindungen auf das Leben der niederen Organismen die einzige Ursache der beobachteten Erscheinungen; wenn eine Eisenverbindung ihr Leben paralysirte, so ergaben sich keine Fäulnissproducte; wenn jedoch die Eisenverbindung ihr Leben nicht wesentlich alterirte, so entwickelten sich ungestört alle Fäulnissproducte. Durch specielle

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem., \$, \$15.

Versuche an Hunden wurde noch nachgewiesen, das bei Einführung von Eisenoxydhydrat in den Gastrointestinaltractus gleich nach der Tödtung des Thieres unzweiselhaft das Vorhandensein von Eisenoxydulsalzen in der ganzen Ausdehnung des Tractus nachzuweisen ist und zwar im Magen am wenigsten, und um so mehr, je weiter wir uns vom Magen entfernen.

## Gährung, Fäulnifs und Fermente-

J. A. le Bel (1) bestimmte die Menge von Amylalkohol in Gährungsfüssigkeiten auf die Weise, dass Er zunächst von 50 Litern Most die alkoholischen Theile abdestillirte und später die wässerigen Fractionen, auf welchen Tropfen von Amylalkohol schwammen, rectificirte, welche letztere man danach mit dem Scheidetrichter sammelt. Endlich fügt man den ersteren Fractionen den vierten Theil ihres Volumens an Wasser hinzu und fractionirt von Neuem, wonach abermals ölige, abzuhebende Schichten sich bilden. — Gleichfalls kam Er zur Ueberzeugung, dass die natürlichen Moste (auch Bier) viel mehr höhere Alkohole enthalten als die aus reinem Zucker bereiteten Gährungsfüssigkeiten.

Im Anschluss an die Untersuchungen von König (2) über die Gährung des weins. Ammons, sowie die von Fitz (3) über Spaltpilzgährungen hat Agostino Vigna (4) die Wirkung der in einer Lösung von Ammontartrat (bei Gegenwart der nöthigen Nährsalze) sich bildenden Bacterien auf Glycerin untersucht. Durch Hinstellen einer mit Brunnenwasser auf 40 Liter gebrachten Lösung von 2200 g Glycerin, die vorher mit verdünnten wässerigen Lösungen von 22 g Kaliumphosphat und 44 g Ammoniumtartrat versetzt und endlich mit etwas Calciumcarbonat sowie einigen ccm von gährender Ammoniumtartrat-

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 96, 1868. — (2) JB. f. 1881, 1139. — (8) JB. f. 1882, 1249. — (4) Gazs. chim. ital. 18, 293; Ber. 1888, 1488.

lösung (1) versehen wurde, erhielt Er (bei 20 bis 25°, während zweier Monate) eine langsame, aber regelmäßige Entbindung von Kohlensäure und Wasserstoff. Aus dem nach Beendigung der Gasentbindung ferner 'gewonnenen, später über Potasche rectificirten Destillat ließen sich 270 g Rohalkohol: ein Gemenge von Aethylalkohol und normalem Butylalkohol (196 g, also 9 Proc. des verwendeten Glycerins) gewinnen. Hiernach scheint zur Darstellung des letzteren die Vergährung des Glycerins nach obiger Art die vortheilhafteste Methode zu sein.

Dehérain und Maquenne (2) untersuchten die Einwirkung der Ackererde auf Zucker resp. die Gährung derselben mit diesem; und zwar in Erinnerung der Thatsache, dass die Erde im Stande ist, die Reduction von Nitraten zu Nitriten (3) vorzunehmen. Sie ließen bei 35 bis 40° 1 kg Zucker mit gleichen Theilen Gartenerde sowie Kreide unter Hinzufügung von 30 Litern Wasser vergähren, wodurch nach ungefähr einem Monat der Zucker unter Entbindung von fast reinem Wasserstoff (gemischt mit ein wenig Kohlensäure) verschwand. Durch Destillation und Rectification der gewonnenen Lösung erhielten Sie geringe Mengen von Aethylalkohol und noch geringere höherer Alkohole, dagegen durch Destillation des Rückstandes mit Schwefelsäure und Alkohol größere von Aethern der Essigsäure und Buttersäure (je 100 ccm) nebst wenig Propionsäureäther (25 ccm). Hiernach gehört das vorherrschende Ferment der Ackererde zu der Reihe der Buttersäurefermente (4).

F. Hoppe-Seyler (5) bewies, dass die von Popoff (6) bereits vermuthete Thatsache, Cellulose könne durch Fermente des Cloakenschlamms in Kohlensäure und Methan umgewandelt werden, richtig sei. Er ließ reine Cellulose (Filtrirpapier) in einem verschlossenen Gefässe mit geschlämmtem Cloakenschlamm in Bertihrung, wodurch Er bei Zimmertemperatur einen regelmässigen Gasstrom, bestehend aus etwas über 50 Vol.-Proc. Kohlensäure, 45

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 1189. — (2) Compt. rend. 97, 803. — (8) JB. f. 1882, 1421. — (4) Tieghem, JB. f. 1879, 1017; siehe auch diesen JB.: Springer, S. 1508. — (5) Ber. 1883, 122. — (6) JB. f. 1875, 821.

Vol.-Proc. Sumpfgas und wenigen Proc. Wasserstoff, erhielt. — Sehr wahrscheinlich erfolgt diese Cellulosegährung in großem Maßstabe an der Erdoberfläche, da das betreffende Ferment sich in jedem Schlamme, der organische Stoffe enthält (Acker-, Wiesen-, Walderde) vorfindet.

Unter dem Titel "Cellulosegährung" hat H. Tappeiner (1) Seine (2) Versuche über die Celluloseverdauung fortgesetzt. Zu den Versuchen dienten dickwandige Flaschen mit eingeriebenem Stöpsel, die mit der Cellulose bis nahe an den Hals gefüllt, auf Kochtemperatur vorgewärmt, sodann fest verschlossen, mit einer Leinwandkappe (welche mit sehr dicken Lagen Baumwolle gefüttert war) versehen und endlich drei Stunden auf 110 bis 120° im Dampftopfe erhitzt wurden. Nach der Herausnahme und dem Erkalten der Flaschen liess Er vorsichtig durch die aufgesetzte Kappe resp. Baumwolle Luft in dieselben ein, inficirte sie danach, setzte sofort ein Gasentbindungsrohr auf und brachte sie in einen Thermostaten von 38 bis 40°. — Lässt man auf vorstehende Art einprocentige neutrale Fleischextractlösung, die gereinigte Baumwolle oder Papierbrei suspendirt enthält und welche mit etwas Inhalt vom Pansen inficirt wurde, gähren, so erhält man neben Kohlensäure und Spuren von Schwefelwasserstoff (zusammen etwa 77 bis 85 Proc.) hauptsächlich Sumpfgas (12 bis 23 Proc.); und zwar derart, dass im Anfange der Gährung die größere Menge Kohlensäure mit der geringeren Sumpfgas auftritt, gegen Ende das umgekehrte Verhältniss sich einstellt. Anfangs ist dasselbe  $CH_4: CO_2 = 1:7,2$ , zum Schluß = 1:3,4; wobei mindestens 50 Proc. oder fast sämmtliche Cellulose verbraucht ist. Außer den Gasen entstehen bei der Gährung noch Acetaldehyd sowie Fettsäuren, von denen mit Sicherheit Essigsäure, Propionsäure und Buttersäure nachgewiesen wurden; diese sämmtlichen Stoffe finden sich auch im Verdauungskanale der Pylansenfresser (in den Vormägen der Wiederkäuer, dem Dickdarm des Pferdes und der Wiederkäuer), wonach in dem-

₹

j

\* 1

į

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1784. — (2) JB. f. 1882, 1202, wo, wie im betreffenden Original, W. Tappeiner fälschlich statt H. Tappeiner steht.

selben eine ganz gleiche Gährung verläuft (1). - Macht man die einprocentige Fleischextractlösung schwach alkalisch, so erhält man statt des Sumpfgases Wasserstoff, und das Gleiche findet statt, wenn man 1) die Lösung nach dem Verdünnen mit einem gleichen Theile Wasser mit Nägeli'scher Nährstüssigkeit (0,2 g secundäres Kaliumphosphat, 0,04 g Magnesiumsulfat, 0,02 g Chlorcalcium, auf 100 g) versetzt, sowie 2) die oben genannten Salze auf 100 g Wasser vertheilt und a) mit 0,35 g Ammoniumacetat, b) mit 0,3 g Acetamid und c) mit 0,6 g Asparagin vermischt. Das Verhältniss von Kohlensäure + Schwefelwasserstoff zu Wasserstoff war in einem solchen Versuche für 1/2 procent. Fleischextractlösung = 55,39: 42,71; für Asparaginlösung = 86,47:5,73; für Acetamidlösung = 78,14:13,68. Von anderen flüchtigen Bestandtheilen traten auf : Aldehyd, die oben erwähnten organischen Säuren, ein Alkohol (wahrscheinlich Aethylalkohol) und vielleicht Furfurol. Hiernach können also ganz unerhebliche Aenderungen in der Zusammensetzung der Gährstüssigkeit eine wesentliche Verschiedenheit der austretenden Gase bedingen; wobei zu bemerken ist, dass morphologische Unterschiede der bei der Gährung betheiligten Bacterien nicht aufgefunden wurden. -- Auch durch Vergährung von Wiesenkeu unter einer wässerigen Schicht entsteht neben Kohlensäure (51,53 Proc.) Wasserstoff (44,58 Proc.).

Derselbe (2) untersuchte die Sumpfgasgährung, wie sie sich im Schlamme der Teiche, Sümpfe und Cloaken vollzieht, näher. Er constatirte, dass dieser Schlamm allerdings Organismen enthält, welche Cellulose vergähren können; auch traten bei den entsprechenden Versuchen die gleichen Erscheinungen auf, welche oben bei der Cellulosegährung mit Panseninhalt beobachtet wurden. Baumwolle, die mit neutraler einprocentiger Fleischextractlösung versetzt war, lieferte mit dem Schlamme Sumpfgas (13,07 Proc. auf 81,81 Proc. Kohlensäure + Schwefelwasserstoff neben 4,89 Proc. Wasserstoff); während solche, die mit der Fleischextractlösung und ausserdem (zu gleichen

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1202. — (2) Ber. 1888, 1740.

Theilen der letzteren) mit Nägeli'scher Salzlösung (oben) versetzt war, hauptsächlich Wasserstoffgas (51,68 Proc. auf 48,06 Proc. Kohlensäure + Schwefelwasserstoff, sowie nur 0,18 Proc. Sumpfgas) entwickelte. Hiernach sind die im Schlamme der Teiche und Sümpfe vorkommenden Organismen wirklich die gleichen als die im Verdauungskanale der Pflanzenfresser vorhandenen (s. oben). — Auch einprocentige Fleischextractlösung allein, welche mit etwas Schlamm inficirt worden war, zeigte nach einer Woche etwa eine Gährung, die der obigen Sumpfgasgährung durchaus ähnlich war (Verhältniss von Kohlensäure zu Sumpfgas nach Ende der ersten Woche gleich 1:3,1; in der dritten Woche gleich 1: 3,6). — In ähnlicher Weise wie Fleischextract wird Eineils vom Schlamme vergährt (Kohlensäure: Sumpfgas = 1:1,7 bis 1:2,0). Der Cloakenschlamm selbst vergährt bei 40° unter Bildung von Kohlensäure und Sumpfgas im Verhältnis von 1:2,9.

G. Chicandard (1) kam in einer Abhandlung über Brotgährung zu folgenden Schlüssen: 1) dieselbe besteht nicht in der Hydratation von Stärkemehl und nachfolgende alkoholische Gährung; 2) sie wird auch nicht durch einen Saccharomyces bedingt; 3) sie besteht im Gegentheil in einer Umwandlung eines Theiles der unlöslichen Albuminoide des Glutens zunächst in lösliche, sodann in Peptone; 4) das Stärkemehl wird nur durch das Backen modificirt, welches in größerer Menge "lösliche" Stärke bildet und in kleinerer Dextrin; 5) endlich ist das Agens der Brotgährung eine Bacterie, die sich in der Pasta normal entwickelt und deren Entwickelung durch die Bierhefe lediglich beschleunigt wird. — Gegenüber vorstehenden Sätzen wendete V. Marcano (2) ein, dass allerdings die Brothereitung (in Venezuela) insofern eine Art Gährung des Mehles sei, als man zu Anfang in der Brotpasta Erythrodextrine (3) und später, im Augenblick, in welchem man sie in den Ofen bringt, Archroo-

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1585; Monit. scientif. [8] **18**, 927. — (2) Compt. rend. **96**, 1733. — (3) JB. f. 1878, 924.

dextrine (1) habe. — Moussette (2) machte ferner geltend, dass Er allerdings bei der Brotbereitung eine alkoholische Gährung annehmen müsse, weil er in der That im Jahre 1854 in den aus den Bäckereien abziehenden Dämpfen resp. der auf die Art gesammelten Flüssigkeit Alkohol gefunden habe (1,6 Proc. neben 0,06 Proc. Essigsäure und sehr wenig Ammoniak). Dies constatirte später auch V. Marcano (3), welcher direct die mit Sauerteig versetzte Brotmasse, kurz bevor sie in den Ofen kommen sollte, destillirte; in dem Sauerteig selber fand Er auf die Art pro Kilo 52,7 ccm Alkohol. Im Uebrigen beobachtete Er (4) im Sinne von Chicandard, dass (in Venezuela) die Brotbereitung wirklich unter Bacterienwirkung vor sich gehe. — Durch besondere Züchtungsversuche wies endlich L. Boutroux (5) nach, das ohne Zusatz geeigneter Substanzen in einem Sauerteig selbst nach acht Tagen ein alkoholisches Ferment (Saccharomyces) nicht aufzufinden war (also im Sinne von Chicandard). Indess stellte Er im Gegensatz zu Letzterem fest, dass dennoch die Hefe einen Antheil an der Brotbereitung habe, wenn auch erst in secundärer Weise. Die Hauptgährung in der Brotmasse ist mithin eine "Peptongährung", die spätere eine alkoholische. — Gegen vorstehende Einwände antwortete G. Chicandard (6) in einem späteren Artikel. Weil in Venezuela dem Brotteige Maisdecoct hinzugefügt werde, sei es begreiflich, dass Marcano darin Dextrine gefunden habe. Das Entstehen von alkoholischen Dämpfen beim Backen (Moussette) ferner rühre nicht von einer alkoholischen Gährung des Mehles sondern Klebers her. Gegenüber Boutroux endlich führte Er einen Versuch an, welcher die Annahme selbst einer secundären alkoholischen Gährung des Mehles als unzulässig erweist. Er fand nämlich, dass bei der Vergährung eines Gemenges von Mehl und Dextrose mittelst Bierhefe die Menge der Dextrose selbst nach 7 Tagen unverändert blieb. Hiernach würden also

<sup>(1)</sup> JB. f. 1878, 924. — (2) Compt. rend. 96, 1865. — (8) Compt. rend. 97, 1070. — (4) Compt. rend. 96, 1788. — (5) Compt. rend. 97, 116. — (6) Compt. rend. 97, 616.

die Hefezellen allmählich in der Brotmasse zerstört und würde somit Alkoholgährung überhaupt nicht stattfinden können.

A. Fitz (1) hat Seine (2) Untersuchungen über Spaltpilzgährungen fortgesetzt. Zur Reinkultur diente ein Spaltpilz aus einem Gährversuch mit glycerins. Calcium, bei welchem als Rohaussaat ein wenig Kuhexcremente angewendet war. Durch diesen Spaltpilz sind vergährbar: Zucker, Milchzucker, Mannit, Dulcit und glycerins. Calcium; während nicht vergohren werden: Glycerin, Erythrit, milchs., äpfels., weins. und citronens. Calcium. Aus glycerins. Calcium wurden neben etwas Alkohol erhalten (100 g während 9 Wochen, mit Salmiak als Nährstoff): Ameisensäure, Essigsäure und Bernsteinsäure, während aus Mannit hauptsächlich Aethylalkohol neben Ameisensäure und Essigsäure sowie eine kleine Menge Bernsteinsäure entstand. — Der Spaltpilz selbst ist 0,9 bis 1 Mikromm. breit, in der Regel 2 bis 2,5 Mikromm. (ausnahmsweise bis 3 Mikromm.) lang. Temperaturoptimum für seine Wirksamkeit scheint zwischen 37 und 40° zu liegen; die Grenze seiner Vermehrungsfähigkeit liegt bei 45 bis 45,5°; zwischen 55,5 und 56,1° stirbt er ab. Seine gährungserregende Fähigkeit wird im Uebrigen in gleicher Weise wie beim Bacillus butylicus (3) durch Kultur bei reichlichem Sauerstoffzutritt in auffallendster Weise abgeschwächt.

In einer wesentlich gegen Baumann [dieser JB. Thierchemie (aromatische Substanzen des Thierkörpers) S. 1442] gerichteten polemischen Abhandlung haben E. und H. Salkowski (4) sich mit Versuchen über die Entstehung der Homologen der Benzoësäure bei der Fäulniss befast. Sie fanden gegenüber der Ansicht von Baumann, wonach Phenylamidopropionsäure die Muttersubstanz der aus dem Eiweiss erhaltenen Phenylessigsäure sei, dass Tyrosin bei der Fäulniss eine nicht unerhebliche Quantität Hydrozimmtsäure bildet; es ist daher a priori anzunehmen, dass auch aus dem Tyrosin von faulendem Eiweiss das gleiche Product entstehe, sowie, dass das Auftreten der

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 844. — (2) JB. f. 1882, 1249. — (8) Deselbet. — (4) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 450.

Phenylessigsäure bei dieser Fäulnis (1) von besonderen, diese begleitenden Umständen herrühre. Jene Säure (Hydrozimmtsaure) liess sich auf die Weise gewinnen, dass 10 g Tyrosin mit 5 Litern Leitungswasser übergossen (in welchem 25 g weins. Natron-Kali, 1 g saures phosphors. Kalium und 0,6 g krystallisirtes Magnesiumsulfat aufgelöst war), mit Natriumcarbonat bis zur deutlich alkalischen Reaction versetzt, mit 2 ccm faulender Fleischflüssigkeit (aus gehacktem Fleisch, das 24 Stunden lang bei 40° mit alkalisirtem Wasser-gestanden hatte) inficirt und 13 Tage hindurch in einer großen Stöpselflasche bei 40° hingestellt wurden. Letztere hält man in den ersten Tagen offen, später indess verschlossen, unter häufigem Schütteln. Das Rohproduct wird danach zunächst ohne Säurezusatz abdestillirt, der Rückstand mit Alkohol versetzt, der alkoholische Auszug verdunstet, mit Aether ausgeschüttelt, die durch Verdunsten des letzteren erhaltene rohe Säure ins Natronsalz überführt, dieses mit ein wenig Chlorbaryum (zur Entfernung von Spuren höherer flüchtiger Fettsäuren) versetzt, das alkalische Filtrat nochmals mit Aether geschüttelt, zersetzt und die Säuren abermals in letzterem gelöst. Man verdunstet nunmehr die Lösung, destillirt den Rückstand im Dampfstrome, nimmt das Destillat in Aether auf, treibt diesen ab und fractionirt bis zum Siedepunkt 270°. Die so gewonnene Hydrozimmtsäure schmolz bei 49°.

C. Raimondi (2) empfahl das Naphtalin als Antisepticum, namentlich in der Chirurgie bei der Behandlung von Geschwüren, Wunden u. s. w. (3).

F. Reverdin (4) berichtete über die antiseptischen Eigenschaften des Resorcins (5), welches in 1 procentiger Lösung die Alkoholgährung, in 1,5 procentiger die Fäulniss und in 2- bis 5 procentiger die Milchsäuregährung verhindert. — Ueber das von Ihm (4) dargestellte Phenoresorcin wurde bereits berichtet (6).

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 873. — (2) Rev. chim. med. farm. 1, 290. — (3) Vgl. E. Fischer: Wirk. des Naphtalins, Berl. Klin. Wochenschr. 1881 u. 1882 (in den JB. nicht übergegangen). — (4) Monit. scientif. [3] 18, 296. — (5) Vgl. auch JB, f. 1880, 1341. — (6) JB. f. 1882, 1253.

E. C. Hansen (1) lieferte eine ausführliche Untersuchung tiber die Physiologie und Morphologie der alkoholischen Fermente, welche in den Rahmen dieses Berichtes nicht past. Er behandelte die Ascosporen bei den Saccharomyces, die Torulas Pasteur's und die Krankheiten des Bieres, hervorgerusen durch alkoholische Fermente; namentlich die "Biertrübung", welche aus einem klaren Bier bei wenig erhöhter Temperatur, namentlich Zimmertemperatur, erzeugt und die wesentlich durch drei Hesensente: Sacch. cerevisiae, Sacch. Pastorianus III und Sacch. ellipsoideus II bedingt wird.

A. Springer (2) gab in einer vorläufigen Mittheilung an, dass Er bei der Umwandlung von Nitraten in Nitrite (3) durch spontane oder Gährung mit Hefe sowie Urin im Tabakabsud Mikroorganismen gefunden habe, welche mit einer Art der Mikrozymen Bechamp's (4): Mykrozyma cretae große Aehnlichkeit aufweisen. Diese Mikroorganismen besitzen große Beweglichkeit mit einer windenden Art, so dass sie häufig einen völligen Ring bilden. Obschon sie sonst zu den Anaërobien gezählt werden könnten, sind sie doch durch Luft nicht zu tödten; bei 120° sterben sie indess.

D. Cochin (5) untersuchte das Verhalten der Bierhefe bei Abschluss und Zutritt von Luft; Er fand, dass im ersteren Falle aus einer Lösung von Zucker dieser durch die Hefe in großer Menge absorbirt wird, sodass dadurch eine Verdünnung der Lösung eintritt, während diese bei Zutritt der Luft im Gegentheil sich gleichmäsig unter die Zellen vertheilt. Eine in ausgekochtes Wasser eingerührte, mit Oel überschichtete Hefe hatte ihre Permeabilität für Zucker noch nicht nach 8 Tagen eingebüst, während eine Gährung kaum eingetreten war. Die Hefe erschien asphyktisch; aber die derart mit Zucker beladenen Zellen lassen diesen bei nunmehrigem Zutritt der Luft reichlich vergähren, wogegen dieselben (mit Zuckerlösung

<sup>(1)</sup> Meddelelser fra Carlsberg Laboratoriet 1888, 102 Seiten. — (2) Am. Chem. J. 4, 452. — (3) JB. f. 1882, 1286, 1421. — (4) JB. f. 1871, 831. — (5) Compt. rend. 96, 852.

tibergossen) bei anfänglichem Zutritt von dieser zwar sogleich eine Gährung, indess keine reichliche, veranlassen. Eine Hefe, welche die Absorptionsfähigkeit durch Endosmose für Zucker eingebüsst hat, ist wahrscheinlich nicht mehr im Stande, denselben in Alkohol zu verwandeln.

A. Baginsky (1) constatirte das Vorkommen des Labferments in den Pflanzen: Artischoke, Ficus carica, Carica Papaya, sowie ferner im Dünndarm. Er beobachtete sodann, daß das Ferment die Gerinnung der Milch am raschesten zwischen 35 und 50° (10 ccm in 40 bis 30 Secunden) bewirkt; bei 60° scheint die Wirkung desselben völlig aufgehoben zu werden; wenigstens trat auch nach 5 Minuten eine Gerinnung der auf diese Temperatur erhitzten Probe nicht ein. Versuche über den Einfluss von Fäulnissfermenten (bacterienhaltigen Flüssigkeiten) auf die Labwirkung gaben keine bestimmten Resultate, doch scheint es, als ob letztere durch jene herabgemindert werde. — Derselbe erwies auch das Vorkommen von Pepsin in der Dünndarmschleimhaut und allgemein überhaupt da (im Thierkörper), wo Labferment sich nachweisen lässt; erstere Verbindung wird unter dem Einflusse von Fäulnissfermenten in relativ kurzer Zeit völlig vernichtet. — Trypsin (aus Rinderpankreas, durch Zerreiben mit Sand, Abpressen und Fällen des Colirten mit Alkohol) zerstört schon bei Zimmertemperatur in kurzer Zeit des Labferment; im Uebrigen wird die Wirkung -des ersteren von Pepsin in saurer Lösung aufgehoben, nicht aber die des Pepsins von Trypsin.

A. Sheridan Lea (2) berichtete über ein in den Samen von Withania coagulans vorkommendes, dem Lab durchaus ähnliches Ferment. Man erhält dasselbe aus jenen, sorgfältig von den umhüllenden Kapseln u. s. w. gereinigten Samen durch Ausziehen mit einem gleichen Vol. Wasser, entweder allein, oder mit 5 Proc. Chlornatrium oder 2 Proc. Chlorwasserstoffsäure oder 3 Proc. Natriumcarbonat versetzt; am vortheilhaftesten aber mittelst der Salzlösungen. Es zeigte sich nämlich,

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 209. — (2) Chem. News 48, 261.

dass der durch die Chlornatrium- oder Sodalösung bereitete Auszug der Samen die Milch (bei 380) viel rascher als der rein wässerige oder saure coagulirt; besonders wurde constatirt, daß diese coagulirende Wirkung nicht etwa auf die Weise zu Stande komme, das in der Milch durch den Auszug Säure erzeugt werde, da letzterer (im neutralen Zustande) völlig neutrale Klümpchen von Caseïn aus der neutralen Milch abscheidet. Alkohol fällt das Ferment unverändert aus seinen Lösungen, welches danach wieder in Auflösung erhalten und zur Caseinbildung benutzt werden kann; auch in Glycerin ist es löslich, so dass sich dieses wie die obigen Flüssigkeiten gleichfalls zum Ausziehen der Samen eignet. Uebrigens scheint zur Käsebereitung das neue Ferment doch wenig dienlich zu sein, weil es von dunklen Farbstoffen, womit es behaftet ist, in keiner Weise, es sei denn mit Verlust seiner Wirksamkeit, befreit werden kann. Der damit dargestellte Käse ist zwar ziemlich weiß, hingegen sind die Molken braun gefärbt.

E. Marchand (1) lenkte die Aufmerksamkeit auf das Vorkommen von Organismen im Wasser, welche nicht mikroskopisch, daher mit blossem Auge sichtbar sind. Um sie jedoch zu erkennen, muß man das Glas, in welchem das betreffende Wasser sich befindet, mit schwarzem Papier umgeben, in welches zwei rechtwinkelig zu einander stehende Oeffnungen geschnitten sind. Durch die eine der letzteren dringt das Licht, die andere dient zum Hindurchsehen. Auf die Weise ist es möglich, die Körperchen deutlich zu unterscheiden, welche im Uebrigen durchsichtig sind und das Licht ähnlich dem Wasser brechen. Einige bilden mit Wasser oder Gas gefüllte Zellchen, andere zeigen Scheibchen; sie besitzen eine größere Dichte als Meerwasser (1,026), welches davon Myriaden enthält, widerstehen verdünnten Säuren und Alkalien und scheinen nicht nur in allen natürlichen Wässern, sondern auch im destillirten Wasser vorzukommen. Obschon sie ungefähr 2 mm Durchmesser haben, sind sie wegen ihrer Geschwindigkeit doch im Stande, durch

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 49; siehe auch deselbst, 279.

die Poren eines Filters zu gehen. — Er glaubt, dass diese Körperchen eine Rolle bei der Reinigung fauliger Wasser bilden, da letztere durch den Sauerstoff der Luft nicht direct, sondern mit Hülfe des Lebensprocesses ersterer von ihren septischen Keimen befreit würden. — In Bezug auf vorstehende Mittheilung macht A. Certes (1) eine Prioritätsreclamation.

Ein Aufsatz von P. Giacoso (2) über die septischen Keime der Luft in großen Höhen hat lediglich biologisches Interesse. Er fand daselbst die gewöhnlichen Schimmelpilze (Mucor, Penicillium, Leptospora) ebenso verbreitet als an der Erdoberfläche.

In einer Abhandlung über die Abnahme der Giftigkeit der Pest-Bacterien unter dem Einflusse antiseptischer Substanzen haben Ch. Chamberland und E. Roux (3) constatirt, dass die Hinzustigung von <sup>1</sup>/<sub>400</sub> (aber nicht weniger) Phenol zu einer inficirten Kalbfleischbrühe völlig die Vermehrung der Bacterien aufhebt (in einem Zeitraum von 48 Stunden). Auch Kaliumdichromat bewirkt einen gleichen Effect und zwar schon bei Hinzufügung von <sup>1</sup>/<sub>1000</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>1700</sub> zur obigen Bouillon. Geringere Dosen von beiden Verbindungen (1/500 Phenol sowie 1/1700 Dichromat) tödten die Sporen zwar nicht bald und völlig, schränken aber deren inficirende Wirksamkeit erheblich ein und zwar nicht nur vorübergehend. Ferner geht aus Ihren Untersuchungen hervor, dass die antiseptische Dosis für die Bacterien verschiedener Infectionsstoffe erheblich schwanken kann und endlich, dass auf verschiedene Thiere (Kaninchen, Meerschweinchen, Hammel) die gleiche septische Flüssigkeit sehr verschieden wirkt, so daß einige dadurch getödtet, andere nur krank werden, andere unberührt bleiben; auf welche Specialfälle hier indess nicht näher eingegangen werden kann.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 128. — (2) Rev. chim. farm. 1, 41. — (3) Compt. rend. 98, 1088.



## Analytische Chemie.

## Allgemeines.

Schucht (1) hat Untersuchungen mitgetheilt über die elektrolytische Abscheidung von Metallen als Superoxyde (2). Werden die Lösungen von Blei-, Thallium-, Silber-, Wismuth-, Nickelund Kobaltsalzen zwischen Platinelektroden durch den galvanischen Strom zersetzt, so scheidet sich, neben Metall an der negativen Elektrode, das Oxyd an der positiven ab (2); Mangan fällt nur als Superoxyd. Das Verhältnis zwischen der fallenden Menge Metall und Superoxyd ist kein constantes, sondern abhängig von der Menge des am positiven Pole auftretenden Ozons. In sauren Lösungen und bei gewöhnlicher Temperatur bildet sich mehr Ozon und daher mehr Superoxyd, als in alkalischen Flüssigkeiten und bei höherer Temperatur. Aus verdünnter Schwefelsäure (1: 10) schied der galvanische Strom unter sonst gleichen Bedingungen bei einer Temperatur der Zersetzungsflüssigkeit von 0° 3 ccm, bei 50° nur 0,17 ccm Ozon ab (3). — Das Blei fällt bei Anwesenheit von mindestens

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 485. — (2) Vgl. Luckow, JB. f. 1869, 905; f. 1880, 1189; A. Riche, JB. f. 1878, 1062; A. Classen, JB. f. 1881, 1151 ff.; Schucht, JB. f. 1880, 1148. — (3) Dasselbe wurde durch Ein-

10 Proc. freier Salpetersäure vollständig als Superoxyd aus (1). Zur Bestimmung des Bleigehaltes reducirte Er das getrocknete Superoxyd durch Erhitzen in einem Strome schwefliger Säure, oder durch Glühen mit schwefligs. Ammon und wog als Bleisulfat. Das bei 30 bis 40° und über Schwefelsäure getrocknete Superoxyd enthält noch variable Mengen von Wasser; bei viel freier Salpetersäure ist der Wassergehalt des elektrolytisch gefällten Bleioxyds ein geringer, bei wenig ein verhältnismässig hoher; bei viel freiem Alkali ein verhältnismässig hoher, bei wenig ein geringer. — Das Thallium fällt aus salpeters. Lösung, je nach der Menge der freien Säure entweder nur als Sesquioxyd, oder in geringen Mengen als Metall, aus alkalischen als Sesquioxyd und Metall. Durch Glühen kann das Oxyd in die Verbindung Tl<sub>2</sub>O übergeführt und als solche gewogen werden. — Aus Silbersalzlösungen wird nur dann in geringer Menge Silbersuperoxyd abgeschieden, wenn sie viel freie Salpetersäure oder Nitrate enthalten und concentrirt sind. Das Silbersuperoxyd bildet kleine, dunkel glänzende Octaëder, welche beim Erhitzen auf 110° unter schwacher Verpuffung Sauerstoff entwickeln, durch Glühen in metallisches Silber übergehen und sich in Ammoniak unter Stickstoffentwickelung lösen. Die Krystalle halten salpeters. Silber, Wasser und freie Salpetersäure eingeschlossen; im Mittel enthielten sie 95,96 Proc. Ag<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Wismuthsalslösungen erleiden durch die Einwirkung des elektrischen Stromes eine Zersetzung in Metall und Wismuthsäure; Nickel und Kobalt werden aus ammoniakalischer Lösung in geringen Mengen als Sesquioxyde abgeschieden, deren Bildung durch einen Ueberschuss von Ammoniak verhindert wird. — Mangan wird aus seinen Lösungen nur als Superoxydhydrat (2) ausgeschieden. In sehr verdünnten, stark salpetersauren Lösungen wird es vollständig in Uebermangansäure übergeführt. Zur Bestim-

leiten in Jodkaliumlösung und Titriren des ausgeschiedenen Jods mittelst unterschwesligs. Natrons bestimmt. — (1) Vgl. Luckow, JB. f. 1869, 905. — (2) MnO<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O; wirkt der elektrische Strom nach erfolgter Ausfällung weiter ein, so wird dem Superoxydhydrat Wasser entzogen.

mung des Mangans im elektrolytisch gefällten Superoxyd glüht man stark in der Platinschale und wägt als Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. — Selen und Tellur werden aus sauren und aus alkalischen Lösungen durch den Strom sehr leicht reducirt.

F. Tenney (1) stellte ebenfalls einige Experimente an tiber die Bestimmung von Blei als Bleisuperoxyd mittelst des elektrischen Stromes. Er fand die Bestimmungsmethode genau, wenn 10 bis 20 Proc. freie Salpetersäure vorhanden sind.

Um Mangan im Zink des Handels, wo es fast stets in geringer Menge vorhanden ist, sowie in der Zinkasche und im Galmei nachzuweisen, benutzte A. Guyard (2) die Elektrolyse. Im metallischen Zink wird der Mangangehalt zunächst durch Schmelzen und Abschäumen des geschmolzenen Metalles angereichert, das Mangan befindet sich in dem abgeschäumten Theil. Dieser wird dann, ebenso wie Zinkasche oder Galmei, mit verdünnter Schwefelsäure behandelt und der Elektrolyse unterworfen. Das Mangan schlägt sich am positiven, durch ein Platinblech gebildeten Pole als Uebermangansäure nieder. In ähnlicher Weise lässt sich Wismuth im Blei auffinden, wenn man eine etwas concentrirte Lösung von reinem Zinksulfat elektrolysirt und als positiven Pol das zu untersuchende Bleistück benutzt. Das Wismuth wird mit dem Zink am negativen Pol abgeschieden (ebenso das stets vorhandene Kupfer). Nach Behandlung mit Schwefelsäure läßt sich in dem schwarzen, schwammigen Rückstand das Wismuth leicht nachweisen.

A. Deros (3) führte analog den Nachweis und die Bestimmung von Zink und Blei in Eisenersen durch Elektrolyse aus. Die salzsaure Lösung von 1 g des Minerals wird zur Bestimmung von Zink in einen Ueberschuss von Ammoniaklösung eingetragen und in einer Platinschale der Elektrolyse unterworfen. Das am negativen Pol ausgeschiedene Metall wird in Natronlauge gelöst und die alkalische Flüssigkeit abermals elektrolysirt. — Das Blei wird aus der salzsauren Lösung zunächst

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 418.— (2) Compt. rend. 97, 678; Bull. soc. chim. [2] 49, 420; Monit. scientif. [8] 18, 1178.— (8) Compt. rend. 97, 1068.

durch Cadmium (da Zink häufig bleihaltig ist) gefällt, durch Decantiren gewaschen, in Salpetersäure gelöst und durch Elektrolyse am positiven Pol als Superoxyd abgeschieden.

W. A. Ross (1) hat Seine (2) pyrologischen Notizen fortgesetzt. Es kann auf dieselben hier nur verwiesen werden.

R. T. Thomson (3) hat die Empfindlichkeit von Lackmus, Methylorange, Phenacetolin und Phenolphtalein als Indicatoren einer ausführlichen Untersuchung unterzogen. Die Versuche wurden so ausgeführt, dass etwa 100 ccm Flüssigkeit vorhanden waren, wenn die Endreaction eintrat; die Stärke der Indicatorlösung (0,5 ccm wurden zu jedem Experiment verwendet) wurde so gewählt, dass gleiche Volume im Moment des Farbenumschlages annähernd die gleiche Farbenintensität gaben. Die Beobachtungen sind in Tabellen zusammengestellt, von denen eine hier wiedergegeben sei.

Empfindlichkeit der Indicatoren bei Abwesenheit störender Agentien:

von <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Normal-Säure oder -Alkali wurden für den Farbenumschlag

im Liter gelöst:		verlangt:		
Lackmus	20,0 g	0,5 ccm H <sub>2</sub> 8O <sub>4</sub>		
Methylorange	0,15 g	0,5 ccm H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>		
Phenacetolin	2,0 g	0,1 ccm Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>		
Phonolphtalein	0,5 g	0,1 ccm NaHO.		

Zur Bestimmung des Alkaligehaltes des Astenatrons und Astekali's bei Gegenwart von etwas Carbonat können Lackmus und
Methylorange bei Bestimmung des Gesammtalkali's, Phenacetolin
und Phenolphtalein bei Bestimmung des Verhältnisses von Aetzalkali und Carbonat mit gleicher Genauigkeit verwandt werden.
Zur Titrirung von Ammoniak ist Phenolphtalein nicht zu gebrauchen, da Ammoniumsalze die rothe Farbe desselben zerstören,
sobald der Ammoniakgehalt gering wird. Es ist diess beachtenswerth, da M. Richter gelegentlich der Beschreibung Seiner
Titrirungsmethode von caustischem Alkali mittelst doppeltchroms. Kali's das Phenolphtalein auch zur Titrirung von Am-

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 4, 28, 78, 147, 186. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1254. — (3) Chem. News 47, 128, 185.

moniak empfohlen hat (1). Für die Bestimmung von kohlens. Alkalien lässt sich nur Lackmus oder Methylorange (letzteres wird besonders für Ammoniumcarbonat empfohlen) gebrauchen. Bei Titrirung von Natriumsulfit findet der Farbenumschlag bei Lackmus, Methylorange und Phenacetolin bereits statt, sobald die Hälfte der berechneten Menge Normalsäure zugefügt ist (2). Für Schwefelnatrium lassen sich jene drei Indicatoren mit gleicher Genauigkeit verwenden, Phenolphtalein dagegen reagirt, falls die Flüssigkeit nicht gekocht wird, bereits sauer, sobald die Hälfte der Säure zugefügt worden ist. Gegen die Alkaliphosphate (3) reagiren die drei ersteren Indicatoren neutral, sobald die zweifach-sauren Salze gebildet sind; scharf ist die Endreaction nur bei Methylorange; im Gegensatz hierzu reagirt Phenolphtalein neutral gegen das einfach-phosphors. Salz (4). — Betreffs der weiteren Untersuchungen über das Verhalten von kiesels. Natron, Thonerde, Natrium- und Kaliumnitrit gegen die Indicatoren, ferner die Bestimmung des Natrons im Borax (5), sowie die Titrirung von freier Schwefelsäure, Salpetersäure, Salzsäure, Oxalsäure, Essigsäure, Weinsäure und Citronensäure (6) sei auf das Original verwiesen.

Derselbe (7) hat die Verwendung von Rosolsäure als Indicator untersucht. Er verwandte eine Lösung von 2 g in einem Liter 50procentigen Alkohols. Bei Abwesenheit störender Agentien genügen 0,1 ccm <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Normalnatronlauge zur vollständigen Farbenänderung von gelb in roth. Bei der Titrirung von Aetzalkali und kohlens. Alkali (8) mit Normalschwefelsäure giebt die Rosolsäure scharfe Resultate, ebenso bei der Ausmessung

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1285. — (2) Die sweisach-schwesigs. Salse reagiren gegen diese Indicatoren neutral; gegen Phenolphtalein zeigt sich bereits das normale Salz Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> neutral. — (3) Vgl. G. Tobias, JB. f. 1882, 1274. — (4) Eine hierauf von Ihm begründete Titrirung der Phosphate siehe unten. — (5) Als bester Indicator wird Methylorange empschlen. — (6) Für die Titrirung der organischen Säuren ist nur Lackmus oder Phenolphtalein zu gebrauchen, namentlich ist wegen der scharfen Endreaction das letztere zu empschlen. — (7) Chem. News 47, 184. — (8) Die Kohlensäure ist durch Kochen zu vertreiben.

von freier Schwefelsäure, Salpetersäure, Salzsäure und Oxalsäure; bei der Bestimmung von freiem Ammoniak steht sie dem Lackmus, bei Bestimmung freier Weinsäure dem Phenolphtalein als Indicator nach. Gegen Natriumsulfit verhält sie sich wie Phenolphtalein (1), während sie sich gegen Schwefelnatrium (beim Kochen) und Alkaliphosphat dem Verhalten von Methylorange und Lackmus anschließt. Unbrauchbar ist sie für die Titrirung von Essigsäure und Citronensäure; für diesen Zweck empfiehlt Er nochmals Phenolphtalein, welches jedoch in der Kälte angewandt werden muß. Schließlich giebt Er eine Methode der volumetrischen Werthbestimmung von Alkaliphosphaten und Phosphorsäure an, welche darin besteht, dass man zunächst mit Normalsäure (resp. Normalalkali) titrirt bis zur schwach sauren Reaction gegen Methylorange. Man hat alsdann in Lösung das zweifach-saure Salz. Es wird nun Phenolphtalein zugefügt und die Titrirung durch Normalalkali zu Ende geführt, bis eintretende Röthung die vollendete Bildung von einfachsaurem Salz anzeigt.

H. Beckurts (2) hat ebenso wie Lunge (3) das Phenacetolin Degener's (4) als Indicator in der Alkalimetrie empfohlen. Derselbe (5) schrieb über die Anwendung des Phenolphtaleins als Indicator und bestätigte, dass dasselbe für die Titrirung von Ammoniak nicht brauchbar ist.

J. Wieland (6) empfahl als empfindlichsten Indicator das Aethylorange. Er verglich eine Reihe von Indicatoren hinsichtlich ihrer Empfindlichkeit und Schärfe des Uebergangs in nachstehender Tabelle. Die Empfindlichkeitsangaben bedeuten die Anzahl von Cubikcentimetern Hundertstel Normalalkali oder Säure, welche zur Erzielung des Uebergangs in circa 50 ccm Flüssigkeit nöthig sind. Die zusammengeklammerten Indicatoren stehen sich in Bezug auf Schärfe des Uebergangs nahe:

<sup>(1)</sup> Dieser JB. S. 1516. — (2) Rep. anal. Chem. 1883, 246 (Ausz.). — (3) JB. f. 1882, 1256. — (4) JB. f. 1881, 1156. — (5) Rep. anal. Chem. 1883, 247 (Ausz.). — (6) Ber. 1883, 1989.

	Uebergang bei Titri-	Empfindliel	keit gegen	
	rung von Alkali mit Saure	rung von Alkali mit		
I. Gegen Kohlensäure u empfindlich :	1-			
Aethylorange	orange in rosa	0,8 bis 0,5	_	
Methylorange		0,8 bis 0,5		
•	gelb in rosa	0,8 bis 1,0		
Phenacetolin	braunroth in gelbgrün bei KOH von roth in	0,8	0,8 Na <sub>2</sub> CO <sub>8</sub>	
Alisarinsulfos. Natron	bei Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> von roth	0,1	0,6	
Cochenille	in gelb   blauroth in gelbroth		0,3	
Tropholin 0 0	gelb in orange	<u> </u>	0,0	
Fluorescein	verliert die Fluores- cens			
II. Gegen Kohlensäure empfindlich:				
Nitrophenol	gelb in farbles	_	0,5	
Phenolphtalein	blau in farblos	<u> </u>	1,5 bis 2,0	
Flavescin	J gelb in farblos		0,5 bis 1,0	
Alizarin	blauroth in gelb	0,8	_	
Lackmus nach Kretschmar	blau in gelbroth	0,5		
Pararosolsaure	roth in gelb		0,6	
Eupittonsäure	blau in braunroth blauroth in roth	_	0,9	
Kosolsaure	nwalom m lom		0,6	

A. Gawalovski (1) verwandte als Indicator des neutralen Endpunktes der Titration bei der Alkalimetris und Acidimetris ein Gemenge der alkoholischen Lösungen von Phenolphtalein und Methylorange. Diese Mischung erscheint bei genau neutraler Lösung hellcitronengelb, färbt sich aber durch einen Tropfen Normalalkali tief roth, durch einen Tropfen Normalsäure rosaroth.

Zur Herstellung einer haltbaren Lackmustinctur schrieb ein Anonymus (2) vor, die wässerige Lösung bei 90° zur Trockne einzudampfen und den Rückstand in Glycerin zu lösen.

A. Guyard (3) empfahl die Anwendung der Borsäure und

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 897 (Corresp.). — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 76 (Ausz.). — (3) Monit. scientif. [8] 18, 1176; Bull. soc. chim. [2] 40, 422.

des Hämateins in der Alkalimetrie. Die Borsäure hat vor der Schwefelsäure den Vorzug, daß sie leicht durch Krystallisation in vollkommen reinem und wägbarem Zustande erhalten werden kann. Hämatein giebt als Indicator außerordentlich scharfe Reactionen; für Ammoniak ist es bekanntlich eines der empfindlichsten Reagentien. Es wurde daher von Ihm namentlich zum Rücktitriren vorgelegter Normalsäure bei Bestimmung des Stickstoffs als Ammoniak empfohlen.

B. Kohlmann (1) beschrieb für pharmaceutische Zwecke eine Flaschenbürette. Die Standflasche mit der Normallösung wird durch eine eingeschliffene Bürette verschlossen; letztere trägt oben einen Gummiballon, mittelst dessen sie gefüllt und tropfenweise entleert werden kann. Die Manipulation des Titrirens gestaltet sich auf diese Weise einfacher, zumal da die Bürette nicht mit Wasser ausgespült werden muß, sondern stets zu sofortigem Gebrauche bereit ist.

E. Reichardt (2) erläuterte in einem Aufsatze über die Arbeiten der *Titriranalyse* die Grundprincipien des Titrirens und die hierzu nöthigen Apparate.

Um Sauerstoffgas sowie atmosphärische Luft im Gasometer vor einer Verunreinigung durch Kohlensäure oder saure Laboratoriumsdämpfe zu schützen, hängt J. Loewe (3) einen mit gelöschtem Kalk angefüllten Leinwandbeutel in das Wassergefäß des Gasometers.

Ein Artikel von A. Tschirch, welcher eine ausgedehntere Anwendung des *Mikroskopes* bei chemischen Reactionen und technischen Untersuchungen befürwortet, ist neuerdings im Auszuge abgedruckt worden (4).

G. Buchner (5) untersuchte das Verhalten des Schwefelammoniums gegen Doppelsalze der Pyrophosphorsäure, wie sie durch Zusatz von überschüssigem pyrophosphors. Natron zu den Salzlösungen der Metalle aus der Schwefelammoniumgruppe ent-

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [3] 31, 845. — (2) Arch. Pharm. [8] 31, 106. — (3) Ann. Phys. [2] 16, 176. — (4) Pharm. J. Trans. [8] 18, 789; vgl. hierzu H. Reinsch, JB. f. 1881, 1188. — (5) Arch. Pharm. [3] 31, 116.

in einer Porcellanschale größtentheils verstüchtigen, stumpft die Lösung mit Ammoniak ab und gießt sie alsdann in heißes überschüssiges Ammoniak. Man digerirt 10 bis 15 Minuten in einer Platinschale über kleiner Flamme, filtrirt, säuert das Filtrat mit Salzsäure an und fällt mit Chlorbaryum. Eine gleichzeitige Bestimmung des Eisens ist bei der Benutzung von Brom nicht möglich, da sich mit den entweichenden Bromdämpfen bereits in der Kälte Eisen verstüchtigt.

H. C. Bolton (1) hat Seine Untersuchungen über die Anwendung organischer Säuren zur Prüfung von Mineralien (2) fortgesetzt und das Verhalten verschiedener Gesteine und Mineralien gegen Citronensäure beschrieben.

A. Longi (3) empfahl einen zur Bestimmung der salpetrigen Säure von Ihm angegebenen Apparat (4) auch zur Bestimmung von Gasen, welche in wässerigen Flüssigkeiten, wie Wein, Milch oder Harn gelöst sind.

H. Hager (5) stellt die Prüfung auf salpetrige Säure, Spuren von Salpetersäure oder von Chlor so an, dass Er 2 bis 4 ccm der zu prüfenden Flüssigkeit und 1 bis 2 ccm conc. Schwefelsäure in ein Reagensglas bringt und in letzteres eine Papierdüte einsetzt, deren Spitze in Kaliumjodidlösung oder in Zinkjodid-Stärkelösung getaucht worden ist. Beim Erwärmen der Flüssigkeit wird die durchtränkte Stelle durch die entweichenden Gase braun resp. blau gefärbt.

K. Sondén (6) schlug vor, zur Bestimmung in Freiheit gesetzter Gase, wie Kohlensäure, Stickstoff u. s. w. nicht das Volumen bei constantem Druck, sondern den Druck des entwickelten Gase bei constantem Volumen zu messen. Der von Ihm zu diesem Zwecke benutzte Apparat erinnert dem Principe nach an ein Luftthermometer, bei welchem die Stelle des Glasballons durch ein Entwicklungsgefäs vertreten wird. Für das absolute Gewicht des entwickelten Gases (G) ergiebt sich die

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 251. — (2) JB. f. 1877, 1249; f. 1878, 1197. — (3) Gass. chim. ital. 12, 479. — (4) Siehe diesen JB. S. 1538. — (5) Chem. Centr. 1888, 650 (Auss.). — (6) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 28.

Formel:  $G = \frac{V \cdot P \cdot S}{760(1+0,00366~t)}$  wenn V das Volumen des Entwicklungsgefäßes unter Abzug des Volumens der eingebrachten Substanzen, S das Gewicht eines Cubikcentimeters des betreffenden Gases bei  $0^{\circ}$  und 760 mm Druck, P die Zunahme des Drucks in Millimetern Quecksilbersäule und t die Temperatur ist. Die Berechnung nach dieser Methode wird einfach, da sich  $\frac{V \cdot S}{760}$  für denselben Apparat und dasselbe Gas ein für allemal ausrechnen läßt. Die angestellten Versuche fielen für Kohlensäure sehr günstig aus, für Stickstoff weniger befriedigend.

J. P. Cooke (1) gab eine einfache Methode an, um die bei genauer Gewichtsbestimmung eines Körpers nöthigen Correcturen für Druck und Temperatur der Atmosphäre anzubringen. Wenn es sich, wie bei den Arbeiten des Analytikers, nur um die Ermittelung relativer Gewichte handelt, so ist eine Reduction der Wägungen auf den leeren Raum zwecklos. die Differenz der Volumina von Last und Gewichten jedoch beträchtlich - wie es z. B. bei Wägung von Absorptionsröhren u. s. w. der Fall ist, - so kann durch Schwankungen des Barometerstandes und der Temperatur ein nicht unbedeutender Fehler entstehen. Derselbe wird vermieden, wenn man sämmtliche Wägungen auf einen Normaldruck und eine Normaltemperatur bezieht (2) und für das zu wiegende Gefäss auf empirischem Wege eine Constante bestimmt, welche sich aus der Differenz zweier zu verschiedenen Zeiten gemachten Wägungen berechnet. — Ist die Volumdifferenz zwischen Last und Gewichten 100 ccm,

<sup>(1)</sup> Chem. News 48, 89. — (2) Cooke nahm als Normaldruck 30 Zoll, als Normaltemperatur 27° C. an; es lässt sich leicht seigen, dass dann eine Aenderung der Temperatur um 1° denselben Effect hat, wie eine Druck-änderung um ¹/10 Zoll; Er subtrahirt daher die bei der Wägung beobachtete Temperatur von 27 und fügt die erhaltene Disserenz dem in zehntel Zoll angegebenen Barometerstande hinzu; für jede Einheit, die der so ermittelte Druck über 300 zeigt, wird dem beobachteten Gewicht eine für das Gesäss ermittelte Constante zugefügt.

so beträgt die Aenderung des ermittelten Gewichtes ungefähr 4 mg für 10° oder 1 Zoll Barometerdruck. Diese Daten können als Basis für eine ungefähre Schätzung in jedem gegebenen Falle dienen.

E. Drechsel (1) empfahl die Anstellung von Versuchen in zugeschmolzenen Röhren zuerst in kleinem Maßstabe auszuführen, mit Glasröhrchen von 3 bis 4 mm Weite und 5 bis 6 cm Länge. Dieselben werden mittelst eines schlecht schließenden Korkes in ein weites Reagensglas eingesetzt, welches als Bad dient und die je nach der gewünschten Temperatur zu wählende Flüssigkeit enthält.

Für die Filtration sehr feiner Niederschläge, beispielsweise Schwefelemulsionen, fand Lecoq de Boisbaudran (2) folgendes Verfahren häufig vortheilhaft: Filtrirpapier wird mit Königswasser gekocht, die entstandene Lösung in Wasser gegossen und der weiße Niederschlag gut ausgewaschen. Diese Masse wird vor dem Gebrauch in Wasser vertheilt und das Filter mit dem dünnen Brei gefällt; das Wasser tropft ab und das Filter bedeckt sich mit einer Schicht, welche feine Niederschläge zurückhält.

P. Casamajor (3) gab Vorschriften zum Sieben und Auswaschen des Asbestes für Filtrirzwecke. Am meisten zu empfehlen ist der australische Asbest.

## Erkennung und Bestimmung anorganischer Substanzen.

J. W. Mallet (4) gab einige Ergänzungen zu Seinem (5) Bericht über die Wasseruntersuchungen, welche auf Veranlassung des Nationalgesundheitsamtes (National Board of Health) der Vereinigten Staaten ausgeführt wurden. Er beschrieb einen

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] \$7, 422. — (2) Compt. rend. \$7, 625. — (3) Chem. News \$7, 17. — (4) Am. Chem. J. 4, 884, 426; Chem. News \$7, 218, 232. — (5) JB. f. 1882, 1260.

Apparat zur Verdampfung des Wassers unter sehr vermindertem Druck und bei niedriger Temperatur mit Ausschluss der Atmosphäre. Er fand, dass ein so verdampstes Wasser (bei wenig über 30°) eine genauere Bestimmung des Kohlenstoff- und Stickstoffgehaltes der zurückbleibenden organischen Substanz zuläßt. So ergaben zwei Serien von Verbrennungen, mit dem Verdampfungsrückstand eines Wassers ausgeführt, dem auf ein Liter 5 bis 40 mg Leucin oder Tyrosin zugesetzt waren, für Leucin 95,77 Proc. resp. 93,32 Proc. des wirklich vorhandenen Kohlenstoffs und Stickstoffs, für Tyrosin 97,04 Proc. resp. 95,72 Proc. — Die Methode Lechartier's (1) zur Bestimmung des organischen und in den Nitraten enthaltenen Stickstoffs, nachdem durch Eindampfen des Wassers mit Magnesia Ammoniak und Ammoniaksalze entfernt sind, kann Er nicht gut heißen, da durch die Magnesia auch organische Basen (Amine, Harnstoff, Leucin) unter Ammoniakentwicklung theilweise zersetzt würden, auch wenn die Verdampfung bei niedriger Temperatur vorgenommen wird. Zur Reduction und Entfernung von Nitraten dampft Er das Wasser mit unterphosphoriger Säure zu einem kleinen Volumen ein, neutralisirt mit Magnesia und verbrennt den Rückstand mit Kupferoxyd zur Bestimmung von organischem Stickstoff und Kohlenstoff. — Den Schluss der Abhandlung bilden Versuche über den Albuminoïdammoniakprocess (2) und die Permanganatprüfung (3). — Sehr ausführlich mit vielen Tabellen sind obige Untersuchungen in dem vom Ministerium in Washington herausgegebenen Werke: Annual report of the national board of health (4) erschienen.

Die Bestimmungsmethode der organischen Substanz in Wasser mittelst Chamäleonlösung (5) hat Ekmann (6) in der Hinsicht modificirt, dass Er das Wasser erst in alkalischer und

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 1200. — (2) Wanklyn, JB. f. 1867, 827; f. 1876, 968. — (3) Kubel, JB. f. 1867, 830 und Kubel-Tiemann, Anleit. sur Unters. von Wasser u. s. w., 2. Aufl., S. 104; Tidy, JB. f. 1878, 1292; f. 1879, 1027. — (4) Washington 1882, S. 189 bis 353. — (5) Vgl. Trommsdorff, JB. f. 1869, 827. — (6) Ber. 1883, 1242 (Auss.).

dann in saurer Lösung mit einem großen Ueberschuß von Chamäleonlösung oxydirt.

A. R. Leeds (1) suchte einen Maßstab für die Menge der im Trinkwasser enthaltenen organischen Substanzen durch die Quantität des Silbers zu finden, welches durch das Wasser reducirt wird. Er ließ 250 ccm des Wassers mit 10 ccm ½10-Normalsilberlösung stehen, bis der entstandene Niederschlag sich völlig abgesetzt hatte (nach ungefähr 2 Tagen). Nach Entfernung des Chlorsilbers durch Waschen mit Ammoniak wurde das zurückbleibende Silber bestimmt. Die Resultate stimmten mit den nach der Permanganatmethode erhaltenen wenig überein.

L. W. Mc Cay (2) titrirt bei der Bestimmung organischer Substanzen im Wasser unter Benutzung des Verfahrens von Tidy (3) das überschüssige Permanganat mit einer Lösung von Eisenammoniumsulfat zurück.

Zur mikroskopischen Untersuchung von Wasser auf Mikroorganismen versetzt J. Brautlecht (4) 50 bis 100 ccm mit
5 Tropfen einer Lösung von 1 Thl. Aluminiumsulfat in 1 Thl.
Salzsäure und 8 Thln. Wasser; durch Zusatz einiger Tropfen
Ammoniak wird ein Niederschlag erzeugt, der die Organismen
mit niederreißt; die letzteren bleiben beim Auflösen des Niederschlags in warmer Essigsäure zurück und lassen sich auf mikroskopischem Wege nachweisen.

L. Maggi (5) benutzte bei Untersuchungen von Trinkwasser auf Mikroorganismen eine Palladiumchlorürlösung an Stelle der von Certes verwandten Osmiumsäure (6).

R. Koch (7) hielt einen höchst interessanten Vortrag über eine neue Untersuchungsmethode zum Nachweis der Mikro-koemen in Boden, Luft und Wasser. Da der Inhalt das Gebiet der Chemie nur streift, so muß hier auf die Arbeit verwiesen werden.

<sup>(1)</sup> Phil. Mag. [5] 16, 9. — (2) Chem. News 47, 195. — (8) JB. f. 1878, 1292; f. 1879, 1027. — (4) Rep. anal. Chem. S. 106; Chem. News 49, 180. — (5) Gazz. chim. ital. 18, 828 (Ausz.). — (6) JB. f. 1880, 1144. — (7) Rep. anal. Chem. 1883, 848 (Ausz.).

Harz, F. Vejdovsky, J. Fodor (1) beschäftigten sich mit der mikroskopischen Untersuchung von Trinkwasser.

Auf einen Vortrag von G. Wolffhügel (2) über die hygieinische Beurtheilung der Beschaffenheit des Trink- und Nutswassers sei hingewiesen.

Die Chem. News (3) brachten einen Bericht über die Untersuchungen von Themse-Wasser.

H. Vogel (4) veröffentlichte Analysen von dem Wasser der Iller, welches gleichzeitig an 18 verschiedenen Stellen ihres Laufes geschöpft worden war.

R. Fletcher (5) fand die Ursache einer Verunreinigung des Bostoner Leitungswassers, welches einen widerlichen Geruch und Geschmack annahm, in der Gattung eines Schwammes, Spongilla fluviatilis, welcher sich in den Bassins der Wasserwerke angesiedelt hatte.

R. Brewer Lee (6) benutzte zur Reduction der Nitrate im Wasser behufs ihrer Bestimmung als Ammoniak nach Vorgang von W. Williams (7) mit Erfolg ein Kupfer-Zink-Paar (8), erhalten durch Eintauchen von Zinkfolie in dreiprocentige Kupfervitriollösung für 10 bis 15 Minuten. Das Wasser soll nicht mehr als 0,2 g Salpetersäure im Liter enthalten und wird am besten mit Oxalsäure angesäuert. Bei einer Temperatur von 55 bis 60° ist die Reduction in 1¹/2 bis 2 Stunden beendigt; das gebildete Ammoniak wird durch Neſsler's Reagens bestimmt.

Alex. Classen und O. Bauer (9) haben die Anwendbarkeit von Wasserstoffsuperoxyd in der analytischen Chemie untersucht. Sie empfehlen dieses Reagens in 3- bis 4procentiger Lösung zur Oxydation von Schwefelwasserstoff und Schwefelmetallen. So läßt sich die Bestimmung von Chlorwasserstoff-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 248, 37 (Ausz.). — (2) Rep. anal. Chem. 1883, 217 (Ausz.). — (3) Chem. News 47, 21, 31. — (4) Rep. anal. Chem. 1883, 10. — (5) Anal. 8, 134. — (6) Anal. 8, 137. — (7) JB. f. 1881, 1160. — (8) JB. f. 1872, 13, 111; f. 1875, 95; f. 1877, 153. — (9) Ber. 1883, 1061; Chem. News 47, 288.

säure neben Schwefelwasserstoff ausführen durch Zusatz einer ammoniakalischen Lösung von Wasserstoffsuperoxyd, Zersetsen des letzteren durch Kochen und Fällung der Salzsäure durch Silbernitrat in der gewöhnlichen Weise. Der Schwefelwasserstoff wird unter diesen Umständen vollständig zu Schwefelsäure oxydirt. Zur Besimmung von Jodwasserstoffsäure und Bromwasserstoffsäure neben Schwefelwasserstoff wird an Stelle der ammoniakalischen Wasserstoffsuperoxydlösung eine mit Natriumcarbonat alkalisch gemachte benutzt, um die Bildung von Ammoniumnitrit zu verhindern. — Arsentrisulfid und Antimontrisulfid werden in ammoniakalischer Lösung durch Wasserstoffsuperoxyd vollständig oxydirt, so dass durch Bestimmung der gebildeten Schwefelsäure die Menge des Metalls ermittelt werden kann. Von allgemeinerer Anwendbarkeit ist die Bestimmung von Metallen aus der beim Kochen ihrer Schwefelverbindungen mit Salzsäure entwickelten Schwefelwasserstoffmenge. Das entweichende Gas absorbiren Sie in einem besonderen Apparate durch alkalische Wasserstoffsuperoxydlösung, verdrängen schliefslich den im Apparat befindlichen Schwefelwasserstoff durch Kohlensäure, säuren die erhaltene Lösung mit Salzsäure an, kochen und fällen mit Chlorbaryum. In derselben Weise lässt sich schweslige Säure in Sulfiten bestimmen. Ausgeführt wurden Analysen mit den Sulfiden des Antimons, mit Zinnsulfid, Schwefelcadmium, Schwefeleisen, sowie Baryumeulfit und Natriumhyposulfit.

E. Sonnerat (1) gab Anweisung zur Aufbewahrung und Gehaltsbestimmung von Wasserstoffsuperoxydlösungen. Die Bestimmung führte Er in folgender Weise aus: 1 ccm des Wasserstoffsuperoxyds, 15 ccm Wasser, 1 bis 2 ccm Natronlauge werden in einen Cylinder von 30 bis 40 ccm Inhalt gebracht, der in Zehntel Cubikcentimeter eingetheilt ist; man fügt alsdann circa 0,3 g Braunstein, in etwas Seidenpapier gewickelt, hinzu, verschließt rasch mit einem Gummistopfen und vertheilt den Braunstein durch leichtes Umschütteln; nach Beendigung der

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 278 (Auss.).

Gasentwicklung, die ungefähr 10 Minuten dauert, öffnet man unter Wasser, wobei ein dem frei gewordenen Volum Sauerstoff gleiches Volum Wasser austritt; die Differenz zwischen dem jetzigen Volum der Flüssigkeit und dem ursprünglichen in Cubikcentimetern ergiebt den Yolumgehalt an H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Zu genauen Bestimmungen ist natürlich Berücksichtigung von Druck und Temperatur erforderlich.

A. Wagner (1) hat Beobachtungen über die owydirende Wirkung des Ozons auf einige aromatische Substanzen mitgetheilt. Eine ätherische Lösung von Anthracen, durch Fließpapier aufgesogen, oxydirte sich in ozonhaltiger Luft zu Anthrachinon; ein mit salzsaurem Anilin imprägnirter Papierstreifen färbte sich in einer Flasche, welche durch Phosphor ozonirte Luft enthielt, braun, während er in einer durch elektrische Entladungen ozonisirten Atmosphäre von Luft oder reinem Sauerstoff schnell eine rothbraune Färbung annahm, welche beim Liegen an freier Luft in ein intensives Roth überging. Diphenylaminpapier färbte sich durch elektrische Entladungen citronengelb, eine Lösung von Diphenylaminsulfosäure tief blau.

H. Hassenpflug (2) analysirte die Luft eines Ozokeritbergwerks.

Bei der Werthbestimmung von Chlor in Bleichpulvern mittelst Eisenchlorürlösung will C. Harvey (3) das Lösen des Eisendrahtes in Salzsäure dadurch umgehen, daß Er zu überschüssiger Eisenchloridlösung ein abgemessenes Volumen einer Zinnchlorürlösung von bestimmter Wirksamkeit (4) fügt und nun mit der Chlorkalklösung titrirt, bis eine herausgenommene Probe keine Reaction mit Ferricyankalium giebt. — Ein Ungenannter (5) findet die Methode der Titrirung des Chlors mit arsenigs. Natron (6) weit praktischer.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 316. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 414 (Auss.). — (3) Chem. News 43, 51. — (4) Der Wirkungswerth der Zinnehlorürlösung wird durch Zusatz von Eisenehlorid und Titriren des gebildeten Eisenehlorürs mit Kaliumdichromatlösung bestimmt; vgl. die Titrirung von Mangansuperoxyd und von Chromaten, diesen JB. S. 1560 und S. 1566. — (5) Chem. News 43, 88 (Corresp.). — (6) Nach Penot, JB. f. 1858, 644; vgl. Fresenius, quantit. Analyse, 3, 320.

- Fr. Becker (1) hat Angaben gemacht über die Reduction chlorsauren Alkali's behufs quantitativer Bestimmung der Chlorsäure (2).
- J. B. Barnes (3) hat die Methode von G. Vortmann (4) zur Trennung der Halogenmetalle durch Versuche geprüft und für ihre Verwendung in der qualitativen Analyse folgende Modification vorgeschlagen: Die Lösung der Halogenmetalle wird mit 33 procentiger Essigsäure und wenig Mangandioxyd gekocht; bei Gegenwart von Jod wird die Flüssigkeit sofort braun, man setzt noch mehr Mangandioxyd hinzu und kocht, bis die Dämpfe mit Stärkekleister keine Reaction mehr geben; den Rückstand behandelt man mit Wasser und prüft einen Theil durch Zusatz von Chlorwasser und Schütteln mit Chloroform auf Brom. Ist letzteres zugegen, so setzt man Bleisuperoxyd hinzu und setzt das Kochen mit Essigsäure bis zur Vertreibung der Bromdämpfe fort; der Rückstand wird mit Wasser verdünnt, filtrirt, von dem Blei durch Behandlung mit Schwefelsäure oder Schwefelwasserstoff befreit und sodann mit Silbernitrat auf Chlor geprüft.
- F. Jones (5) hat ebenfalls eine qualitative Prüfung auf Chlor, Brom und Jod in Mischungen der Methode von G. Vortmann (6) nachgebildet. Durch Zusatz von Mangansuperoxyd und allmähliches tropfenweises Zufügen von verdünnter Schwefelsäure werden beim Kochen nacheinander Jod und Brom, durch concentrirte Schwefelsäure endlich Chlor abgeschieden und an der Farbe, dem Geruch resp. den bleichenden Eigenschaften der Dämpfe erkannt.

H. Topsöe(7) hat eine Methode zur Bestimmung des Chlor-, Brom- und Jodwasserstoffs in schwefelwasserstoffhaltigen Lösungen angegeben. Sie beruht darauf, das Schwefelwasserstoff durch eine mit Salpetersäure versetzte Kaliumpermanganatlösung

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 94 (Ausz.); identisch mit F. Becher, JB. f. 1882, 1264 (?). — (2) Vgl. C. Stelling, JB. f. 1867, 838. — (\$) Pharm. J. Trans. [3] 18, 940. — (4) JB. f. 1880, 1151; f. 1882, 1265. — (5) Chem. News 48, 296. — (6) JB. f. 1880, 1151; f. 1882, 1265. — (7) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 5; Chem. News 47, 216 (Ausz.).

vollständig zu Schwefelsäure oxydirt wird, wenn man das Permanganat unter Umrühren schnell und im Ueberschusse zusetzt. Zur Ausführung der Chlorbestimmung verwendet man nach Ihm eine Auflösung von Kaliumpermanganat in 20 bis 25 Thln. Wasser und 3 bis 4 Thln. Salpetersäure, lässt die Flüssigkeit einige Minuten stehen und reducirt dann das ausgeschiedene Mangansuperoxyd durch allmählichen Zusatz einer wässerigen Lösung von Oxalsäure oder schwefliger Säure, bis die Flüssigkeit klar und farblos ist; ein Ueberschuss der Reductionsmittel wird durch Erwärmen auf eirea 350 und vorsichtigen Zusatz verdünnter Kaliumpermanganatlösung beseitigt. Sollte durch unvollständige Oxydation eine geringe Menge Schwefel ausgeschieden worden sein, so wird vor dem Fällen mit Silbernitrat filtrirt; wurde zu wenig Kaliumpermanganatlösung zugesetzt, so können sich geringe Mengen von niederen Oxydationsstufen des Schwefels bilden, in welchem Falle das ausgefällte Chlorsilber durch beigemengtes Schwefelsilber eine dunkle Farbe annimmt. — Zur Bestimmung des Broms wird von der Kaliumpermanganatlösung so lange zugesetzt, bis die Flüssigkeit nach Brom riecht; die Oxydation ist dann vollständig. Durch wässerige schweslige Säure wird das in Freiheit gesetzte Brom in Bromwasserstoff verwandelt und das ausgeschiedene Mangansuperoxyd gelöst. — Um das Jod zu bestimmen, soll eine verdünntere Lösung von Kaliumpermanganat (1 Thl. Permanganat, 50 Thle. Wasser, 1,5 bis 2 Thle. Salpetersäure) nach und nach zugesetzt werden, bis die Flüssigkeit eine braungelbe Farbe von frei gemachtem Jod erhalten hat. Aller Schwefelwasserstoff wird dadurch unter Abscheidung freien Schwefels zerlegt, welcher sich, nachdem die Flüssigkeit durch schweflige Säure entfärbt worden ist, leicht durch Filtriren entfernen läßt. - Die beigegebenen Beleganalysen zeigen, dass die Methode genau ist.

Eine Methode von W. Borchers (1) zur Bestimmung von Chlor-, Cyan-, Ferrocyan- und Rhodanwasserstoffsäure

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 92 (Ausz.); Chem. News 47, 218 (Ausz.).

neben einander ist im Jahresberichte bereits besprochen worden (1).

A. Longi (2) ermittelte die Löslichkeitscoëfficienten von Cyan-, Chlor-, Brom-, Jodsilber, broms. und jods. Silber in Ammoniaklösung von 0,5 und 10 Proc., sowie von broms. und jods. Silber in Wasser und in 35 procentiger Salpetersäure. Er suchte hierauf eine Methode zum Nachweis von Cyan-, Chlor-, Brom-, Jodwasserstoffsäure, sowie von Chlor-, Brom-, Jodsäure, Ferrocyan- und Ferricyanwasserstoffsäure zu begründen. mit Essigsäure angesäuerten Lösung werden durch Silbernitrat niedergeschlagen: Silbercyanid, -chlorid, -bromid, -jodid, -bromat, -jodat, sowie die Silbersalze der Ferro- und Ferricyanwasserstoffsäure, während chlorsaures Silber, bromsaures Silber (zum Theil) und Quecksilbercyanid in Lösung sein können. Bei Digestion des ausgewaschenen Niederschlages mit Ammoniaklösung von 0,5 Proc. (spec. Gewicht 0,998) gehen in Lösung das Cyanid, Chlorid, Bromat, Jodat und Ferricyanid. Durch schweflige Säure werden sie aus dieser Lösung als Cyanid, Chlorid, Bromid, Jodid und Ferrocyanid wieder abgeschieden. Durch abermalige Behandlung mit Ammoniaklösung von 0,5 Proc. werden Cyanid und Chlorid gelöst. Das Gemenge ist jetzt in vier verschiedene Theile zu zerlegen, deren einzelne Bestandtheile sich in bekannter Weise erkennen lassen (die ursprüngliche Lösung, welche noch chlors. Silber, broms. Silber und Quecksilbercyanid enthalten kann, soll zunächst mit Zink und Schwefelsäure reducirt werden).

Zur Bestimmung des Chlors neben Rhodanverbindungen kann man nach W. Diehl (3) das Rhodan durch überschüssiges Kupfervitriol und schweflige Säure als Kupferrhodanür abscheiden (4) und das Chlor in einem aliquoten Theil der filtrirten Flüssigkeit mit Silberlösung bestimmen. Hat man vor Ausfällung des Rhodans ebenfalls mit Silberlösung titrirt, so läßt sich das Rhodan aus der Differenz finden.

(1) JB. f. 1881, 1165, durch einen Druckfehler ist der Autor Brochers genannt. (E. E.) — (2) Gazz. chim. ital. 18, 87; Chem. News 47, 209 (Ausz.). — (8) Rep. anal. Chem. 1888, 282 (Ausz.). — (4) Vgl. Volhard, JB. f. 1877, 1074.

Ein Anonymus (1) constatirte, dass die gelbe Farbe der käuslichen Salzsäure von Eisenchlorid herrührt. — Lecroy W. Mc Cay (2) bestätigte die Anwesenheit von Eisen in der Salzsäure; daneben fand Er etwas Kupfer.

Einer Arbeit von A. Senier (3) über die Einwirkung von Ammoniaklösung auf Mischungen von Chlor- und Bromsilber sei entnommen, dass sich von frisch gefälltem Chlorsilber 1 g in 17 ccm 10 procentiger Ammoniaklösung, von Bromsilber 1 g in ungefähr 250 ccm Ammoniaklösung auflösen; dass jedoch die Löslichkeit des Chlorids durch Anwesenheit von Bromid bedeutend vermindert wird; Silberbromid ist unlöslich in einer ammoniakalischen Lösung von Chlorsilber (1:50) und wird aus ammoniakalischer Lösung durch Chlorsilber deplacirt. Für die quantitative Trennung von Chlor- und Bromsilber lassen sich diese Löslichkeitsverhältnisse jedoch praktisch (wie bekannt — E. E.) nicht verwerthen. — Als qualitative (aber schwerlich zu empfehlende) Prüfung auf Bromalkali neben Chloralkali giebt Derselbe (4) folgende Vorschrift: Man löse 0,25 g des Kaliumoder 0,2 g des Natriumsalzes in 10 ccm Wasser und mische mit 10 ccm 10 procentiger Ammoniaklösung. Erzeugen einige Tropfen Silbernitratlösung in dieser Flüssigkeit einen Niederschlag, so sind mindestens 2 Proc. Bromsilber zugegen.

A. Cavazzi (5) benutzte zur Bestimmung des Broms bei Gegenwart großer Mengen Chloride die Thatsache, daß eine Oxydationsmischung aus Baryumsuperoxyd und verd. Schwefelsäure bei 100° das Bromkalium vollständig, das Chlorkalium nur spurenweise zersetzt. Die durch einen Luftstrom fortgeführten Bromdämpfe werden von einer Lösung von arseniger Säure in Salzsäure vollständig absorbirt; der Ueberschuß von arseniger Säure wird mittelst Kaliumpermanganatlösung zurückgemessen. Wird der Versuch mit 2 g Natriumchlorid ohne -bromid ausgeführt, unter Anwendung von 0,1 g in Salzsäure gelöstem Ar-

<sup>(1)</sup> Chem. News 49, 94 (Corresp.). — (2) Daselbst 48, 169 (Corresp.). — (3) Pharm. J. Trans. [8] 14, 1. — (4) Daselbst [3] 14, 8. — (5) Gazs. chim. ital. 18, 174 (Ausz.).

senigsäureanhydrid, so sind nach einer Erwärmung von 20 Minuten von einer Kaliumpermanganatlösung, welche in 1 Liter 3,55 Permanganat enthält, 18,0 anstatt 18,2 ccm erforderlich. Es ist daher bei der Brombestimmung eine constante Correction von 0,2 ccm anzubringen.

Zur Darstellung von Bromwasserstoffsäure ließ Rother (1) Brom bei Gegenwart von Wasser auf Schwefel einwirken, setzte sodann eine zur Neutralisation der gebildeten Schwefelsäure genügende Menge Magnesia zu und destillirte ab.

- G. Vulpius (2) machte darauf aufmerksam, dass das im Handel vorkommende bromsaure Kalium häusig (durch Bromkalium) sehr verunreinigt und dann für die durch die Pharmacopöe vorgeschriebene Prüfung von Carbolsäurelösung (3) gänzlich unbrauchbar sei. Er empfahl die Methode von Bunsen oder ihre Modification durch Hempel (4) zur Bestimmung des Gehalts an bromsaurem Kali.
- A. Cavazzi (5) empfahl zur Prüfung auf Jod neben Chlor und Brom Kochen mit einer Mischung von Ferrisulfat und etwas Eisenvitriol (2 g Ferrisulfat, 0,1 bis 0,2 g Eisenvitriol in 25 ccm Wasser). Nur das Jod wird dann abgeschieden.

Zur Reinigung des Fluorammoniums für analytische Zwecke lösen P. T. Austen und F. Wilber (6) die für die Analyse erforderliche Menge in möglichst wenig Wasser und versetzen mit conc. Ammoniak in kleinem Ueberschuß. Von dem entstandenen Niederschlag wird nach dem Absetzen filtrirt durch ein mit Flußsäure ausgezogenes Filter, welches durch einen Ring von Platindraht zusammengehalten wird.

Zur Aufbewahrung von Fluormetallen und Flussäure brachte

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 554 (Auss.). — (2) Arch. Pharm. [8] 186. — (3) Dieselbe beruht auf der Tribromphenolbildung; das Brom wird durch Zersetzung bestimmter Mengen von Bromkalium und broms. Kalium mit Schwefelsäure nach der Gleichung: 5 KBr + KBrO<sub>8</sub> + 8 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 8 K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8 H<sub>2</sub>O + 6 Br erhalten. — (4) JB, f. 1858, 100. — (5) Gass. chim. ital. 18, 454. — (6) Chem. News 48, 274.

E. Militz (1) Glasslaschen in Vorschlag, die innen mit Guttapercha überzogen sind.

Emil Fischer (2) betrachtet als empfindlichste und sicherste Reaction auf Schwefelwasserstoff die Bildung von Methylenblau. Er versetzt die wässerige Lösung des Schwefelwasserstoffs mit ½00 Volumen rauchender Salzsäure (3), fügt einige Körnchen von schwefelsaurem p-Amidodimethylanilin und, sobald letztere gelöst sind, noch 1 bis 2 Tropfen einer verdünnten Eisenchloridlösung zu. Bei Anwesenheit von nur 0,0000182 g Schwefelwasserstoff in 1 Liter Wasser färbte sich die Flüssigkeit nach ½ Stunde noch sehr deutlich blau, während Bleiscetzt bei dieser Verdünnung keine Reaction mehr gab. Für die Darstellung des p-Amidodimethylanilins empfiehlt Er Reduction des käuflichen Helianthins durch Schwefelammonium.

W. Lenz (4) hat angegeben, man könne arsenhaltiges Schwefelwasserstoffgas (5) von dem Arsen befreien, wenn man es durch Salzsäure wasche, welche auf 60 bis 70° erwärmt sei. Er verwendete ein System von vier Waschflaschen, die mit etwa 20 ccm Flüssigkeit gefüllt wurden und zwar die erste mit einer Mischung aus 1 Thl. officineller Salzsäure und 2 Thln. Wasser, die zweite mit einer solchen aus 1 Thl. Salzsäure und 4 Thln. Wasser, die dritte mit 1 Thl. Salzsäure und 8 Thln. Wasser, die vierte mit destillirtem Wasser.— R. Otto (6) konnte diese Angaben jedoch nicht bestätigen. Bei allen Seinen Versuchen blieb die von Ihm verwendete reine Salzsäure vollständig klar und arsenfrei, während der Gasstrom nach dem Passiren der Waschflaschen an Salpetersäure Arsen abgab. Er läßt es dahingestellt, ob die von Lenz benutzte Salzsäure vielleicht chlorhaltig war.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 554 (Ausz.). — (2) Ber. 1888, 2234. — (3) Ein Ueberschufs von Salzsäure ist erforderlich, um die Bildung eines rothen, durch Oxydation des Amidodimethylanilins entstehenden Farbstoffs zu verhindern. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 398; Chem. News 48, 147. — (5) Vgl. J. Myers, JB. f. 1871, 209; Otto, JB. f. 1879, 1024. — (6) Ber. 1888, 2947; sowie im Vereine mit W. Reuss, Arch. Pharm. [3] 32, 919.

G. Lunge (1) bestätigte die Angaben R. T. Thomson's (2) über das Verhalten von schwesliger Säure gegen Lackmus, Phenacetolin und Methylorange einerseits, gegen Phenolphtalein und Rosolsäure andererseits. Lackmus und Phenacetolin sind als Indicatoren bei dieser Titrirung zu verwersen, da der Farbenübergang nicht scharf erfolgt; gleich gut zu gebrauchen sind dagegen Methylorange, Phenolphtalein und Rosolsäure; Methylorange zeigt auf 1 Mol. Aetzkali 1 Mol. schweslige Säure an (der Farbenumschlag erfolgt, sobald das saure Salz gebildet ist), Phenolphtalein und Rosolsäure dagegen nur ½ Mol. (der Farbenumschlag erfolgt erst nach Bildung des neutralen Salzes). Normales Natriumsulfit läst sich daher nur mit Methylorange auf seinen Gehalt an schwesliger Säure titriren.

Zur Bestimmung von schwestiger Säure und Untersalpetersäure in Gasgemischen hat Guillard (3) ein Verfahren angegeben, welches auf der Absorption beider Gase durch Bleisuperoxyd beruht. Das Gasgemenge — es ist vorzugsweise an die
aus den Bleikammern der Schweselsäurefabriken austretenden
Gase gedacht — wird durch Röhren geleitet, welche ausgeglühten
Asbest und auf demselben sein vertheiltes Bleisuperoxyd enthalten. Die Gewichtszunahme der Röhren ergiebt die Summe
der Gewichte der beiden Gase. Zur Trennung des gebildeten
salpetersauren und schweselsauren Bleioxydes kocht Er den
Röhreninhalt mit Wasser und kohlens. Baryt aus und bestimmt
im Filtrate das in Lösung gegangene Baryum (4).

G. Lunge und P. Naef (5) haben folgende Tabelle für das mit großer Sorgfalt ermittelte spec. Gewicht der concentrirten Schwefelsäure aufgestellt:

Procente H <sub>2</sub> 8O <sub>4</sub>	100	99	98	97	96	95
Spec. Gewicht	1,8384	1,8408	1,8412	1,8410	1,8406	1,8390
Procente H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	94	98	92	91	90	
Spec. Gewicht	1,8372	1,8839	1,8294	1,8241	1,8195.	

(1) Dingl. pol. J. **250**, 580. — (2) Siehe diesen JB. S. 1515. — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 125 (Ausz.). — (4) Aus dem gefundenen Baryum ist natürlich die Salpetersäure, nicht — wie im Referate angegeben wird — die Schwefelsäure direct zu berechnen. — (5) Rep. anal. Chem. 1888, 152 (Ausz.).

M. Hönig und E. Zatzek (1) unterwarfen die Einwirkung von Kallumpermanganat auf einige anorganische Schwefelverbindungen einer erneuten Untersuchung (2). unterschwesligs. und schwesligs. Alkalien gelangten Sie zu denselben Resultaten wie L. Péan de Saint-Gilles (2), dass nämlich die Oxydation durch Kaliumpermanganat nur in alkalischer (bei den schwefligs. Alkalien auch in neutraler) Lösung eine vollständige ist; auf 1 Th. unterschwefligs. Natrium (Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.5 H<sub>2</sub>O) werden 1,6366 Thle. Kaliumpermanganat verbraucht, während die Menge des zur Oxydation von 1 Thl. Natriumsulfit verwendeten Permanganats von der Concentration der Chamäleonlösung abhängig ist; der Verbrauch wächst mit der Concentration. Infolge dessen haben auch die sich hierbei bildenden Manganniederschläge eine wechselnde Zusammensetzung (3). Für den bei Oxydation von unterschwefligs. Natrium erhaltenen Niederschlag berechneten Sie aus Ihren Analysen die Formel KH<sub>8</sub>Mn<sub>8</sub>O<sub>8</sub>. Bei der Einwirkung des übermangans. Kali's auf die Mono- und Polysulfide der Alkalien in der Kälte und in neutraler Lösung bilden sich Schwefelsäure, Trithionsäure und Schwefel; in der Kochhitze wird fast aller Schwefel in Schwefelsäure übergeführt.

Edward Divers und M. Shimose (4) beschrieben eine Reaction von Tellurverbindungen. Giebt man eine Lösung von Tellurdioxyd in Schwefelsäure in einen mit Zink und verdünnter Schwefelsäure beschickten Wasserstoffentwickler und leitet das entwickelte Gas in unverdünnte tellurhaltige Schwefelsäure, so zeigt letztere bald die rothe Farbe des Tellursulfoxyds (80,Te); bei weiterem Einleiten scheidet sich ein brauner Nie-

<sup>(1)</sup> Monatsh. Chem. 4, 788. — (2) Vgl. L. Péan de Saint-Gilles, JB. f. 1858, 581; Fordos und Gélis, JB. f. 1859, 660; H. Buignet, JB. 1. 1859, 660. — (8) Es stimmt diess nicht überein mit den Folgerungen von Morawski und Stingl, welche für den Manganniederschlag, wenn keine freie Saure vorhanden ist, stets dieselbe Zusamensetzung Mn<sub>4</sub>KH<sub>8</sub>O<sub>10</sub> annahmen. vgl. JB. f. 1878, 275. — (4) Ber. 1883, 1014; Chem. News 47, 298; Chem. Soc. J. 48, 829, 831.

derschlag ab, welcher von Ihnen für Wasserstoffpertellurid gehalten wird.

Nach H. Beckurts (1) lässt sich Phenolphtalein zur Titrirung von ammoniakalischen Flüssigkeiten als Indicator nicht verwenden (2), wohl aber Phenacetolin.

H. Hager (3) empfahl als scharfes, für kalte und warme Dämpfe brauchbares Reagens auf Ammoniak eine Lösung von salpeters. Quecksilberoxydul. Ein mit dieser Lösung befeuchteter Glasstab überzieht sich bei Anwesenheit von wenig Ammoniak mit einer weißlichen oder bunt schillernden Schicht, welche durch viel Ammoniak sofort schwarz wird. Consin giebt mit demselben Reagens in der Kälte weißliche Dämpfe, Anilin in der Wärme eine gelbliche Trübung.

- O. Grothe und L. H. Friedburg (4) fanden, dass der Nachweis von Ammoniak mit Nessler's Reagens nicht gelingt, wenn in der zu prüfenden Lösung gewisse Mengen Chlormagnesium vorhanden sind.
- J. H. Gladstone und A. Tribe (5) theilten mit, daß sich Hydroxylamin gegen Nessler's Reagens in verdünnter Lösung (0,0002 g in 100 ccm Wasser) ebenso verhält wie Ammoniak; in concentrirteren Lösungen erhält man dagegen schwärzliche Niederschläge, oder rothe, welche sich bald schwärzen. Durch ein Kupferzinkelement wird salzsaures Hydroxylamin zu Ammoniak reducirt.

Zur Bestimmung von salpetriger Säure zersetzte A. Longi (6) die Nitritlösung durch Harnstoff (7) und Essigsäure und bestimmte den entwickelten Stickstoff durch Messung. Salpeters. Salze werden zunächst durch eine salzsaure Lösung von arseniger Säure reducirt. Sind beide Säuren vorhanden, so lassen sich dieselben hinter einander mit derselben Quantität der Lösung ihrer Salze bestimmen. Der erforderliche Apparat ist von Ihm beschrieben und durch Zeichnung veranschaulicht.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 426. — (2) Vgl. diesen JB. S. 1515. — (3) Chem. Centr. 1888, 569 (Ausz.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 81 (Ausz.) — (5) Chem. Soc. J. 48, 844. — (6) Gass. chim. ital. 18, 469. — (7) Vgl. Piccini, JB. f. 1879, 1085.

Nach L. P. Kinnicutt und J. U. Nef (1) läst sich die volumetrische Bestimmung der salpetrigen Säure in Kalium- und Natriumnitrit mittelst Chamäleonlösung am besten so ausführen, dass das Salz in mindestens 300 Thln. Wasser gelöst und mit ½10-Normal-Permanganatlösung bis zur Röthung versetzt wird. Es werden dann erst 2 bis 3 Tropfen verdünnte Schwefelsäure und sogleich darauf ein Ueberschuss der Permanganatlösung zugefügt; die Flüssigkeit wird jetzt stark angesäuert, zum Kochen erhitzt und mit Oxalsäure zurücktitrirt.

Die Bestimmungsmethode der Salpetersäure als Stickoxyd (2) ist von C. Böhmer (3) derart modificirt worden, das Er das entwickelte Stickoxyd nicht durch Messen, sondern durch Wägen bestimmt. Als Absorptionsmittel des zuvor gewaschenen und getrockneten Stickoxyds benutzt Er eine Lösung von 10 g Chromsäure (4) in 10 bis 15 ccm einer .12 procentigen Salpetersäure. Durch einen Kohlensäurestrom treibt Er vor Beginn der Zersetzung die Luft und nach Beendigung das Stickoxyd aus dem Apparate. Die Zusammensetzung des letzteren ist etwas complicirt und ein Vortheil vor der volumetrischen Methode nicht ersichtlich. Die mitgetheilten drei Beleganalysen gaben ziemlich gute Resultate.

H. Wilfarth (5) hat ebenfalls eine Salpetersäurebestimmung durch Absorption des mit Eisenchlorür entwickelten Stickoxyds ausgearbeitet; er wandte jedoch als Absorptionssitssigkeit eine alkalische Lösung von Wasserstoffsuperoxyd an; 0,5 g Salpeter werden, nachdem die Luft aus dem Apparate mit Hülfe eines Kohlensäurestromes entfernt ist, durch Erwärmen mit 20 bis 30 ccm concentrirter Eisenchlorürlösung und 60 ccm Salzsäure von 1,124 spec. Gewicht zersetzt, das entwickelte Stickoxyd wird durch Sodalösung gewaschen und gelangt dann in den aus

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 388; Chem. News 49, 274. — (2) Schloesing, JB. f. 1858, 654; Reichhardt, JB. f. 1870, 955; F. Schultze, JB. f. 1872, 881. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 20. — (4) Vgl. Böhmer, JB. f. 1882, 1270. — (5) Landw. Vers.-Stat. 29, 489; Chem. Centr. 1888, 700; Rep. anal. Chem. 1888, 278 (Auss.).

zwei Theilen, einem Kolben und einer Will-Varrrentrappschen Stickstoffröhre, bestehenden und mit einer Mischung aus 20 ccm titrirter Natronlauge und 20 ccm Wasserstoffsuperoxyd (2 bis 3 procentig) beschickten Absorptionsapparat. Nach Beendigung der Zersetzung wird abermals Kohlensäure durch den Apparat geleitet und schliesslich die Absorptionsslüssigkeit mit Schwefelsäure übersättigt (1), kurze Zeit stehen gelassen, dann zur Vertreibung der Kohlensäure gekocht und, am besten unter Verwendung von Cochenilletinctur oder Lackmus, mit Natronlauge zurücktitrirt. Eine Reihe von Beleganalysen bewiesen die Genauigkeit der Methode für Salpeter.

Nach A. Longi (2) lässt sich Salpetersäure volumetrisch bestimmen durch eine 1/10-Normallösung von schwefels. Zinnoxydul in verdünnter Schwefelsäure. Zur Erkennung der Endreaction wird mit Diphenylamin blau gefärbt und auf Entfärbung titrirt. 4 Mol. des Zinnsalzes entsprechen 1 Mol. Salpetersäureanhydrid, nach der Gleichung: 4SnSO4 + 4HeSO4  $+ 2 \text{HNO}_{5} = 4 \text{Sn}(\text{SO}_{4})_{2} + 5 \text{H}_{2}\text{O} + \text{N}_{2}\text{O}.$ 

Um Salpetersäure bei Gegenwart anderer Säuren, welche ihre Reactionen verdecken könnten, wie Jodwasserstoff, Bromwasserstoff, Chlorsäure, Bromsäure, Jodsäure, Chromsäure nachzuweisen, soll man, wie A. Longi (3) vorschlug, die mit kohlens. Natron neutralisirte Lösung mit schwefliger Säure im Ueberschuss behandeln, sodann erwärmen und wiederum mit kohlens. Natron neutralisiren. Durch Kochen werden Chrom und etwa sonst ausfallende Metalloxyde abgeschieden und durch Filtriren entfernt. Das Filtrat wird mit Essigsäure und Bleisuperoxyd (4) gekocht, bis Stärkepapier durchaus nicht mehr gefärbt wird (Entfernung von Brom und Jod.) Das in Lösung gegangene Blei wird mit Natriumsulfat ausgefällt, die Flüssigkeit filtrirt und zur Trockne verdampft. In dem mit Wasser

<sup>(1)</sup> Es bildet sich bei der Oxydation des Stickoxyds etwas salpetrige Saure, welche nur in saurer Lösung durch das Wasserstoffsuperoxyd weiter oxydirt wird. — (2) Gazz. chim. ital. 18, 482. — (3) Gazz. chim. ital. 18, 468. — (4) Vgl. Vortmann, JB. f. 1880, 1151; f. 1882, 1265.

aufgenommenen Rückstand wird auf Salpetersäure in gewöhnlicher Weise geprüft.

P. T. Austen und J. Ch. Chamberlain (1) empfahlen für den Nachweis von Salpetersäure eine Lösung von Eisenammoniumsulfat (200 g in 1 Liter Wasser, welches 20 ccm conc. Schwefelsäure enthält) als ein mindestens ebenso empfindliches und weit haltbareres Reagens wie Eisenvitriollösung.

Die rothe Farbenreaction, welche eine Lösung von p-Toluidinsulfat in Schwefelsäure mit Salpetersäure giebt, läst sich nach A. Longi (2) zum Nachweise der letzteren Säure vortheilhaft benutzen.

Nach H. Beckurts (3) ist die Angabe unrichtig, wonach Bleisalze das Leuchten des Phosphors im Apparat von Mitscherlich verhindern sollen (4). In Gemischen von Brod oder Fleisch mit der Phosphormasse von 1 bis 2 Zündhölzchen und 0,1 bis 0,2 g Bleisalz ließ sich der Phosphor durch deutliches Leuchten nachweisen, gleichviel ob die Mischungen sofort, oder nach mehrwöchentlichem Stehen destillirt wurden.

E. Täuber (5) bestätigte die Versuche von C. Stünkel, Th. Wetzke und P. Wagner (6) über die Bestimmung der Phosphorsäure nach der Molybdänmethode. Der Zusatz von Ammoniumnitrat vor Ausfällung der Phosphorsäure wirkt günstig, weil dadurch die Ausfällung beschleunigt, ein großer Ueberschuß an Molybdänsäure erspart und dem Niederschlage eine lockere — das Lösen in Ammoniak erleichternde — Beschaffenheit ertheilt wird; als Auswaschflüssigkeit ist ebenfalls verdünnte Ammoniumnitratlösung ohne irgend erheblichen Fehler verwendbar, obwohl der Niederschlag von phosphormolybdäns. Ammonium in Ammoniumnitratlösung etwas leichter löslich ist als in verdünnter Molybdänflüssigkeit. Bei der Fällung des in Ammoniak gelösten Niederschlags mit Magnesiamixtur ist all-

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 5, 209. — (2) Gazz. chim. ital. 18, 465. — (3) Arch. Pharm. [3] 21, 582. — (4) Schwanert, in Otto's Ausmittelung der Gifte, 5. Aufl., S. 16. — (5) Landw. Vers.-Stat. 28, 383. — (6) JB. f. 1882, 1271.

mählicher Zusatz der letzteren und beständiges Umrühren erforderlich.

- G. C. Caldwell (1) gab die Methode von H. Pemberton (2) zur volumetrischen Bestimmung der Phosphorsäure mittelst einer Normallösung von molybdäns. Ammoniak befriedigende Resultate. Zur Erleichterung des Filtrirens bei der Prüfung auf die Endreaction gab Er eine Vorrichtung an.
- A. Bertrand (3) fand, dass bei der Analyse von Phosphaten die Anwesenheit von Kieselsäure für die Bestimmung der Phosphorsäure mittelst Molybdänsäure unschädlich sei (4), da der gelbe Niederschlag, welchen Kieselsäure mit Molybdänsäure bildet, nur in sehr kleiner Menge entsteht und der größte Theil der Kieselsäure bei Behandlung des Niederschlags mit verdünntem Ammoniak auf dem Filter zurückbleibt (5).
- D. Lindo (6) schrieb in einigen mehr an Umfang als an Inhalt bedeutenden Abhandlungen über die Bestimmung der Phosphorsäure als Magnesiumpyrophosphat. Erwähnt sei daraus die Löslichkeit von Magnesiumammoniumphosphat in Lösungen von Chlorammonium, Ammoniumoxalat und -citrat:
  - 6 g Chlorammonium in 100 ccm Wasser und 10 ccm Ammoniaklösung von 6,34 Proc. lösten von dem Magnesiumniederschlag eine Menge = 0,0029 Mg<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>.
  - 1 g Ammoniumoxalat in 110 ccm Wasser und Ammoniak lösten =  $0.0061 \text{ Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$ .
- 2 g Citronensäure in überschüssigem Ammoniak lösten  $= 0,0147 \text{ Mg}_{\text{s}}P_{\text{s}}O_{\text{r}}$ . Durch einen Ueberschuß von Magnesiamixtur wird diese Löslichkeit größtentheils oder gänzlich aufgehoben.
- Th. S. Gladding (7) hält in Erwiderung einer Bemerkung von D. Lindo (8) betreffs der Bestimmung von Phosphorsäure als Magnesiumpyrophosphat eine Correction für die Löslichkeit der phosphors. Ammoniakmagnesia in 3 procentigem Am-

<sup>(1)</sup> Chem. News 48, 61. — (2) JB. f. 1882, 1271. — (8) Monit. scientif. [8] 18, 1107. — (4) Vgl. W. Knop, JB. f. 1857, 575. — (5) Vgl. dasu Fresenius, quantit. Analyse (1875), 1, 405. — (6) Chem. News 48, 217, 280, 289. — (7) Chem. News 48, 71, 117 (Corresp.). — (8) Daseibst 48, 9 (Corresp.).

moniak (1) für überstüssig, da diese Löslichkeit nicht in Betracht komme, falls keine größeren Mengen von Salmiak in der Flüssigkeit gelöst sind (1000 ccm 3 procentige Ammoniakstüssigkeit lösen 0,15 mg P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (2)).

Zur Prüfung von pyrophosphors. Magnesia auf Reinheit empfahl B. Tollens (3) neuerdings (4) Uebergießen mit salpeters. Silber nach dem Glühen; waren der phosphors. Ammoniakmagnesia basisch-phosphorsaure oder citronensaure Salze von Kalk oder Magnesia beigemengt, so tritt in der Kälte in einigen Stunden, schnell beim Erwärmen Gelbfärbung ein.

R. Ulbricht (5) nimmt die Priorität der von K. Broockmann (6) vorgeschlagenen Methode der Wägung von Magnesiumpyrophosphat für sich in Anspruch (7).

K. Broockmann (8) betrachtet den Titer der Uranlösung, wie sie zur Titrirung von Phosphorsäure (9) gebraucht wird, als veränderlich und hat eine Tabelle ausgearbeitet, ans welcher abgelesen werden kann, wieviel Milligramm Phosphorsäure einem Cubikcentimeter Uranlösung entsprechen, wenn 20 ccm, 21 ccm u. s. w. bis 40 ccm Uranlösung verbraucht worden sind. Nach dieser Tabelle entspricht bei dem Verbrauche von 20 ccm Uranlösung 1 ccm 0,00498 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, bei dem Verbrauche von 40 com dagegen 1 ccm 0,005140 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. A. E. Haswell(10) hat diese Tabelle für die Werthe von 1 bis 20 ccm ergänzt.

A. Stelling (11) erklärte es für nothwendig, zur Bestimmung der Phosphoreäure in sogenanntem Leimkalk den Niederschlag

<sup>(1)</sup> Wie sie früher von Fresenius (quantit. Analyse, 5. Aufl., 8. 838) empfohlen wurde; vgl. JB. f. 1869, 860, 861; f. 1878, 919; f. 1880, 1160.

— (2) Nach Stünkel, Wetzke und Wagner, in der im JB. f. 1882, 1271 besprochenen Arbeit. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 426 (Ausz.). — (4) Vgl. A. Grupe und B. Tollens, JB. f. 1881, 1172. — (5) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 231 (Corresp.). — (6) JB. f. 1882, 1273. — (7) Ulbricht besieht sich auf Seine im JB. f. 1880, 1222 besprochene Arbeit. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 90 (Ausz.). — (9) Leconte, JB. f. 1853, 642; Pincus, JB. f. 1859, 667; Bödecker, JB. f. 1861, 828; C. Mohr, JB. f. 1880, 1158; siehe auch Fresenius, quantit. Anal. 1875, 8. 411. — (10) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 91 (Ausz.). — (11) Rep. anal. Chem. 8, 105.

von phosphors. Kalk, dem noch organische Stoffe beigemengt sind, zuvor mit Salpeter und Soda zu schmelzen.

Ch. Taquet (1) brachte eine Notiz über Fällbarkeit der Phosphate von Eisen und Thonerde durch schwefels. Kalk.

E. A. Grete (2) theilte eine Bestimmungsmethode der Phosphorsäure in eisen- und thonerdehaltigem Materiale mit. Dieselbe beruht auf der Löslichkeit des — mit Natriumacetat gefällten — Eisen- und Thonerdephosphats in weins. oder citronens. Ammoniak und der Fällbarkeit der Phosphorsäure aus dieser Lösung durch Magnesiamixtur.

A. Mollenda (3) hat eine Titrirmethode angegeben zur Bestimmung der Phosphorsäure in den Superphosphaten. 10 g des zerriebenen und gesiebten Superphosphats werden in Wasser gelöst, die Lösung wird auf 500 ccm aufgefüllt, vier Stunden unter häufigem Schütteln stehen gelassen und filtrirt. 100 ccm des Filtrates (= 2 g Superphosphat) wird der Kalk in der Siedehitze durch oxals. Natron ausgefällt (4) und das Filtrat sammt dem Waschwasser nach Zusatz einiger Tropfen neutraler Lackmustinctur titrirt. Hierzu kann eine Natriumcarbonatlösung von bekanntem Gehalt (0,0265 g in 1 ccm) angewandt werden, oder eine Halbnormal-Aetznatronlösung. Im ersteren Falle muss bei Siedehitze titrirt werden, bis die Flüssigkeit deutlich blau erscheint, man kocht dann noch einige Minuten und lässt erkalten; nimmt die Flüssigkeit nach dem Erkalten eine rothviolette Farbe an, so wird von Neuem erhitzt und von der Natriumcarbonatlösung zugesetzt; dies muß so lange wiederholt werden, bis die Flüssigkeit nach dem Erkalten blau bleibt. Die Berechnung erfolgt nach der Gleichung:  $2NaH_{2}PO_{4} + Na_{2}CO_{5} = 2Na_{2}HPO_{4} + CO_{2} + H_{2}O.$ facher ist die Titrirung mit Aetznatronlösung, welche in der

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 308. — (2) Landw. Vers.-Stat. 28, 467. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 155; Chem. News 47, 281. — (4) Die Ausfällung des Kalkes muß vorgenommen werden, weil das Superphosphat Gyps beigemengt enthält, welcher durch die spätere Titrirung mit kohlens. Natron umgesetzt werden würde.

Kälte ausgeführt werden kann; die Gegenwart von oxals. oder schwefels. Ammon (bei der Analyse von Ammoniaksuperphosphat) ist dann nach Ihm ohne Nachtheil, da eine Zersetzung in der Kälte nicht zu befürchten wäre. Auch läßt sich ein Filtriren nach Ausfällung des oxals. Kalkes umgehen, wenn Phenolphtalein (1) als Indicator benutzt und direct mit Natronlauge auf Rothfärbung titrirt wird. Auch Phenacetolin (2) hat Er als Indicator verwendet. Enthält ein Superphosphat freie Schwefelsäure oder Phosphorsäure, so muß vor der Abscheidung des Kalkes so lange kohlens. Natron tropfenweise zugefügt werden, bis die Flüssigkeit sich eben zu trüben beginnt.

In Dingler's polytechnischem Journal (3) fanden neuere Arbeiten über Bestimmung der Phosphorsäure in Düngemitteln (4) eine eingehende Besprechung. Als Resultat derselben ergab sich, dass das Versahren zur Bestimmung der "citratlöslichen" Phosphorsäure in Präcipitaten, wie sie von Joulie (5) und von Petermann (6) angestrebt wurde, unbrauchbar ist, weil der Befund an citratlöslicher Phosphorsäure abhängig ist von der Art der Citratlösung (ob neutral oder ammoniakalisch), von der Digestionsdauer und Temperatur, sowie von der Anwesenheit von Gyps, Chlorcalcium und kohlens. Kalk (7). Das Versahren zur Bestimmung der surückgegangenen Phosphorsäure in Superphosphaten mittelst citronens. Ammoniums ist in seiner jetzigen Form für die Ausübung der Düngercontrole ebenfalls nicht anwendbar. Hervorgehoben wurde namentlich, dass die mechanische Beschaffenheit des Superphosphates, welche für die

<sup>(1)</sup> Vgl. übrigens G. Tobias, JB. f. 1882, 1274. -- (2) P. Degener, JB. f. 1881, 1156; G. Lunge, JB. f. 1882, 1256. -- (3) Dingl. pol. J. 248, 85, 125. -- (4) P. Wagner, JB. f. 1882, 1429; Herzfeld und Feuerlein, JB. f. 1881, 1171; Petermann, JB. f. 1879, 1125; Wagner und Hercher, JB. f. 1881, 1287; A. König, JB. f. 1881, 1168; R. Wagner, JB. f. 1881, 1286; Erlenmeyer, JB. f. 1881, 1289; Fleischer, JB. f. 1882, 1480; f. 1881, 1287; Ollech und Tollen's, JB. f. 1882, 1275; Halle'sche Versammlung, JB. f. 1882, 1827; Gladding, JB. f. 1882, 1275. -- (5) JB. f. 1878, 921. -- (6) JB. f. 1879, 1125. -- (7) Vgl. Fleischer, JB. f. 1882, 1480.

Vertheilung im Boden wahrscheinlich von großer Bedeutung ist, durch die Citratanalyse nicht zum Ausdruck kommt, weil zu derselben grobkörnige wie feinkörnige Proben zunächst zu einem feinen Brei gerieben werden.

Millot (1) verglich die Methode von Gladding (2) zur Bestimmung der surückgegangenen Phosphorsäure mit der in Frankreich üblichen, welche darin besteht, 1 g Superphosphat mit 40 bis 50 ccm concentrirtem und stark ammoniakalischem Ammoniumcitrat 12 bis 15 Stunden in Berührung zu lassen. Er kam zu dem Schlus, dass die nach beiden Methoden erhaltenen Resultate nicht wesentlich von einander abweichen; Dicalciumphosphat, die sauren Phosphate von Eisen und Aluminium und die normalen Phosphate gehen in Lösung, während sich von den basischen Phosphaten 2 P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. 3 M<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. 2 M<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nur äußerst wenig löst.

Pearce (3) bestimmte Arsen in Erzen und Hüttenproducten durch Schmelzen mit Soda und Salpeter, Fällung der ausgelaugten Arsensäure als arsens. Silber und Bestimmung des Silbers im Niederschlag durch Abtreiben oder durch Lösen in Salpetersäure und Titriren mit Rhodanammonium.

Lecroy W. Mc Cay (4) hat zur Bestimmung des Arsens dieselbe volumetrische Methode angegeben, welche Kratschmer und Sztankowánszky (5) zur Bestimmung von Phosphorsäure verwandten. Er fügt zu der neutralen, zum Kochen erhitzten Lösung von Arsensäure aus einer Bürette Normallösung von salpeters. Silber in kleinem Ueberschuß hinzu; bei starkem Umrühren setzt sich der Niederschlag gut ab; man läßt auf etwa 40° erkalten und dann aus einer zweiten Bürette verdünnte Ammoniaklösung tropfenweise zusließen, so lange als sich noch ein Niederschlag bildet (6); das Silberarseniat wird abfiltrirt, ausgewaschen und in dem mit Salpetersäure angesäuerten Fil-

<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 40, 101. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1275. — (8) Dingl. pol. J 249, 529 (Ausz.). — (4) Chem. News 48, 7. — (5) JB. f. 1882, 1272; vgl. auch E. Perrot, JB. f. 1881, 1178. — (6) Die Flüssigheit darf keine alkalische Reaction annehmen, da sonst Silberoxyd ausgefällt wird.

trat das überschüssige Silber nach Volhard (1) titrirt. Der gefundene Silbergehalt wird von dem der zugefügten Normallösung abgezogen. Aus dem verbrauchten Silber berechnet sich der Arsengehalt (100 Ag = 23,15 As). Vergleichende Bestimmungen nach dieser volumetrischen und nach der gewichtsanalytischen Methode ergaben gut übereinstimmende Resultate.

Auf dem nämlichen Principe beruht die Methode von R. Pearce, beschrieben von A. H. Low (2), zur Bestimmung des Arsens in Erzen. Die fein gepulverte Substanz wird durch Schmelzen mit Soda und Salpeter aufgeschlossen, mit Wasser ausgezogen, mit Salpetersäure angesäuert, zur Vertreibung von Kohlensäure und salpetriger Säure aufgekocht und nach der Abkühlung vorsichtig mit Ammoniak neutralisirt bis zu ganz schwach alkalischer Reaction. Hat sich ein Niederschlag (Thonerde u. s. w.) gebildet, so wird filtrirt, dem Filtrat Silbernitrat in leichtem Ueberschuss zugestigt (3) und in dem absiltrirten ausgewaschenen Silberarseniat der Silbergehalt bestimmt, am einfachsten durch Lösen in verdünnter Salpetersäure und Titriren mit sulfocyans. Ammonium (4).

Von W. Fresenius (5) ist darauf aufmerksam gemacht worden, dass der sehr allgemeine und oft beträchtliche Arsengehalt des Glases leicht zu Irrthümern bei der Nachweisung von Arsen nach dem Verfahren von Fresenius und Babo (6) Veranlassung geben könne. Zu den Versuchen dienten drei Glasproben, von denen die erste (A) 0,2 Proc., die zweite (B) 0,08 Proc., die dritte (C) eine in 1 g nicht bestimmbare Menge Arsen enthielt; völlig arsenfreies Glas konnte überhaupt nicht erhalten werden (7). Wurde eine arsenfreie Mischung von Cyan-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1874, 998 und JB. f. 1877, 1074. — (2) Chem. News 48, 85. — (8) Ein Niederschlag von Silberoxyd bildet sich in der schwach alkalischen Flüssigkeit nicht bei Gegenwart von viel Ammoniumnitrat; vgl. Lecroy W. Mc Cay, Chem. News 48, 168 (Corresp.). — (4) Volhard, JB. f. 1877, 1074. — (5) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 397. — (6) Ann. Chem. Pharm. 49, 287; vgl. JB. f. 1881, 1174. — (7) Bei der Fabrikation des Glases wird der Schmelze zum Zwecke der Entfärbung arsenige Säure zugesetzt.

L. Schmelck (1) hat für das Staatsphysikat in Christiania einen Vorschlag zu einem Reglement für Arsenuntersuchungen ausgearbeitet. Es sei daraus hervorgehoben, dass von Zeugen, Papier, Rouleaux, Tapeten 200 qcm, von trockenen Farben 1 g zur Untersuchung verwandt werden sollen und dass der betreffende Gegenstand für arsenhaltig erklärt wird, wenn er im Marsh'schen Apparate bei 20 Minuten langem Glühen des Rohres und bei einer Gasentwickelung, die auf der Spitze des Rohres eine 4 bis 8 mm lange Flamme giebt, einen dunklen Arsenbeschlag verursacht, welcher in seiner Größe einem vermittelst 0,1 mg arseniger Säure dargestellten Spiegel entspricht oder denselben übersteigt. Der Beschlag muß sich in einer 2 procentigen Lösung von unterchlorigs. Natron auflösen; geschieht dies nur theilweise (Gegenwart von Antimon), so wird die auf diese Weise entstandene Lösung mit Salzsäure gekocht, bis dieselbe nicht mehr nach Chlor riecht und abermals im Marsh'schen Apparate geprüft.

In einem Commissionsberichte (2) über die Prüfung englischer Fabrikate auf Arsen werden behufs gesetzlicher Bestimmungen über den Nachweis des Arsens und die Zulässigkeit bestimmter Maximalgehalte in den Waaren detaillirte Vorschläge gemacht.

G. Thoms (3) schlug Normen für eine allgemeine Tapetencontrole vor. — Auch E. Reichardt (4) schrieb über Schädlichkeit und Prüfung arsenhaltiger Tapeten und Farben. Er
empfahl zur qualitativen wie quantitativen Prüfung auf Arsen
abermals (5) an Stelle der Marsh'schen Probe Einleiten des
arsenwasserstoffhaltigen Wasserstoffgases in salpetersäurehaltige
Silberlösung.

R. Otto (6) vermuthet, dass die gelbe Färbung, welche bei Einwirkung von Arsenwasserstoff auf neutrale Silbernitratlösung, deren Verdünnung nicht über 1:7 hinausgeht, suerst

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 321. — (2) Pharm. J. Trans. [3] 14, 5. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 475 (Auss.). — (4) Arch. Pharm. [3] 11, 271. — (5) Vgl. JB. f. 1880, 1165. — (6) Arch. Pharm. [8] 11, 583.

(vor Abscheidung des metallischen Silbers) entsteht, nicht durch arsenigs. Silber, sondern durch ein in Lösung befindliches Oxydelsalz des Silbers bedingt wird. Bei ruhigem Stehen entfürbt sich die gelbe Lösung etwa im Verlauf von 2 Stunden unter Abscheidung von Silber, bei Verdünnung mit Wasser sofort unter Abscheidung von Silber und Silberoxyd.

C. Bischoff (1) hat beobachtet, dass arsenige Säure unter dem Einstus von Schimmelpilzvegetationen in Arsenwasserstoff übergeführt werden kann (2). Der Nachweis des letzteren ließs sich bei Gelegenheit des Vergiftungsfalles eines Pferdes führen; das seuchte, aus gequetschtem Haser, Mais und Erbsen bestehende Futter, welchem Arsenik untermischt worden war, exhalirte nach mehrwöchentlichen Stehen in einem Glase penetranten Geruch nach Arsenwasserstoff, der auch durch seine chemischen Reactionen identisieirt wurde. Ferner wies Er auf ähnliche Erscheinungen an älteren, exhumirten Leichen hin, welche in verschiedenen Fällen einen Geruch nach Kakodylverbindungen ausströmten, wenn der Tod durch Arsenvergistung ersolgt war.

Zum Nachweis der Arsensäure im Gang der qualitativen Analyse empfahl E. Salkowski (3), die Lösung des Schwefelarsens in rauchender Salpetersäure, nachdem diese größtentheils durch Abdampfen entfernt ist, mit in Wasser aufgeschwemmtem kohlens. Kalk oder Baryt zu erwärmen, zu filtriren und das Filtrat mit Silbernitrat zu prüfen.

C. Bodewig (4) hat eine Arbeit veröffentlicht über die Bestimmung der Borsäure in Borosilicaten. Er fand die Methoden zur Trennung der Kieselsäure von der Borsäure wenig genau, die Methode der Reinigung des Borfluorkaliums von beigemengtem Kieselfluorkalium (5) sogar völlig unbrauchbar, da sich nach Ihm das Borfluorkalium bei mehrfachem Abdampfen mit Ammon zersetzt. — Er verfuhr daher so, dass Er die Hauptmenge der Kieselsäure zunächst mit kohlens. Ammon abschied,

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, \$10. — (2) Vgl. dazu J. Giglioli, JB. f. 1881, 1009. — (3) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 128. — (4) Zeitschr. Kryst. 9, 211. — (5) Vgl. Fresenius, quantitat. Analyse, 6. Aufl., 8. 424.

das Filtrat bis zur Zersetzung des kohlens. Ammons eindampfte und sodann eine ammoniakalische Zinkoxydlösung hinzufügte (1). Erst durch zweimalige Behandlung mit der Zinklösung gelang es Ihm, die letzten Reste von Kieselsäure zu entfernen. scheint sich jedoch etwas Borsäure an Zink gebunden auszuscheiden, da die Resultate etwas zu niedrig ausfallen. Mehr empfiehlt es sich, die Hauptmenge der Kieselsäure mittelst Chlorammonium abzuscheiden, sodann nach der Methode von Marignac (2) Chlormagnesium (die 14 fache Menge der Borsäure) zuzufügen und einzudampfen. In dem geglühten Rückstand ist dann die Magnesia, Chlor und Kieselsäure (der durch Salmiak nicht abgeschiedene Rest, welcher in MgSiO, übergegangen ist) zu bestimmen. Will man die Borsäure als Borfluorkalium bestimmen, so muss man das Chlorammonium durch überschüseig zugesetzte Kalilauge zerstören und soviel Flussäure zufügen, dass beim Eindampfen saure Dämpfe weggehen. durch Behandlung des Rückstandes mit einer Lösung von essigs. Kalium das Fluorwasserstoff-Fluorkalium entfernt ist (3), behält man im Rückstand Borfluorkalium, welches mit Kieselfluorkalium verunreinigt ist; man hat letzteres dann nach Berzelius gesondert zu bestimmen. — Die Bestimmung der Borsäure durch Titration nach E. F. Smith (4) fand Er für unlösliche Borate ganz unbrauchbar.

In einem Referat des Repertoriums der analytischen Chemie (5) wird zur Prüfung von Portland-Cement die Behandlung mit verdünnter Salzsäure empfohlen. Zusatz von Kalkstein oder Kreide giebt sich dann durch Kohlensäureentwicklung, Zusatz von Hochofenschlacke durch Ausscheidung von Schwefel und Auftreten von Schwefelwasserstoff zu erkennen. — Ausführlicher ist die Untersuchung von Portlandcement auf beigemengte Hochofenschlacke von C. Heintzel (6) ausgeführt worden.

<sup>(1)</sup> Vgl. Fresenius, quantitat. Analyse, 6. Aufl., 8. 650. — (2) Daselbst, 8. 422; JB. f. 1862, 568. — (8) Vgl. Fresenius, quantit. Analyse, 1875, 11, 428. — (4) JB. f. 1882, 1279. — (5) Rep. anal. Chem. 1888, 78. — (6) Rep. anal. Chem. 1888, 107 (Auss.).

Nach Ihm macht ein hoher Schwefelgehalt (Portlandcement enthält höchstens 0,5, Schlacke 1 bis 2 Proc. Schwefel) und ein beträchtlicher Mangangehalt den Cement zwar der Beimengung von Schlackenmehl verdächtig, doch reichen die Unterschiede in der chemischen Zusammensetzung nicht hin, um eine solche mit Sicherheit zu constatiren. Weitere Anhaltspunkte werden durch Abschlämmen (Portlandcement ist specifisch leichter als Schlackenmehl) sowie durch die mikroskopische Untersuchung gegeben.

O. Hehner (1) analysirte eine Probe von Neuseeland-Kohle.

Le de bur (2) fand, dass beim Ueberleiten von etwa 1 Liter Luft durch ein mit glühenden Holzkohlenstückehen angestülltes Verbrennungsrohr bei niedriger Temperatur mehr Kohlensäure, bei hoher mehr Kohlenoxyd entsteht. Bei eirea 350° bildeten sich 78,6 Proc. Kohlensäure und 21,4 Proc. Kohlenoxyd, bei Gelbgluth (eirea 1100°) dagegen nur 1,3 Proc. Kohlensäure und 98,7 Proc. Kohlenoxyd.

Nach J. E. Stead (3) ist die organische Substanz, welche beim Lösen des Eisens in Salpetersäure entsteht, auch in Natronlauge löslich und zwar mit bedeutend dunklerer Farbe; Er modificirte demgemäß die colorimetrische Methode zur Bestimmung von Kohlenstoff in Eisen und Stahl (4) dadurch, daß Er die salpeters. Lösung mit Natronlauge übersättigte und dann die Färbung mit einer ebenso hergestellten Eisenlösung von bekanntem Kohlenstoffgehalt verglich. — Er beschrieb ein zu diesem Zweck von Ihm construirtes Chromometer.

Hans v. Jüptner (5) oxydirte zur Bestimmung des Gesammtkohlenstoffs in Eisen und Stahl 2,5 bis 3,5 der Spähne direct mit der 4 bis 5 fachen Menge Chromsäure und circa 300 ccm Schwefelsäure von 1,4 bis 1,6 spec. Gewicht. Die entwickelte Kohlensäure wird im Kaliapparate absorbirt.

<sup>(1)</sup> Anal. 6, 188. — (2) Rep. anal. Chem. 1888, 151 (Ausz.). — (3) Chem. News 47, 285; Chem. Centr. 1888, 771 (Ausz.). — (4) Eggertz, JB. f. 1868, 690; f. 1876, 989. — (5) Chem. Centr. 1888, 778 (Ausz.).

Zur Bestimmung von Kohle im Gulseisen bringt A. Breneman (1) den beim Auflösen erhaltenen Rückstand auf ein in einem Platinrohr angebrachtes Asbestfilter; der Filtrirapparat wird schließlich in ein Verbrennungsrohr von Porcellan eingeführt und im Sauerstoffstrom bei Gegenwart von Kupferoxyd erhitzt.

Auch A. B. Clemence (2) empfahl zur Bestimmung der Kohle im Stahl die Benutzung eines Platinrohres mit Asbestfüter; ersteres ist so eingerichtet, dass nach dem Trocknen bei 150 bis 175° in ihm die Verbrennung unter Durchleitung eines Sauerstoffstromes vorgenommen werden kann.

G. Zabudsky (3) bestimmte Kohlenstoff in Gulseisen und Stahl durch Zerreiben des feinvertheilten Eisens mit der 20 fachen Gewichtsmenge einer aus gleichen Theilen hergestellten Mischung von Kupfersulfat und Chlornatrium, welches zuvor mit Wasser zu einem Teig angerührt ist. Die gleichförmig zerriebene Masse wird zuerst ohne, dann mit Salzsäure schwach erwärmt und der Kohlenstoffrückstand auf ein Asbestfilter gebracht.

E. Salfeld (4) schrieb über die Dauer der spectralanalytischen Reaction von Kohlenoxyd im Blut (5). Das ohne Zusatz fremder Agentien (6) vier Wochen lang aufbewahrte Blut durch Kohlenoxyd Vergifteter zeigte nach der Reduction mit Schwefelammon noch immer zwei Spectrallinien. Nach zwei Monaten war das Kohlenoxyd durch die Spectralanalyse nicht mehr nachweisbar. — Mit Bezug auf diese Angabe machte C. H. Wolff (7) gleichfalls Mittheilungen über diesen Gegenstand (8). Die von Ihm aufbewahrten kohlenoxydhaltigen Blutproben zeigten nach drei Jahren das Spectrum des Kohlenoxyds

<sup>(1)</sup> Chem. News 48, 168. — (2) Chem. News 48, 206. — (3) Ber. 1888, 2318 (Ausz.). — (4) Rep. anal. Chem. 2, 35. — (5) Hoppe, JB. f. 1865, 745; Hoppe-Seyler, med.-chem. Untersuchungen, 2, 1867, S. 202; Jäderholm, die gerichtlich-medicinische Diagnose der Kohlenoxydvergiftung, Berlin 1876. — (6) Jäderholm empfahl Boraxisung. — (7) Rep. anal. Chem. 2, 82. — (8) Vgl. auch Wolff, JB. f. 1880, 1172.

in derselben Deutlichkeit. Er betonte jedoch, dass es Fälle gebe, in denen sich an der Leiche der Kohlenoxydtod nicht constatiren lasse, nämlich dann, wenn der Vergiftete noch lange genug in reiner Luft athmete, um das Kohlenoxyd wieder aus dem Blute auszuscheiden, und erst nach einigen Stunden durch die im Körper bewirkten Veränderungen der Tod eintrat.

J. v. Fodor (1) empfahl zum Nachweis von Kohlenoxyd mit neutraler Palladiumchlorürlösung (2) getränktes Filtrirpapier, welches durch schwarzgraue Färbung die Gegenwart von Kohlenoxyd anzeigen soll. Dies Reagens ist jedoch gewiß mit Vorsicht anzuwenden, da Schwefelwasserstoff, Schwefelammonium, Sumpfgas, Aethylen, Wasserstoff, Ozon und Ammoniak (?) (3) die nämliche Reaction geben.

Von A. Müntz und E. Aubin (4) wurden Bestimmungen der Kohlensäure ausgeführt, welche die Luft an verschiedenen Punkten der Erde enthält. Es dienten zu diesem Zwecke mit durch Kali getränkten Bimsstein angefüllte Röhren, durch welche bei Gelegenheit der Expeditionen zur Beobachtung des Venusdurchganges an den verschiedenen Stationen ein gemessenes Volumen Luft durchgesaugt worden war. Es ergab sich, dass der Kohlensäuregehalt der Luft an den sehr entfernten Punkten nicht bedeutend von demjenigen Europa's abweicht. Schwankungen werden durch Wind und Wetter beeinflusst. Regelmässig zeigten die in der Nacht entnommenen Luftproben einen höheren Gehalt als die am Tage entnommenen. Auf der stidlichen Hemisphäre wurden im Mittel etwas niedrigere Resultate als auf der nördlichen erhalten, nämlich in 10000 Thln. 2,71 gegen 2,82 Vol. Das Mittel aus sämmtlichen Bestimmungen war 2,78.

M. Hönig und E. Zatzek (5) zeigten, dass sich Kohlen-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 81 (Ausz.). — (2) Vgl. JB. f. 1881, 1175. — (3) R. Böttger, Zeitschr. anal. Chem. 1883, 81 (Ausz.) und Schneider, ebendaselbst; betreffs des Ammoniaks widerspechen sich die Angaben von Fodor und von Schneider. — (4) Compt. rend. 36, 1798; Ann. chim. phys. [5] 16, 238; vgl. JB. f. 1882, 1281. — (5) Monatsh. Chem. 4, 788.

bestimmen lasse, wenn man die zu untersuchende Substanz in einem geeigneten Apparate mit einer concentrirten Kaliumpermanganatlösung oxydire (1) und sodann mit verdünnter Säure (Salpetersäure, Schwefelsäure oder Essigsäure) zersetze. Das entwickelte Gas wird durch eine verdünnte und schwach angesäuerte Permanganatlösung geleitet, um es von etwa noch beigemengter schwefliger Säure oder Schwefelwasserstoff zu befreien, sodann durch Chlorcalcium getrocknet und durch Kalilauge absorbirt. Nach dem Durchsaugen von trockener Luft findet man die Kohlensäure aus der Gewichtszunahme des mit Kalilauge beschickten Absorptionsapparates.

A. Müntz (2) bestimmte Schwefelkohlenstoff in dem Sulfocarbonat des Handels durch Zersetzung von 30 ccm des letzteren mit 100 ccm einer gesättigten Lösung von Zinksulfat und 100 ccm Wasser. Der Schwefelkohlenstoff wird abdestillirt und in Petroleum condensirt. Durch einfaches Ablesen der Volumvermehrung erfährt man das Volumen des übergegangenen Schwefelkohlenstoffs und durch Multiplication mit 1,27 sein Gewicht. Als constante Correction des abgelesenen Volumens wird 0,2 ccm addirt. Die Methode ist mehr für commercielle als wissenschaftliche Zwecke berechnet.

In ähnlicher Weise bestimmte E. Fallières (3) den Gehalt an Schwefelkohlenstoff im Sulfocarbonat. Er zersetzte dasselbe durch Natriumdisulfitlösung von 35° Beaumé, fügte nach einer Stunde Ammoniak hinzu und schüttelte mit einer bestimmten Menge Benzin aus. Die Vergrößerung des Benzinvolumens giebt auch hier den Maßstab für den Schwefelkohlenstoffgehalt, dessen Berechnung durch beigegebene Tabellen erleichtert wird. — Guyot Dannecy (4) führte die Werthbestimmung der Kaliumsulfocarbonate aus, indem Er dieselben durch 10 procentige Chlorzinklösung bei 60° zersetzte, den ab-

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen JB. S. 1587. — (2) Compt. rend. **96**, 1430; Monit. scientif. [3] **18**, 650. — (3) Compt. rend. **96**, 1799. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 290 (Auss.).

destillirenden Schwefelkohlenstoff in gut gekühlter Vorlage condensirte und diesen, ebenso wie das abgeschiedene und getrocknete Schwefelzink bestimmte.

- O. Hehner und H. S. Carpenter (1) beschrieben eine Methode der Analyse von Sulfocarbonat, wie dieses als Lösung von Schwefelkohlenstoff in Schwefelkalium in den Handel kommt. Zu 3 bis 5 g dieser Lösung wird eine starke Bleiacetatlösung gesetzt bis zur vollständigen Fällung. Die Flüssigkeit wird alsdann aus einer Retorte destillirt und der übergehende Schwefelkohlenstoff durch concentrirte alkoholische Kalilösung absorbirt. Das entstandene Xanthat wird nach dem Ansäuern der alkalischen Lösung mit Essigsäure vermittelst Kupfersulfatlösung (12,47 g im Liter) titrirt. Wenn bei Zugabe der Kupferlösung kein Niederschlag von gelbem Kupferxanthat mehr abgeschieden wird, wird ein Tropfen der Flüssigkeit auf eine doppelte Lage Filtrirpapier gebracht und der Fleck auf dem unteren Papier mit Ferrocyankaliumlösung geprüft. Ist eine Reaction erkennbar, so wird die verbrauchte Kupferlösung abgelesen und für je 100 ccm der Flüssigkeit 1 ccm der Normallösung abgezogen, da dieser Betrag zu einer deutlichen Reaction mit Ferrocyankalium erforderlich ist. Durch Multiplication der verbrauchten Anzahl Cubikcentimeter mit 0,0076 erhält man den Gehalt an Schwefelkohlenstoff.
- G. Campari (2) weist Kali neben Magnesia und Natron nach durch Zusatz einer alkoholischen Lösung von dem Doppelsalz von Natrium- und Wismuthhyposulfit. Die Gegenwart der geringsten Menge von Kali giebt sich durch eine Gelbfärbung zu erkennen; der entstehende Niederschlag hat die Zusammensetzung K<sub>3</sub>Bi(S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)<sub>8</sub>.

H. Precht und B. Wittjen (3) hatten bei ihren Untersuchungen über die Löslichkeit von Salzgemischen (4) Chloralkalien neben großen Mengen schwefels. Magnesia zu be-

<sup>(1)</sup> Anal. 6, 37; Monit. scientif. [3] 18, 909. — (2) Ber. 1883, 387 (Ausz.). — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 81 (Ausz.). — (4) JB. f. 1881, 69; vgl. auch JB. f. 1882, 77.

stimmen und bewirkten die Abscheidung der Magnesia durch Glühen mit Stärkemehl. Aus der geglühten Masse können die gebildeten Schwefelalkalien leicht ausgelaugt werden, während die entstandene Magnesia im Rückstande verbleibt.

M. Kunde und G. Tenthorn (1) zeigten, daß sich die Alkalien bei Gegenwart von Phosphoraäure und Borsäure nach der Methode von W. Knop (2) bestimmen lassen, indem man sie durch Kieselfluorwasserstoffsäure unter Zusatz von Alkohol und Aether fällt, den Niederschlag mit concentrirter Schwefelsäure zersetzt, letztere durch Erhitzen verjagt und die Alkalien nach Abscheidung der Kieselsäure durch Ammoniak und kohlens. Ammoniak schließlich als neutrale schwefels. Salze wägt.

W. Lenz (3) fand, dass die Personne-Kaspar'sche (4) Gehaltsbestimmung des Jodkaliums unbrauchbar sei, weil schon 0,1 ccm der als Titerstüssigkeit dienenden Sublimatlösung 0,7 Proc. Jodkalium entspricht und weil die Resultate von der Temperatur der Reactionsstüssigkeit in hohem Grade abhängen. — Auch eine von Ph. Carles (5) angegebene Modification der Methode ergab Ihm keine brauchbaren Resultate.

Ulex (6) bestimmte Chlornatrium neben Chlorkalium nach Abscheidung des Chlorkaliums als Kaliumplatinchlorid, durch Fällung des Filtrates mit Salmiaklösung, Filtriren, Abdampfen, Erhitzen des Rückstandes zur Entfernung flüchtiger Salze und Titriren des dann erhaltenen wässerigen Auszuges mit Silberlösung.

D. Sidersky (7) hat gefunden, dass eine in Wasser gelöste Mischung von schwefels. und oxals. Ammon aus neutralen Strontianlösungen nur schwefels. Strontian, aus neutralen Kalklösungen nur oxals. Kalk ausfällt. Er hat hierauf eine Tren-

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1888, 266. — (2) Vgl. JB. f. 1861, 839. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 391; Dingl. pol. J. **250**, 469. — (4) Vgl. JB. f. 1881, 1180. — (5) Car les löst Jodkalium sowohl wie Sublimat in 17 procentigem Weingeist; siehe die Literatur dazu in der Originalabhandlung. — (6) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 560 (Ausz.). — (7) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 10; Chem. News 48, 296 (Ausz.).

nungemethode von Strontium und Calcium begründet. Zu der stark concentrirten Lösung der beiden Erden hat man nach Ihm das Gemisch von schwefels. und oxals. Ammoniak — Er verwendet eine Lösung von 200 g Ammoniumsulfat und 30 g Ammoniumoxalat in 1 Liter Wasser für Analysen eines Gemenges von 1 Thl. kohlens. Kalk und 5 bis 8 Thln. kohlens. Strontium in der Wärme zuzufügen und den abfiltrirten und ausgewaschenen Niederschlag mit verdünnter Salzsäure auszuziehen; Calciumoxalat geht in Lösung und kann durch Uebersättigen mit Ammoniak wieder gefällt werden, während Strontiumsulfat auf dem Filter zurückbleibt; oder man säuert die kalkhaltige Strontianlösung vor dem Zusatz des Ammoniumsulfatoxalats mit Salzsäure an, es wird dann nur Strontiumsulfat gefällt. Da Strontiumsulfat in Salzsäure nicht ganz unlöslich ist, wird stets etwas zu wenig Strontium gefunden, doch ist dieser Fehler nicht so groß, dass die Methode ihren Werth für technische Zwecke (Analyse von Strontianit) dadurch verlöre.

F. Ransom (1) untersuchte die Löslichkeit des Strontium-chromats zum Zwecke des Nachweises von Strontium in Gemengen mit Baryum und Calcium. Eine Lösung von neutralem Kalium-chromat (fünfprocentig) bringt selbst in sehr verdünnten Lösungen von Strontiumnitrat einen Niederschlag hervor, namentlich wenn erwärmt wird; die Gegenwart freier Essigsäure verhindert die Fällung, besonders in der Kälte, auch in 20 procentigen Lösungen (2); Ammoniumacetat wirkt ebenfalls lösend.

Zum Nachweis freier Schwefelsäure neben schwefels. Thonerde (3) findet O. Miller (4) am zweckmäßigsten Titrirung
unter Anwendung des Methylorange als Indicator (5). Letzteres
wird durch neutrale schwefels. Thonerde orange gefärbt, so
daß die Veränderung in Rosa durch freie Säure leicht zu erkennen ist.

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 18, 626. — (2) Vgl. Kämmerer, JB. f. 1878, 933. — (3) Vgl. W. Stein, JB. f. 1866, 788; C. Giseke, JB. f. 1867, 910. — (4) Ber. 1883, 1991. — (5) JB. f. 1882, 1400.

In den Chem. News (1) wurde darauf verwiesen, dass die Beobachtung von B. Reinitzer (2), welcher die auf Aussällung des Eisens und der Thonerde in Form von basischen Acetaten beruhende Trennungsmethode bei Gegenwart von Chromoxydsalzen unbrauchbar fand, nicht neu sei (3).

Zur Bestimmung der Chromsäure in Chromaten und Dichromaten hat C. Harvey (4) dieselbe Titrirungsmethode empfohlen, wie für Mangansuperoxyd (5). Das Chromat wird mit Zinnchlorürlösung und Salzsäure bis zur Lösung erhitzt, mit überschüssigem Eisenchlorid gemischt und das gebildete Eisenchlorür schließlich durch Kaliumdichromat titrirt, bis eine Tüpfelprobe mit Ferricyankalium keine blaugrüne Färbung mehr giebt.

Nach B. Pawolleck (6) läßt sich der Chromgehalt der im Handel vorkommenden Chromoxydsalslaugen und Chromoxydhydrate am einfachsten dadurch bestimmen, daß man die in Salpetersäure gelöste Substanz kochend mit Krystallen von chlors. Kali oxydirt, sodann die Zersetzungsproducte des chlors. Kali's durch Kochen verjagt und die erkaltete und mit Wasser verdünnte Lösung durch Eisenoxydulammonlösung titrirt. Die nach dieser Methode erhaltenen Resultate ergaben völlige Uebereinstimmung mit den durch Aufschließen mit kohlens. Natronkali gewonnenen.

E. Jackson (7) hat die von Schönn (8) angegebene Reaction von Titansäure und Wasserstoffsuperoxyd für die Erkennung des letzteren empfohlen. Titan glaubt Er andererseits durch Wasserstoffsuperoxyd in der Steinkohlenasche und in verschiedenen Pflanzenaschen nachweisen zu können. — Das bei obiger Reaction entstehende Titanoxyd, welches Er — ebenso wie die ganze Reaction — als neu beschreibt, ist bereits durch A. Piccini (9) untersucht worden.

<sup>(1)</sup> Chem. News 46, 148. — (2) JB. f. 1882, 1290. — (8) Als Beleg wird hingewiesen auf Bowman's Practical Chemistry, 7th Edition, 1878, 160 u. 172. — (4) Chem. News 47, 86. — (5) Siehe diesen JB. S. 1566. — (6) Ber. 1883, 8008. — (7) Chem. News 47, 157. — (8) JB. f. 1873, 901; vgl. auch Weller, JB. f. 1882, 1292. — (9) JB. f. 1882, 350.

- Fr. Stolba (1) machte Mittheilungen über acidimetrische Bestimmung von Kaliumtitanofluorid. Die Natronlauge soll mit reinem Kaliumtitanofluorid (2) eingestellt werden, unter Verwendung von Lackmus oder Phenolphtalein als Indicator.
- J. L. Smith (3) beschrieb eine Methode der Analyse von Samarskit und den anderen Niobaten der Erden. Von dem fein gepulverten, bei 150° getrockneten Mineral werden 5 g abgewogen, in einer Platinkapsel mit 5 bis 6 ccm Wasser befeuchtet und dann mit 8 bis 10 ccm concentrirter Flussäure übergossen (4). Ohne Anwendung von äußerer Erwärmung findet eine heftige Reaction statt; die Zersetzung wird auf dem Wasserbade zu Ende geführt, die Lösung enthält dann alle Metallsäuren, sowie die Oxyde von Eisen und Mangan; der unlösliche Niederschlag besteht aus den Erden und Uranoxyd. Nach Zugabe von 30 ccm Wasser wird durch einen Guttapercha- oder Silbertrichter filtrirt und der Niederschlag mit heißem Wasser, welchem zuletzt einige Tropfen Flussäure zugesetzt werden, ausgewaschen. Das Filtrat wird fast bis zur Trockne verdampft, durch Zugabe von concentrirter Schwefelsäure und Erhitzen werden dann die Fluoride zersetzt, der Rückstand wird mit einem halben Liter salzsäurehaltigem Wasser in eine Flasche übergespült und ein bis zwei Stunden mit Dampf gekocht. Der unlösliche Rückstand, bestehend aus Niobsäure, Tantalsäure neben etwas Wolframsäure und Zinnsäure, wird abfiltrirt, ausgewaschen und nach dem Trocknen geglüht und gewogen. Wolfram- und Zinnsäure werden dann nach Rose getrennt, Niobsäure und Tantalsäure nach Marignac's Methode (5). Das Filtrat von den Metallsäuren enthält das Eisen und Mangan, welche in gewöhnlicher Weise getrennt und bestimmt werden. Die Fluoride der Erden und des Urans, welche bei der Aufschließung mit Flussäure unlöslich zurückblieben, werden

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1883, 199 (Ausz.). — (2) Die Löslichkeit desselben in Wasser wurde bei 21° gleich 1: 78,6 gefunden. — (3) Am. Chem. J. 5, 44, 78; Chem. News 49, 13, 29. — (4) Vgl. Smith, JB. f. 1878, 262. — (5) JB. f. 1866, 200.

gleichfalls mit concentrirter Schwefelsäure zersetzt; ein dann noch etwasbleibender, in Wasser unlöslicher Rückstand wird mit den Metallsäuren vereinigt. Die grüne Lösung wird durch Wasser verdunnt, mit etwas Salpetersäure erhitzt, mit Ammoniak fast neutralisirt und mit Oxalsäure oder Ammoniumoxalat gefällt. Der Niederschlag enthält die Erden, die Lösung das Uran neben etwas Eisen, welches letztere durch einige Tropfen Schwefelammonium zu fällen und so von dem Uran zu trennen ist. — Columbit und namentlich Tantalit lassen sich schwieriger aufschließen als Samarskit; doch gelingt es bei sorgfältigem Pulverisiren (beim Zerreiben im Mörser wird öfterer Zusatz von etwas Alkohol empfohlen) 1 g des Minerals durch Erwärmen mit 5 g Flussäure in einer halben Stunde in Lösung zu bringen, bis auf etwas Zinnoxyd, welches als weiße Flocken in der Flüssigkeit schwimmt. - Nach Ihm enthält der Samarskit die folgenden Erden: Yttrium, Erbium, Terbium (1), Philippium (2), Decipium (3), Thorium, Didym, Cer, Mosandrum (4). Yttrium und Erbium (5) kann man von den anderen Erden durch Behandlung der salpeters. Lösung mit Kaliumoder Natriumsulfat trennen, aus der Lösung wieder als Oxalate niederschlagen und nach Bunsen (6) auf indirectem Wege bestimmen; die Trennung von den anderen Erden nach dieser Methode ist jedoch keine vollständige. Um aus dem Gemenge. der als unlösliche Doppelsalze durch Kaliumsulfat abgeschiedenen Erden das Thorium zu isoliren, lässt sich fractionirte Fällung mit Ammoniak benutzen. Man löst 50 g der durch Kaliumsulfat abgeschiedenen Erden in Salpetersäure, füllt mit Wasser zu etwa 3 Litern auf, neutralisirt kochend mit Ammoniak und fällt dann ungefähr 6 bis 8 g der Oxyde durch Am-

<sup>(1)</sup> Vgl. Delafontaine, JB. f. 1864, 196; f. 1865, 177; f. 1866, 184; f. 1874, 268; f. 1880, 296; Soret, JB. f. 1880, 214; nach Bahr und Bunsen, JB. f. 1866, 184, ist Terbinerde ein Gemenge von Yttererde, Erbinerde und Ceritoxyden. — (2) Vgl. JB. f. 1878, 257; f. 1880, 214; f. 1882, 287. — (3) JB. f. 1878, 259; f. 1880, 214. — (4) JB. f. 1877, 1846; f. 1878, 262. — (5) JB. f. 1873, 263. — (6) Bahr und Bunsen, JB. f. 1866, 800.

moniak von bekannter Stärke aus. Das Kochen wird noch fünf Minuten lang fortgesetzt, der Niederschlag, welcher alle Thorerde enthält, ausgewaschen und in verdünnter Schwefelsäure gelöst. Nach Verjagung der freien Säure wird der Rückstand in kaltem Wasser aufgenommen und durch Kochen das Thorium als Sulfat abgeschieden. Um das Thorium quantitativ von den gemischten Erden zu trennen, soll man die Lösung eines ihrer Salze durch Aetznatron fällen, den gelatinösen Niederschlag mit wenig Wasser und dem vier- bis fünffachen seines Gewichts an Aetzkali oder Aetznatron zusammenbringen und längere Zeit Chlor hindurchleiten. Thorerde bleibt ungelöst zurück, während alle anderen Erden, außer Ceroxyd (1), in Lösung gehen. — Die quantitative Bestimmung des Didyms wurde mittelst des Spectroskopes durch Vergleich mit Didymlösungen von bekanntem Gehalt ausgeführt (2).

Die maßanalytische Bestimmung des Cer's (ebenso die der übrigen Ceritmetalle) wurde von Fr. Stolba, wie bereits früher (3) besprochen, durch Lösen des Ceroxalats in verdünnter Schwefelsäure und Titrirung mit Chamäleonlösung ausgeführt; Er machte neuerdings (4) darauf aufmerksam, daß, sobald die rothe Farbe des Kaliumpermanganats verschwunden ist, an ihre Stelle eine gelbe Farbe tritt, herrührend vom Beginn der Bildung von Cersuperoxydsalz.

Th. Poleck (5) besprach die Methoden zur Bestimmung des Gehaltes von Ferrum reductum an metallischem Eisen auf Grund der Arbeiten der Pharmacopöecommission. Die einzig brauchbaren Methoden sind die von Vulpius (6) und von O. Willner; die letztere hat Aufnahme in der Pharmacopöe gefunden:

<sup>(1)</sup> Cer war in dem von Ihm analysirten Samarskit nicht vorhanden. — (2) Vgl. Bahr und Bunsen, JB. f. 1866, 799. — (8) JB. f. 1882, 1286. — (4) Chem. Centr. 1883, 812. — (5) Arch. Pharm. [3] \$2, 28. — (6) Vulpius bestimmte den Eisengehalt durch Uebergießen mit Kupfersulfatlösung von bestimmtem Gehalt; das metallische Eisen scheidet eine äquivalente Menge Kupfer ab, das überschüssige, in Lösung gebliebene Kupfer wird bestimmt (Arch. Pharm. 1879, 508, in den Jahresbericht nicht übergegangen).

0,8 g werden mit 50 g Quecksilberchloridlösung unter Ausschluß der Luft während einer Stunde im Wasserbade digerirt und nach dem Erkalten mit Wasser zu 100 com aufgefüllt. 25 com der klaren Flüssigkeit dürfen nicht weniger als 38 com der Kaliumpermanganatlösung (1 com 0,001772 Fe) zur Oxydation verbrauchen, entsprechend 89,75 Proc. metallischen Eisens.

Vergleichende Analysen verschiedener Handelsproducte sind der Arbeit beigefügt.

Bei der Ueberführung von Eisenoxydhydrat in Eisenoxyd soll man, nach C. Bodewig (1), zur Vermeidung der Reduction durch diffundirende Flammengase einen Porcellantiegel verwenden. Filterasche und Niederschlag werden in demselben mit Salpetersäure angefeuchtet, eingetrocknet und geglüht, dieselben Operationen sodann nochmals wiederholt.

- J. Krutwig und A. Cocheteux (2) besprachen den nachtheiligen Einflus der Salzsäure bei der Titration eisenoxydulhaltiger Lösungen. Sie bestätigen die Angaben von Cl. Zimmermann (3), wonach Zusatz von Mangansulfat diesen schädlichen Einflus verhindere, glauben aber dasselbe zu erreichen, dadurch, das Sie das Eisenerz in möglichst wenig Salzsäure auflösen, in der Salzsäurelösung mittelst Zink reduciren, der Salzsäure die doppelte Menge Schwefelsäure hinzustigen, die Lösung auf eirea 300 ccm verdünnen und endlich zur Titration eine verdünnte Permanganatlösung gebrauchen.
- N. W. Thomas (4) theilte mit, dass die schädliche Wirkung der Salzsäure bei Titrirung chlorwasserstoffsäurehaltiger Lösungen von Eisenoxydulsalzen sich statt durch Zusatz von Mangansulfat, wie von F. Kessler (5) und Cl. Zimmermann (6) empfohlen wurde, auch durch Zugabe einer wässerigen Lösung von Chlorblei verhindern lasse.
- G. Bruel (7) benutzte die intensive Färbung, welche salicyls. Natron mit Eisenoxydsalzen giebt und die vollständige Entfärbung durch Natriumhyposulfit, sobald alles Eisen zu Oxy-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 568 (Ausz.). — (2) Ber. 1888, 1584; Chem. News 49, 102. — (8) JB. f. 1881, 1185; f. 1882, 1286. — (4) Am. Chem. J. 4, 859; Zeitschr. anal. Chem. 1888, 428 (Ausz.). — (5) JB. f. 1882, 1287. — (6) JB. f. 1881, 1185; f. 1882, 1286. — (7) Compt. rend. 97, 954.

dul reducirt ist, zu einer volumetrischen Bestimmung dieses Metalles. Zu 10 ccm einer Eisenchloridlösung, welche 1 g Eisen im Liter enthält, werden 0,10 g salicyls. Natron gesetzt; mit einer Lösung von Natriumhyposulfit (1:1000) wird sodann titrirt, bis die Flüssigkeit nur noch schwache Rothfärbung zeigt. Die Anzahl der verbrauchten Cubikcentimeter werden notirt, sie sind erforderlich zur Reduction von 0,01 g Eisen. Ist der Wirkungswerth der Natriumhyposulfitlösung in dieser Weise bestimmt, so läßt sich mit Hülfe derselben sowohl der Totalgehalt eines Salzes oder Minerals an Eisen, als auch der Gehalt an Eisenoxyd ermitteln.

L. Storch (1) fand, dass aus einer eisenhaltigen Lösung von Zinnchlorid oder Zinnchloridchlorammonium durch Schwefelwasserstoff ein missfarbiger Niederschlag gefällt wird, welcher 4 Proc. Eisen enthält. Nur größere Mengen von Salzsäure können das Mitfallen von Eisen verhindern. Der Niederschlag wird von Salzsäure leicht, von Kalilauge und Ammoniak beim Erwärmen gelöst. Die alkalischen Flüssigkeiten lassen das Eisen nach mehrstündigem Stehen als grünlich-schwarzen Niederschlag fallen.

H. Werner (2) machte darauf aufmerksam, dass die Rhodaneisenreaction durch Salze der alkalischen Erden, besonders Chlorcalcium, beeinträchtigt werde und unter Umständen, bei Anwesenheit von viel Chlorcalcium oder Chlorstrontium, ganz verhindert werden könne. Auch die Anwesenheit von Chlormagnesium oder Chloralkalien schwächen die Reaction.

W. Hampe (3) hat zwei neue maßanalytische Bestimmungsmethoden des Mangans angegeben. Nach der ersteren derselben wird das Mangan aus salpeters., sehr concentrirter Lösung mit Kaliumbromat oder -chlorat als Superoxyd gefällt, ausgewaschen und mit einer überschüssigen Menge von saurer Ferroammoniumsulfatlösung in einem durch Kautschukventil verschlossenen Kölbehen erwärmt. Sobald die Lösung erfolgt

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2014. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 44. — (8) Ber. 1883, 2531 (Ausz.).

ist, wird das überschüssige Ferroammoniumsulfat mit Chamäleon zurücktitrirt. — Die zweite Methode beruht auf der Ueberführung des Mangans in phosphors. Manganoxyd und Titriren mit Ferroammoniumsulfatlösung auf Farblosigkeit. Die Ueberführung in Oxydphosphat läßst sich bewerkstelligen durch Erhitzen der eingedampften salpeters. Lösung mit Ammoniumnitrat, Zufügen reiner Phosphorsäure und 6 bis 10 stündiges Erwärmen auf 140°. Oder es wird zu der concentrirten manganhaltigen Lösung zuerst die Phosphorsäure gegeben, zur Syrupconsistenz eingedampft und mit Salpeter mehrere Stunden auf 140° erhitzt. Steigt die Temperatur erheblich höher, so bildet sich unlösliches metaphosphors. Manganoxyd.

N. Wolff (1) empfahl die Fällung des Mangans aus ammoniakalischer Lösung durch einen mit Bromdämpfen beladenen Luftstrom. Er versetzt die Ammonsalze enthaltende Manganlösung mit einem starken Ueberschuß von Ammoniak, um Bromstickstoffbildung zu vermeiden, leitet einen nicht allzu lebhaften bromhaltigen Luftstrom 15 bis 20 Minuten lang durch die Flüssigkeit und vollendet die Operation durch 15 Minuten langes Durchtreiben reiner Luft. Der Niederschlag wird dann sehr feinflockig und setzt sich in der wasserhellen Flüssigkeit gut ab.

Zur schnellen volumetrischen Bestimmung von Mangansuperoxyd gab C. Harvey (2) folgende Methode an: Der fein gepulverte Braunstein (1 g) wird mit 10 ccm Zinnchlorttr (180 g im Liter) und Salzsäure bis zur vollständigen Lösung erhitzt, sodann wird überschüssige Eisenchloridlösung zugegeben, weiter für eine kurze Zeit erhitzt und schließlich das gebildete Eisenchlortir durch Kaliumdichromat (15 g im Liter, so daß 1 ccm = 0,017 g Eisen = 0,013205 g Mangansuperoxyd) titrirt. Der Wirkungswerth der Zinnchlortirlösung wird in gleicher Weise durch Eisenchlorid und Kaliumdichromat festgestellt.

C. Meineke (3) modificirte die Mangantitrirung, welche

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 520. — (2) Chem. News 47, 2. — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 337.

suf der Gleichung: 3 MnO + Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub> == 5 MnO<sub>2</sub> beruht (1), folgendermaßen: 0,5 bis 1 g der Probe werden in Salzsäure gelöst und, wenn erforderlich, mit chlors. Kali oder Salpetersäure oxydirt. Die chlorfreie Lösung wird durch Zinkoxyd neutralisirt und zu einer Mischung von überschüssiger Permanganatlösung und Zinksulfatlösung (25 bis 30 g Zinksulfat) allmählich hinzugefügt. In einem aliquoten Theil der Flüssigkeit kann nach dem Filtriren der Permanganatüberschuß durch Antimonchlorürlösung (2) zurückgemessen werden.

W. Diehl (3) schlug vor, Mangan neben kleinen Mengen von Eisen so zu bestimmen, das beide Metalle zunächst mittelst einer Lösung von Brom in Bromkalium, oder vortheilhaft durch eine mit etwas Ammoniak versetzte 3 procentige Lösung von Wasserstoffsuperoxyd ausgefällt und durch Glühen in ein Gemenge von Eisenoxyd und Manganoxydoxydul übergeführt werden; nach dem Wägen löst man in Salzsäure, dampft zur Treckne und zerlegt das Eisenchlorid durch Jodkalium und Salzsäure. Durch Titriren des abgeschiedenen Jods mit Natriumhyposulfit erführt man den Eisengehalt.

R. Schöffel und Ed. Donath (4) begründeten eine Methode der volumetrischen Bestimmung des Mangans in Eisen und Stahl (5) darauf, daß eine mit Natrium- oder Kaliumcarbonat stark alkalisch gemachte heiße Chamäleonlösung ein Mangansuber sofort zu Mangansuperoxyd oxydirt, gemäß der Gleichung: 3 MnO + Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub> = 5 MnO<sub>2</sub>. Zur Ausführung der Analyse löst man je nach dem Mangangehalt 1 bis 4 g der Eisen- oder Stahlprobe in Form von Bohrspähnen in Salzsäure, oxydirt durch chlors. Kali und bringt die von allem Chlor durch Kochen befreite Flüssigkeit auf ein Volumen von 100 ccm. Sodann werden 50 bis 60 ccm einer gesättigten Lösung von kohlens. Natrium,

<sup>(1)</sup> A. Guyard, JB. f. 1863, 679; Volhard, JB. f. 1879, 1048; E. Donath, JB. f. 1881, 1184; siehe auch unten. — (2) Vgl. Kefsler, JB. f. 1879, 1050. — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 281 (Ausz.). — (4) Dingl. pol. J. 248, 421; Chem. Centr. 1883, 332 (Ausz.). — (5) Vgl. A. Guyard, JB. f. 1863, 679; Habich, JB. f. 1865, 718; Morawski und Stingl, JB. f. 1878, 1061; Volhard, JB. f. 1879, 1048; Särnström, JB. f. 1881, 1188.

welche mit soviel Chamtleonlösung versetzt ist, daß sie beim Kochen schwach roth gefärbt bleibt, mit 400 bis 500 ccm Wasser verdünnt, mit einer bestimmten Menge Chamtleonlösung versetzt und mit der obigen Probelösung titrirt, bis nach dem Absetzen des Niederschlages die Flüssigkeit eben entfärbt ist.

M. Troilus (1) hat folgende Bestimmung des Mangans im Eisen vorgeschlagen: 0,3 bis 0,5 g der Probe werden in Salzsäure gelöst und zur Trockne verdampft; den Rückstand löst man in starker Salpetersäure (von 1,36 bis 1,4 spec. Gewicht) und kocht, bis der Säureüberschuss nur noch gering ist. Durch Oxydation mit chlors. Kali in Krystallen wird das Mangan als Mangansuperoxydhydrat gefällt, auf einem Asbestfilter zuerst mit starker Salpetersäure, dann mit Wasser ausgewaschen, sodann wieder in starker Salzsäure gelöst und durch Kochen von Chlor befreit. Die geringe Menge des mit niedergerissenen Eisens wird durch Neutralisiren mit Ammoniak und Kochen mit essigs. Ammon entfernt, das Filtrat mit Ammoniak stark alkalisch gemacht und je nach der Menge des Mangans mit 1 bis 4 ccm Brom versetzt. Nach tüchtigem Umrühren wird eine Stunde lang gekocht, sodann filtrirt und das Mangan als Mn.O. bestimmt. Wird keine größere Genauigkeit verlangt als 0,5 Proc., so bedient Er sich einer indirecten Methode durch Bestimmung des Eisengehaltes und unter Benutzung bestimmter Correcturen für Kohle, Silicium, Phosphor und Kupfer. Zur Bestimmung des Eisengehaltes wird eine Methode angegeben, welche auf Reduction des Eisenchlorids durch überschüssige Jodkaliumlösung und Schütteln mit einer gewogenen Menge Quecksilber unter Einleiten von Kohlensäure beruht. Das ausgeschiedene Jod verbindet sich mit dem Quecksilber; sobald die Flussigkeit farblos geworden ist, decantirt man und wägt das überschüssige, ausgewaschene und mit Filtrirpapier getrocknete Quecksilber zurück. Aus dem verbrauchten Quecksilber läßt sich das Eisen berechnen, da ein Gewichtstheil Quecksilber 0,56 Gewichtstheilen Eisen entspricht.

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1888, 89 (Ausz.).

- K. Zulkowsky (1) empfahl zur Bestimmung des Mangans in Eisenerzen, den Niederschlag von Mangansulfür in einer Platinschale einzuäschern, den Rückstand mit wässeriger Lösung von schwefliger Säure zu behandeln und nach dem Eindampfen mit Wasser und 2 bis 3 Tropfen verdünnter Salpetersäure aufsunehmen. Die Lösung wird heiß mit Chamäleon titrirt, bis die über dem braunen Niederschlag befindliche Flüssigkeit eine blaßrothe Farbe zeigt.
- B. Mackintosh (2) hat experimentell bewiesen, dass der Niederschlag, den man durch Behandlung der kochenden salpeters. Lösung eines Mangansalzes mit chlors. Kali erhält, die Zusammensetzung MnO<sub>2</sub> hat, und nicht, wie Stone behauptete, eine Mischung von Manganoxyden (10 MnO<sub>2</sub> + MnO) ist. Man soll jedoch die Fällung durch abwechselnden Zusatz von chlors. Kali und Salpetersäure vornehmen, bis sich keine rothen Dämpse mehr zeigen, da die Reaction sonst keine ganz vollständige zu sein pslegt. G. C. Stone (3) fand in einer Entgegnung eine Erklärung Seiner abweichenden Resultate in der verschiedenen Ausstührung der Operationen.
- J. Clark (4) hat die Trennung von Kobalt und Nickel mit Hülfe ihrer phosphors. Ammoniak-Doppelsalze (5) in folgender Weise vorgeschlagen: die Lösung, welche beide Metalle in Form ihrer Chloride, Nitrate oder Sulfate enthält, wird mit einem mäßigen Ueberschuß von phosphors. Ammonium vermischt und für 1 Thl. des Ammoniumphosphates mit etwa 5 Thln. Salzsäure versetzt; die Mischung wird einige Minuten gekocht und heiß mit Ammoniak versetzt, bis der entstehende Niederschlag sich wieder gelöst hat. Beim Umrühren scheidet sich bald das Kobaltammoniumphosphat als krystallinisches Pulver aus; nach weiterem Zusatz von 10 Tropfen Ammoniak wird 5 Minuten auf dem Wasserbade erwärmt, dann, wenn der Niederschlag sich abgesetzt hat, filtrirt, mit kaltem Wasser

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 249, 259 (Ausz.). — (2) Chem. News 49, 176; Am. Chem. J. 5, 290. — (8) Chem. News 49, 278. — (4) Chem. News 49, 262. — (5) Vgl. Ph. Dirvell, JB. f. 1879, 1054.

ausgewaschen, getrocknet, geglüht und als Kobaltpyrophosphat gewogen. Das Nickel kann aus dem Filtrat mit Schwefelwasserstoff ausgefällt werden.

Zur Trennung des Nickels vom Kobalt ist nach G. Vortmann (1) Oxydation der ammoniakalischen Lösung mit Kaliumpermanganat (2) nicht verwendbar; die Oxydation ist selbst nach langer Einwirkung eine unvollständige und es bilden sich hierbei aus dem Kobalt fast nur Purpureosalze (3), welche sich wegen ihrer geringen Beständigkeit gegen Alkali zur Trennung von Nickel nicht eignen. Auch ammoniakalische Silberlösung (Chlorsilber), durch welche eine mit Salmiak und Ammoniak versetzte Kobaltlösung vorzugsweise zu Luteokobaltchlorid oxydirt wird, wirkt zu unvollständig ein. Ein vortreffliches Oxydationsmittel ist dagegen unterchlorigs. Natron. Wird letzteres zu einer ammoniakalischen, Salmiak enthaltenden Kobaltlösung gesetzt, so erfolgt schon nach kurzer Zeit in der Kälte, schneller noch beim Erwärmen vollständige Oxydation (hauptsächlich zu Luteosalz). Verdünnt man mit Wasser und versetzt mit Kalilauge, so bleibt die Flüssigkeit selbst nach mehrtägigem Stehen klar, während die geringsten Mengen von gleichzeitig vorhandenem Nickel als Oxydulhydrat abgeschieden werden (4). Das Kobalt lässt sich im Filtrate durch einfaches Kochen oder durch Erwärmen mit Schwefelammonium abscheiden; es giebt sich nach Oxydation mit unterchlorigs. Natron bereits durch die rothgelbe, bei Anwesenheit von Nickel violette Färbung der Lösung zu erkennen. Verschiedene Versuche zeigten, dass diese qualitative Prüfungsmethode in manchen Fällen eine größere Genauigkeit zulässt, als die Fällung des Kobalts durch Kaliumnitrit und Essigsäure oder die Prüfung auf Nickel durch Cyankalium und Bromwasser.

O. C. S. Carter (5) befürwortete die qualitative Trennung

<sup>(1)</sup> Monatsh. Chem. 4, 1; Wien. Acad. Ber. (2. Abth.) 57, 98. — (2) Terre il, JB. f. 1866, 806; Delvaux, JB. f. 1881, 1188. — (3) JB. f. 1878, 278; f. 1879, 267; f. 1881, 248. — (4) Ein su großer Ueberschuß von Ammoniak darf nicht vorhanden sein, da sonst durch dasselbe Spuren von Nickeloxydhydrat gelöst werden. — (5) Chem. News 47, 278.

von Zink, Nickel und Kobalt in der Weise, dass man die Lösung der Chloride mit Bromwasser und Natronlauge behandelt, die Sesquioxydhydrate von Kobalt und Nickel abfiltrirt und diese durch Lösen in Salzsäure, Zufügen von Ammoniak und Ferricyankalium trennt; beim Kochen fällt das Nickel aus, während Kobalt mit blutrother Farbe gelöst bleibt (1).

Nach A. Lohr (2) läset sich die quantitative Ausfällung von Zink in neutraler oder selbst schwach salzs. Lösung bewerkstelligen, wenn ein Strom von Schwefelwasserstoff in die möglichst heiß gehaltene Lösung eingeleitet, nach einer Stunde etwas sehr verdünnte Natriumacetatlösung zugefügt und nochmals mit Schwefelwasserstoff behandelt wird (3). Der fast pulverige Niederschlag läset sich nach einer halben Stunde verhältnismäßig gut filtriren. Als Waschstüssigkeit wurde von Ihm eine schwache Chlornatriumlösung, die etwa zur Hälfte mit Schwefelwasserstoff gesättigt ist, vorgeschlagen. Das ausgewaschene Schwefelzink wird in Salzsäure gelöst und mit kohlens. Natron gefällt.

R. Macarthur (4) bestimmte Zink als Schwefelzink durch Glühen im Schwefelwasserstoffstrome.

Auf Balling's (5) massanalytische Zinkprobe durch Titrirung mit Schwefelnatrium und Phenolphtalein sei verwiesen.

Le coq de Boisbaudran hat Seine Studien über die Trennung des Galliums von anderen Metallen fortgesetzt (6). Von Rhodium (7) wird das Gallium durch Fällung mit gelbem Blutlaugensalz aus stark saurer Lösung geschieden, oder durch Ausfällung des Rhodiums mittelst Schwefelwasserstoffs (8), oder endlich durch Reduction des Rhodiums mit Kupfer oder

<sup>(1)</sup> Skey, JB. f. 1867, 850. — (2) Rep. anal. Chem. 1883, 173 (Ausz.); Dingl. pol. J. 348, 303 (Ausz.). — (3) Vgl. JB. f. 1860, 181; f. 1875, 957; f. 1880, 1144. — (4) Chem. News 47, 159. — (5) Chem. Centr. 1883, 526 (Ausz.). — (6) Vgl. JB. f. 1882, 1294. — (7) Compt. rend. 36, 152; Chem. News 47, 100. — (8) Der Niederschlag schließt Spuren von Gallium ein, welche durch Auflösen in Königswasser, Vertreiben der Salpetersäure und Wiederausfällung des Rhodiums durch Schwefelwasserstoff in Lösung erhalten werden.

mit Zink bei 90°. Bei dieser Gelegenheit stellte Er die Angaben chemischer Lehrbücher über das Verhalten des Rhodiums gegen Ammoniumsulfid und gegen Schwefelwasserstoff richtig; ein Ueberschuss von Ammoniumsulfid löst Rhodiumsulfür, welches durch Fällung mit Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium erhalten worden ist, leicht wieder auf; behandelt man diese Lösung aber mit einem geringen Ueberschuss von Salzsäure, so erhält man ein anderes, dunkelbraunes Rhodiumsulfür, welches sowohl in Schwefelammonium wie in Salzsäure unlöslich ist. — Zur Trennung von Iridium (1) muss die Fällung mit gelbem Blutlaugensalz 2 bis 3 Mal wiederholt werden. Eine andere empfehlenswerthe Methode ist die folgende: Die salzsauren oder schwefelsauren Salze von Gallium und Iridium werden mit überschüssigem Kaliumdisulfat in einem Gefälse von Gold eingedampft, bis zur dunklen Rothgluth erhitzt, sodann in kochendem Wasser gelöst und nach dem Erkalten mit Kalilauge versetzt, bis die Flüssigkeit nur noch schwach sauer reagirt; ein bedeutender Theil des Iridiums setzt sich mit neutralem Kaliumsulfat (2) ab und wird mit schwach durch Schwefelsäure angesäuerter Kaliumsulfatlösung ausgewaschen. Das durch Kali fast neutralisirte Filtrat wird einige Zeit in Berührung mit der Luft gekocht, sodann wird das Iridiumoxyd durch Versetzen mit einem leichten Ueberschuss von Aetzkali und fortgesetztes Kochen gefällt, das Gallium bleibt in Lösung; um dem Iridiumoxyd die letzten Spuren von Gallium zu entziehen, ist die Operation des Lösens in Schwefelsäure und Wiederausfällens durch Kali mehrmals zu wiederholen. — Die Scheidung des Galliums von Ruthenium (3) findet am vortheilhaftesten statt durch Fällung des als Sesquichlorür (4) in Lösung vorhandenen Rutheniums durch Schwefelwasserstoff aus

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1696; Chem. News **47**, 299. — (2) Ueber das hierbei entstehende grüne Doppelsalz siehe diesen JB. S. 1588. — (3) Compt. rend. **96**, 1888; Chem. News **48**, 15. — (4) Nöthigenfalls wird durch Schmelzen mit Kali und Salpeter aufgeschlossen, in Wasser gelöst und mit Salssäure zum Kochen erhitzt.

stark saurer und kochender Lösung. Dieselbe Trennungsmethode ist anwendbar für Osmium, Arsen und Selen. Letzteres kann auch durch schweflige Säure reducirt und dann abfiltrirt werden. - Um Tellur (1) durch Schwefelwasserstoff zu entfernen, muß man nach Ausfällung der Hauptmenge das Filtrat concentriren und abermals Schwefelwasserstoff in der Wärme einleiten. Kieselsäure wird in gewöhnlicher Weise, durch Abdampfen mit Salzsäure, abgeschieden. - Molybdan (2) wird, wenn es als Chlorür vorhanden ist, zunächst zu Molybdänsäure oxydirt und dann mit der gleichen Vorsicht wie Tellur als Sulfür gefällt; Spuren von Gallium gehen mit in den Niederschlag. Zu vollständiger Trennung ist es vortheilhaft, aus der erhaltenen Lösung die größte Menge des Galliums durch Zusatz von Schwefelsäure und Ammoniumsulfat, Concentriren und Versetzen mit Alkohol, als Alaun abzuscheiden, welcher durch 2- bis 3maliges Krystallisiren gereinigt wird; aus den Mutterlaugen werden dann die letzten Spuren von Molybdän gefällt. — Zur Trennung von Vanadin (3) versetzt man die salzsaure Lösung mit arseniger Säure und überschüssigem Ammoniumacetat; durch Einleiten von Schwefelwasserstoff wird Schwefelarsen gefällt, welcher das Gallium mit ausfällt, während das Vanadin in Lösung bleibt; der Niederschlag wird in Königswasser gelöst, die Arsensäure durch schweflige Säure reducirt und aus stark salzsaurer Lösung durch Schwefelwasserstoff gefällt. Bei Anwesenheit von viel Gallium und wenig Vanadin wird ersteres in seinen Alaun (4) übergeführt und so die größte Menge abgeschieden; die Mutterlaugen sollen mit Ammoniak übersättigt und gekocht werden, bis Lackmuspapier sich zu röthen beginnt; es wird dadurch fast alles Gallium gefällt, der noch in Lösung bleibende Rest wird endlich, wie oben, durch Schwefelsäure abgeschieden. — Wolfram (5) scheidet man zur

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 66; Chem. News 48, 50. — (2) Compt. rend. 97, 142; Chem. News 48, 62. — (3) Compt. rend. 97, 295; Chem. News 48, 86. — (4) Siehe oben. — (5) Compt. rend. 97, 521; Chem. News 48, 148.

Trennung von Gallium durch Eindampfen mit Salzsäure als gelbe Wolframsäure ab. Von Phosphorsäure trennt man das Gallium durch Ausfällung der ersteren mit molybdäns. Ammonium, oder Abscheidung des letzteren durch gelbes Blutlaugensalz oder durch Schwefelarsen. — Titan (1) wird am besten durch Kochen mit Kalilauge ausgefällt; Tantal (2) durch Kochen der verdünnten schwefels. Lösung, Wiederaufnehmen des Niederschlages durch Schmelzen mit saurem Ammoniumsulfat und Behandeln der Schmelze mit Wasser und öftere Wiederholung dieser Operationen; oder man schmilzt das Gemenge von Gallium und Tantal mit Kaliumdisulfat und zieht das Galliumsalz durch kochendes Wasser aus, eine Operation, die auch mehreremal wiederholt werden muss, um alles Gallium in Lösung zu erhalten; geringe Mengen von Gallium werden besser aus der Lösung durch Zusatz von Weinsäure, Schwefelmangan und Ammoniak, oder durch Weinsäure, Schwefelarsen und Ammoniumacetat gefällt. Nach denselben Verfahren findet die Trennung von Niob statt. -- In einer weiteren Mittheilung (3) wird von Lecoq de Boisbaudran die Trennung des Galliums von Terbium, Ytterbium und der von Marignac vorläufig Ya genannten Erde (4) beschrieben. Sie erfolgt durch Kochen mit überschüssigem Kali, welches das Gallium löst, oder durch Ausfällung des Galliums mit gelbem Blutlaugensalz oder Schwefel-Zur Scheidung von Scandium ist von diesen Methoden diejenige durch Blutlaugensalz nicht verwendbar. — Von Fluor (5) erfolgt die Trennung durch gelbes Blutlaugensalz in stark salzs. Lösung, oder mittelst Vertreibung des Fluors durch Erhitzen mit überschüssiger Schwefelsäure.

E. Reichhardt (6) hat die von der Pharmacopöe verlangte Prüfung von Bismuthum subnitricum besprochen; namentlich unterwarf Er die Prüfung auf Arsen einem sorgfältigen Stu-

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 623; Chem. News 48, 164. — (2) Compt. rend. 97, 780; Chem. News 48, 197. — (8) Compt. rend. 97, 1468. — (4) JB. f. 1880, 294; vgl. auch JB. f. 1881, 221. — (5) Compt. rend. 97, 1464. — (6) Arch. Pharm. [8] 31, 585.

dium. Dieselbe soll nach der Pharmacopöe durch Auskochen mit Kalilauge, Filtriren, Zusatz einiger Stückchen Eisendraht und etwas Zinkfeile und Prüfung des beim Erwärmen entwickelten Gases durch mit Silbernitratlösung getränktes Papier auf Arsenwasserstoff geschehen. Reichardt untersuchte die Einwirkung von reinem Wasserstoff, aus alkalischer oder saurer Lösung entwickelt, auf Silberpapier und fand, dass ein mit concentrirter Silbernitratlösung (1:2) getränktes Papier sofort, ein mit verdünnterer Lösung (1:20) getränktes nach einiger Zeit gefärbt wurde; dagegen findet eine Einwirkung von reinem Wasserstoff auf ein mit saurer Silbernitratlösung (1:2, mit dem gleichen Volumen officineller Salpetersäure angesäuert) imprägnirtes Papier nicht statt. Neutrale Silbernitratlösungen sind daher überhaupt bei der Arsenreaction zu vermeiden. Bei Anwesenheit von Salpetersäure in der zu prüfenden alkalischen Flüssigkeit wird durch die reducirende Wirkung des Wasserstoffs Ammoniak entwickelt, doch übt dieses keinen sonderlich schädlichen Einflus aus; bei Zusatz einiger Tropfen gesättigter Salpeterlösung wurde an dem mit saurer Silbernitratlösung imprägnirten Papier erst nach stundenlanger Einwirkung eine an den Seiten sichtbare Reaction bemerkt. Hinsichtlich der Genauigkeit der in Rede stehenden Prüfungsmethode zeigten Versuche, daß 0,0000032 g arsenige Säure noch deutlich durch Silberpapier nachweisbar waren, dagegen ließ sich Arsensäure auf diese Art nicht nachweisen; erst bei längerem Kochen der alkalischen Flüssigkeit trat Reduction zu arseniger Säure und infolge dessen Arsenwasserstoffentwicklung auf. Um Bismuthum subnitricum auf Arsensäure zu prüfen, muß in saurer Lösung — in bekannter Weise — operirt werden; Anwesenheit von Salpetersäure ist auch hier gänzlich unschädlich.

Aus einigen Versuchen von L. W. Jassoy (1) über Prüfung des Bismuthum subnitricum auf Arsengehalt geht hervor, daß Wismutharseniit durch kurzes Kochen mit Natronlauge oder Natriumcarbonat nicht zersetzt wird, so daß in dem alkalischen

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [3] 31, 745.

Filtrate eines in dieser Weise behandelten arsenhaltigen Bismuthum subnitricum kein Arsen nachzuweisen ist. Das Subnitrat soll daher in Salzsäure gelöst uud diese Lösung nach Zusatz von Wasser, Zink und Jodlösung zur Erzeugung arsenwasserstoffhaltigen Wasserstoffs benutzt werden. Für den Nachweis des Arsenwasserstoffs wurde von Ihm das durch die Pharmacopöe vorgeschriebene Papier empfohlen, welches mit 50 procentiger neutraler Silbernitratlösung (1) getränkt ist, da gerade die Gelbfärbung, welche Arsenwasserstoff in neutraler Silberlösung zuerst hervorbringt, besonders charakteristisch sei.

J. Löwe (2) hat eine qualitative und quantitative Trennung von Kupfer und Wismuth auf das verschiedene Verhalten begrundet, welches die mittelst Glycerin herzustellenden alkalischen Lösungen beider Metalle gegen Traubenzucker (3) zeigen. Während nämlich durch den letzteren das Kupfer bereits in der Kälte innerhalb einiger Stunden völlig zu Oxydul reducirt wird, zeigt die alkalische Wismuthlösung in gleicher Zeit gar keine Veränderung und lagert erst nach vielen Tagen kleine Mengen metallischen Wismuths ab, während in der Siedehitze auch hier sofortige Reduction eintritt. Zur Trennung der beiden Metalle hat man daher die salpetersaure Lösung derselben mit überschüssiger Natronlauge zu versetzen (dem 21/2- bis 3fachen der zur Fällung erforderlichen Menge) und dann unter Umrühren reines, syrupdickes Glycerin hinzuzufügen, bis klare Lösung erfolgt ist. Diese tiefblaue Lösung mischt man mit einer Auflösung von Traubenzucker (1 Thl. Zucker in 6 bis 8 Thln. Wasser), so dass der Zucker das 3- bis 4fache beträgt vom Gesammtgewicht der vorhandenen Metalle. Man lässt nun 8 bis 10 Stunden an einem kühlen, dunklen Ort stehen, filtrirt das ausgeschiedene rothe Oxydul durch ein bei 100° getrocknetes, gewogenes Filter ab und wäscht dasselbe zuerst mit Wasser, dem etwas Glycerin und Natronlauge zugesetzt ist, zu-

<sup>(1)</sup> E. Reichhardt empfahl saure Silbernitratlösung, siehe diesen JB. S. 1575. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 495; Chem. News 48, 296 (Ausz.). — (3) J. Löwe, JB. f. 1870, 1086.

letzt mit reinem Wasser aus. Das gelb gefärbte Filtrat wird in einer Porcellanschale von tadelloser Glasur zum Sieden erhitzt. Nach kurzer Zeit ist die Reduction des Wismuths vollendet, man läßt absetzen und filtrirt ebenfalls durch ein gewogenes Filter.

L. Storch (1) veröffentlichte eine Notiz über die Löslichkeit von einigen Metallen, die durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium als Sulfide gefällt werden, in den Natriumoder Ammoniumsulfosalzen des Molybdäns, Wolframs, Vanadins, Arsens, Antimons und Zinns. Eine merkliche Löslichkeit in diesen Sulfosalzen zeigen außer dem Kupfer (2) namentlich Eisen, Quecksilber und Cadmium.

A. v. Wachtel (3) hat Vanadin in der käuflichen Rüben-Potasche nachgewiesen.

W. Halberstadt (4) hat zur Trennung der Vanadinsäure von Baryum, Calcium, Zink uud Blei das verschiedene Verhalten beim Erhitzen mit Ammoniumoxalat und Essigsäure benutzt, welches Classen (5) bereits zur Trennung der Phosphor- und Arsensäure von den Metallen anwandte. Zur Prüfung dieser Methode, bei der die Metalle als Oxalate ausgefällt werden, während Vanadin in Lösung bleibt, wurde Vanadinsäure in Chlorwasserstoffsäure gelöst, durch Einleiten von Schwefelwasserstoff reducirt, dann mit dem Chlorid eines der genannten Metalle versetzt, auf dem Wasserbade zur Trockene verdampft und der Rückstand mit einer gesättigten Lösung von Ammoniumoxalat in Wasser unter Zusatz einiger Tropfen concentrirter Essigsäure digerirt, bis alles in Lösung gegangen war. Dann wurde die Flüssigkeit in einem Becherglase erhitzt und aus einer Bürette langsam Essigsäure unter beständigem Umrühren zugetropft, so lange noch ein Niederschlag von Oxalaten entstand. Sodann wurde noch einige Stunden im Sandbade bei mäßiger Wärme digerirt, filtrirt, mit einer Mischung aus gleichen Theilen

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2015. — (2) Vgl. Debray, diesen JB. S. 878. — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 170 (Auss.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 1; Chem. News 47, 101. — (5) JB. f. 1879, 1021.

conc. Essigsäure, Wasser und Alkohol ausgewaschen und das Filtrat in tarirter Platinschale zur Trockene verdampft. Nach Vertreibung der Ammonsalze durch vorsichtiges Erhitzen wurde das Vanadinoxyd durch Schmelzen im Sauerstoffstrome zu Vanadinsäure oxydirt (1) und diese gewogen. Während die Resultate dieser Trennungsmethode des Vanadins von den oben genannten Elementen sehr günstig ausfielen, erwies sich das Verfahren als ungeeignet zur quantitativen Trennung von Kobalt, Nickel, Mangan, Wismuth, Kupfer und Cadmium. — Beim Kochen mit Oxalsäure löst sich Vanadinsäure unter Reduction zu Oxyd mit blauer Farbe; in Alkalioxalaten löst sie sich mit gelber Farbe, die auf Zusatz von concentrirter Essigsäure ebenfalls in Blau übergeht. Auf Zusatz von Alkohol kann beim Kochen mit Kaliumoxalat und Essigsäure alles Vanadin ausgeschieden werden, zum Unterschiede von Phosphorsäure und Arsensäure.

Ch. R. Dryer (2) hat die rothviolette Farbenreaction, welche Brucin in salpetersaurer Lösung mit Zinnchlorür giebt (3), als sehr empfindliche Prüfung auf Zinn empfohlen. Er verwandte eine Lösung von 0,1 g Brucin in 1 ccm Salpetersäure und 50 ccm Wasser.

Zur Analyse von Natriumstannat löst P. T. Austen (4) in Salpetersäure, verdünnt mit Wasser und fällt durch Kochen das Zinn als Metazinnsäure, welche ausgewaschen, getrocknet, geglüht und als SnO<sub>2</sub> gewogen wird. Der Niederschlag ist weniger gelatinös und läßt sich daher leichter auswaschen, als der mit verdünnter Schwefelsäure erhaltene.

J. J. und C. Beringer (5) haben einige Versuche angestellt über die beste Ausführung der volumetrischen Bestimmungsmethode des Kupfers nach Parkes (6).

<sup>(1)</sup> Dass bei diesem Verfahren das Vanadinoxyd vollständig wieder in Vanadinsäure übergeführt wird, liess sich durch besondere Versuche erweisen.
— (2) Chem. News 49, 257. — (3) JB. f. 1878, 911. — (4) Am. Chem. J. 5, 210. — (5) Chem. News 49, 111. — (6) Fresenius, quantit. Analyse, 1875, 1, 836.

Die Fällung von Kupfer als Kupferoxyd läst sich nach F. P. Dunnington (1) am besten bewerkstelligen, wenn man allmählich Sodalösung (2) bis zu geringem Ueberschus zu der kochenden verdünnten Kupferlösung fügt und dann verdünnte Natronlauge zusetzt, bis der Niederschlag eine schwarze Farbe angenommen hat. Durch 5 bis 6 malige Decantation soll sich der Niederschlag vollständig auswaschen lassen.

Emil Berglund (3) hat eine Untersuchung über Trennung von Kupfer und Zink durch Schwefelwasserstoff ausgeführt. Die Schwierigkeit, durch einmalige Fällung aus saurer Lösung eine vollständige Trennung herbeizuführen (4), wird nach Ihm durch das Auswaschen mit mehr oder weniger concentrirtem Schwefelwasserstoffwasser veranlasst, welches einen Theil des im Niederschlage noch enthaltenen Zinks fällt. Diesem Uebelstande lässt sich durch Zusatz von 1 Vol. Salzsäure zu 10 bis 20 Vol. Schwefelwasserstoffwasser, sowie durch Anwendung eines sehr verdünnten Schwefelwasserstoffwassers begegnen (5). Man bringt die gemischte Metallsalzlösung (Sulfat oder Chlorid) auf eine Concentration von höchstens 5 mg Metall in 1 ccm, setzt <sup>1</sup>/<sub>5</sub> Vol. Salzsäure (spec. Gewicht 1,10) hinzu und fällt mit Schwefelwasserstoff in nicht zu großem Ueberschuß. Das gefällte Schwefelkupfer ist sofort abzufiltriren (6) und mit sehr verdünntem Schwefelwasserstoffwasser (100 bis 120 Vol. Wasser auf 1 Vol. concentrirtes Schwefelwasserstoffwasser), welchem anfangs 1/10 bis 1/20 Vol. Salzsäure zugegeben werden, auszuwaschen. Wenn man den angegebenen Metallgehalt der Lösung so berechnet, dass bei Mischungen, welche weniger Zink als Kupfer enthalten, die Zinkmenge nichtsdestoweniger gleich der des Kupfers angenommen wird, so braucht

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 252 (Auss.). -- (2) Vgl. W. Gibbs, JB. f. 1867, 852. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 184. — (4) Vgl. Fresenius, quantit. Analyse, 1875, S. 598; Grundmann, JB. f. 1858, 622. — (5) Hierauf hat bereits G. Larsen, JB. f. 1878, 1064 aufmerksam gemacht. — (6) Besondere Versuche zeigten, daß Schwefelkupfer bei längerer Berührung etwas Zink aus der Lösung aussällen kann; vgl. dasu Baubigny, JB. f. 1882, 296.

nur Jodsilber, sondern auch Chlorsilber vollständig in Bromsilber tibergeführt werden kann, wenn über die geschmolzene Probe ein mit Bromdampf beladener Luftstrom geleitet wird. Im ersten Falle waren hierzu 10 Minuten, im zweiten 1 bis 2 Stunden erforderlich. In gleicher Weise werden Chlor und Brom auch durch Joddampf aus ihren Silberverbindungen vollständig verdrängt, wenn die Behandlung genügend lange (für Chlorsilber 6 bis 10 Stunden, für Bromsilber 3 bis 4 Stunden lang) fortgesetzt wird.

A. Carnot (1) gab eine neue charakteristische Reaction auf Gold an. Wenn man zu einer verdünnten Goldchloridlösung einige Tropfen Arsensäure, Eisenchlorid und Salzsäure setzt, dann ein wenig Wasser und ein Stückchen Zink zufügt, so färbt sich die Flüssigkeit bald purpurn. An Stelle des Zinks können auch andere Reductionsmittel, z. B. Eisenchlorür und Salzsäure, dienen. Die Reaction ist äußerst empfindlich, da sie noch mit 0,0001 g in 100 ccm Flüssigkeit eintritt. Phosphorsäure an Stelle der Arsensäure giebt eine violette oder bläuliche Färbung; Salzsäure allein auch einé rothe, aber weniger intensive, als bei gleichzeitigem Zusatz von Arsensäure. Bei allmählicher Neutralisation der purpurfarbenen Flüssigkeit durch Zink oder bei Zusatz von Ammoniaksalzen fallen rothe Flocken aus. Die Menge des bei der beschriebenen Reaction verbrauchten Reductionsmittel, welche annähernd bestimmt wurde, deutet darauf hin, das das Gold zu Goldoxydul reducirt wird. Eine einzige — allerdings mit sehr kleinen Mengen ausgeführte — Analyse der durch Ammoniumnitrat gefällten, purpurfarbenen Verbindung führte zu der Formel Au<sub>2</sub>O. 19 Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. 15 As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. — In einer weiteren Mittheilung (2) führte Er an, dass eine wässerige Lösung von Phosphorwasserstoff bereits für sich allein eine schöne rothe Färbung mit Goldsalzen gebe. Ferner beschrieb Er, wie sich die oben erwähnte Reaction zu einer colorimetrischen quantitativen Bestimmung des Goldes verwerthen lasse.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 27, 105. — (2) Compt. rend. 27, 169.

Nach E. D. Peters (1) ist für Gold- und Silbererze besonders die Tiegelprobe mit Glätte und Soda zu empfehlen. Zur Bestimmung des Kupfers in Schlacken und Steinen wird Titrirung der ammoniakalischen Kupferlösung mit einer Cyankaliumlösung von bekanntem Wirkungswerth empfohlen (2).

Lecoq de Boisbaudran (3) berichtete über einige sehr empfindliche Reactionen der Iridiumsalze. Die salzs. oder schwefels. Lösung wird mit überschüssiger Schwefelsäure oder mit überschüssigem Kaliumdisulfat eingedampft und in einem goldenen Gefäss bis zur dunklen Rothgluth erhitzt. Die mit heißem Wasser erhaltene grüne, blaue oder violette Lösung scheidet, mit Kalilauge fast vollständig neutralisirt und gekocht, neben Kaliumsulfat Iridiumoxyd (4) aus, welches sich in verdünnter Schwefelsäure mit violetter, bei starker Verdünnung rosenrother Farbe löst. — Erhitzt man Iridiumsalz mit concentrirter Schwefelsäure und fügt dann Ammoniumnitrat in kleinen Portionen hinzu, so erhält man eine prächtige blaue Farbe (in Wasser löslich), durch welche noch 1/1000 mg Iridium nachweisbar ist. — An Stelle der blauen Farbe erhält man bei Anwesenheit von Salzsäure und Zusatz von Salmiak und etwas Ammoniumnitrat eine rosenrothe Farbe, löslich in reinem Wasser, unlöslich in einer gesättigten Lösung von Ammoniumsulfat. Die Reaction ist ebenfalls mit 1/1000 mg Iridium noch sichtbar; an anderer Stelle (5) wird sie für noch empfindlicher und sicherer erklärt, als die durch Ammoniumnitrat allein hervorgerufene blaue Färbung.

Ueber das durch Schmelzen von Iridiumsalzen mit Kaliumdisulfat erhaltene grüne Doppelsalz (6) machte Lecoq de Boisbaudran (7) weitere Mittheilungen. Es besitzt die Zusammensetzung Ir<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>8</sub>.3 K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, ist löslich in reinem oder

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 250, 235 (Auss.). — (2) Nach Parkes, siehe Fresenius, quantit. Analyse, 1875, 1, 336. — (3) Compt. rend. 26, 1336; Chem. News 47, 240. — (4) Das Iridiumoxyd scheidet sich als grünes Doppelsals mit Kaliumsulfat ab. — (5) Compt. rend. 26, 1552. — (6) Siehe oben. — (7) Compt. rend. 26, 1406.

mit Schwefelsäure angesäuertem Wasser, fast vollständig unlöslich in einer gesättigten Lösung von neutralem Kaliumsulfat. Durch Kochen der Lösung wird es nicht zersetzt, wenn dieselbe stark sauer ist; ist sie neutral oder nur schwach sauer, so macht die grüne Farbe beim Kochen sofort einer rosenrothen Platz und es setzt sich ein violetter Niederschlag ab. Ammoniak oder Kali scheiden dann das Iridium vollständig als ein in verdünnter Schwefelsäure lösliches Oxyd ab. Während das grüne Doppelsalz durch Kochen mit Salzsäure nicht zersetzt wird, wird seine Farbe durch verdünnte heiße Salpetersäure hellviolett; durch Kochen mit Königswasser bildet sich Iridiumtetrachlorid. Die salzs. Lösung wird sehr intensiv grün beim Versetzen mit Kaliumpermanganat oder Kaliumchlorat. — In einer weiteren Mittheilung (1) wird das Verhalten des grünen Doppelsalzes gegen Kali noch genauer beschrieben.

## Erkennung und Bestimmung organischer Substansen.

C. H. Wolff (2) hat Absorptionsspectren einiger Flüssigkeiten beschrieben. Die von Hammarsten und Rolbert (3) beschriebene Reaction des Thymols mit Eisessig und concentrirter Schwefelsäure liefert eine rothe Flüssigkeit, deren Absorptionsspectrum dem des Oxyhämoglobins sehr ähnlich ist, nur ist die Intensität der beiden Absorptionsbäder eine umgekehrte. Die Angaben von A. Schack (4) über das Absorptionsspectrum der blauen Lösung, welche Pfeffermünzöl nach einiger Zeit mit Essigsäure giebt, wurden von Ihm bestätigt. Endlich hat Er auch die rothe Farbe spectroskopisch untersucht, welche durch Einwirkung einer alkalischen Resorcinlösung auf Jodoform entsteht (5).

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1551. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 96 (Auss.). — (8) JB. f. 1882, 1811. — (4) JB. f. 1881, 1027. — (5) JB. f. 1882, 1805 und S. Lustgarten, JB. f. 1882, 1840.

J. Kjeldahl (1) beschrieb eine neue, sehr allgemeine Methode der Stickstoffbestimmung in organischen Stoffen, welche ihrer leichten Ausführbarkeit und ihrer Genauigkeit wegen ganz besonders hervorgehoben zu werden verdient. Sie beruht auf einer Ueberführung des Stickstoffs in Ammoniak durch Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure und Oxydation der entstandenen Lösung durch übermangans. Kali (2). Eine bestimmte Menge der zu analysirenden Verbindung (bei stickstoffarmen Substanzen 0,7 g, bei stickstoffreichen weniger), welche nicht besonders fein gepulvert zu sein braucht, wird in ein Kölbchen von 100 ccm Inhalt eingewogen und mit 10 ccm concentrirter Schwefelsäure, der etwas rauchende Schwefelsäure oder Phosphorsäureanhydrid beigemengt ist, 2 Stunden lang auf eine dem Siedepunkt der Säure naheliegende Temperatur erhitzt, bis die Lösung hellbraun und klar geworden ist. Dem Kölbchen wird während dieser Operation, um Spritzen zu verhüten, am besten eine geneigte Lage gegeben. Bei vielen organischen Körpern geht der größte Theil des Stickstoffs durch diese Behandlung bereits in Ammoniak über, ein geringerer bei den aromatischen Basen und den Alkaloïden. Durch Oxydation mit übermangans. Kali wird die Zerstörung der Substanz vollendet. Zu diesem Zweck entfernt man die Flamme und läst in die heiße Lösung fein gepulvertes Permanganat durch ein kleines Drahtsieb einfallen; unter sehr heftiger Reaction entfärbt sich die Flüssigkeit und nimmt dann eine schön grüne — bei Gegenwart von Phosphorsäureanhydrid blaugrüne — Farbe an. Man erhitzt noch 5 bis 10 Minuten lang mit kleiner Gasflamme (nicht zu stark, da sonst weitere Reduction des Mangansalzes unter heftiger Sauerstoffentwicklung stattfindet, welche von einem merklichen Verlust an Ammoniak begleitet ist). Nach dem Erkalten wird mit Wasser verdünnt, die Lösung in einen

<sup>(1)</sup> Meddelelser fra Carlsberg Laboratoriet 1883; Zeitschr. anal. Chem. 1883, 366; Monit. scientif. [8] 18, 1101; Chem. News 49, 101. — (2) Ueber Oxydation organischer Verbindungen mit übermangans. Kali in alkalischer Lösung vgl. JB. f. 1868, 295; f. 1877, 325, 1089; f. 1878, 504 (auch 277).

Destillationskolben übergespült, mit starker Natronlauge (40 ccm einer Lauge von 1,3 spec. Gewicht) alkalisch gemacht und das Ammoniak unter Vorlage von 30 ccm ½0 Normalschwefelsäure abdestillirt. Um ein gewöhnlich eintretendes starkes Stoßen der alkalischen Flüssigkeit zu vermeiden, wirft Er in dieselbe einige Stückchen Zink. Zur Rücktitrirung der Schwefelsäure im Destillate fügt Er einige Krystalle Jodkalium, Stärkelösung sowie ein paar Tropfen 4 procentiger Kaliumjodatlösung hinzu und titrirt mit ½0 Normallösung von Natriumhyposulfit. Die zahlreichen Beleganalysen zeugen von einer großen Genauigkeit dieser Methode, als deren Vorzüge namentlich die schnelle und leichte Ausführbarkeit hervorgehoben werden. Nur einzelne Alkaloïde gaben ihren Stickstoffgehalt nicht vollständig als Ammoniak ab. Nicht anwendbar ist die Methode für Verbindungen, in denen der Stickstoff als Oxyd oder Cyan enthalten ist.

H. Grouven (1) gab eine ausführliche Beschreibung der Stickstoffbestimmungsmethode (2), welche auf die - von Ihm auch zur technischen Darstellung von kohlens. Ammoniak verwandte — Verbrennung organischer Substanzen in überhitztem Wasserdampf basirt wurde (3). Während bei der Verbrennung stickstoffhaltiger Substanzen in Luft höchstens 10 bis 15 Proc. des vorhandenen Stickstoffs in Ammoniak übergehen, wird durch überhitzten Wasserdampf etwa die Hälfte direct in Ammoniak übergeführt; der Rest findet sich vollständig in dem in der Vorlage condensirten Theer. Eine vollständige Ueberführung des Stickstoffs in Ammoniak soll jedoch ermöglicht werden durch Ueberleiten der Dämpfe über eine — fabrikmässig hergestellte -- "Contactmasse", bestehend aus einem gebrannten Gemenge von Moor, Wiesenkreide und Cementthon, welche vermöge ihrer Porosität bei Glühhitze die vollständige Zersetzung der organischen Substanz durch den Wasserdampf erwirkt,

<sup>(1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 28, 848. — (2) Eine Erwähnung der Methode findet sich bereits JB. f. 1882, 1848. — (8) In Wasserdampf von 1000° sollen organische Substanzen ebenso rasch verbrennen wie in einem ebenso heißen Luftstrom.

ohne dass freies Stickstoffgas auftritt. Zur Verwerthung dieser Thatsachen für analytische Zwecke wurde von Ihm ein Apparat construirt, welcher in der citirten Abhandlung detaillirt beschrieben und abgebildet ist; das Wesentliche an demselben ist ein zur hellrothen Gluth in einem Kohlenofen zu erhitzendes Eisenrohr, welches das Schiffchen mit der zu analysirenden Substanz aufnimmt; durch einen gleichmässigen Strom überhitzten Wasserdampfes wird die organische Substanz vergast und das Gemisch von Gasen und Wasserdampf durch eine ebenfalls rothglühende, 30 cm lange Schicht der oben erwähnten Contactmasse geleitet. Das austretende Gemenge von Wasserstoffgas, Kohlenoxyd, Kohlensäure und Ammoniak gelangt dann in eine abgekühlte und mit Normalsalzsäure beschickte Vorlage, welche das gebildete Ammoniak aufnimmt. Dasselbe wird nach been-Die Substanzen digter Operation durch Titriren ermittelt. können in feuchtem oder durchnässtem, Vegetabilien in grünem Zustande zur Verbrennung gelangen; durch Rückwägen des Schiffchens nach der Verbrennung erfährt man die Menge der gebildeten Asche. Beleganalysen von Futter- und Nahrungsmitteln, auch von salpeterhaltigen Vegetabilien, Guano (unter Zusatz von Zucker und essigs. Natron), sowie von Chili- und Kalisalpeter wurden aufgeführt. Salpeter soll zunächst unter Zusatz von Zucker in Wasser gelöst und mit geglühtem Dinasthon vermengt werden. - Die Genauigkeit obiger Methode ist übrigens von verschiedenen Seiten in starke Zweifel gezogen worden und es sei dieserhalb auf eine Polemik zwischen Märker (1), P. Wagner (2) und E. Meyer (3) verwiesen.

A. Goldberg (4) hat sich mit der Stickstoffbestimmung in Nitro-, Azo- und Diazoverbindungen beschäftigt. Da die von verschiedener Seite vorgeschlagenen Modificationen (5) der Will-Varrentrapp'schen Methode noch zu keinen befriedigenden Resultaten hinsichtlich der Umwandlung des Gesammt-

<sup>(1)</sup> Chemikerzeitung 1888, 1447, 1588. — (2) Daselbst 1883, 1475. — (3) Daselbst 1883, 1587. — (4) Ber. 1883, 2546. — (5) Vgl. JB. f. 1878, 1048; f. 1881, 1195; sowie diesen JB. im Folgenden.

stickstoffs jener Verbindungen in Ammoniak geführt haben, so hat Er neue Versuche angestellt mit einem Gemenge von gleichen Theilen Zinnsulfür und Natronkalk, welchem noch 5 bis 10 Proc. gepulverter Schwefel zugesetzt sind. Ein solches Gemenge liefert, für sich allein erhitzt, Wasserstoff und Schwefelwasserstoff. Die Ammoniakmenge, welche diese Mischung mit Nitraten (Kalisalpeter, salpeters. Ammon) entwickelt, bleibt allerdings um 1 bis 11/2 Proc. hinter der theoretischen zurück, dagegen gab Ihm die Verbrennung organischer Nitro- und Azoverbindungen auf diese Weise genaue Resultate. Die 40 bis 50 cm langen Verbrennungsrohre werden so beschickt, dass sich hinten eine circa 5 cm lange Schicht grober Natronkalk befindet, dann folgt eine 15 bis 20 cm lange Schicht des Gemenges, in welchem mittelst Mischungsdrahtes die gepulverte Substanz gleichmässig vertheilt wird, darauf eine 5 bis 10 cm lange Schicht des Gemenges und vorn wieder grober Natronkalk. Das gebildete Ammoniak wurde in verdünnter Schwefelsäure aufgefangen und mit Barytlauge zurücktitrirt. Zur Verbrennung des leicht flüchtigen Azobenzols ist ein 60 cm langes Rohr zu nehmen und darauf zu achten, dass eine 25 cm lange Schicht Natronkalk bereits genügend erhitzt ist, bevor die Substanz allmählich erwärmt wird (1). Für gemischte Azoverbindungen von hohem Molekulargew. hat ein Zusatz von Zinnsulfür zum Natronkalk keinen wesentlichen Einfluss mehr auf das Resultat der Stickstoffbestimmung; bei Anwendung von 0,2 bis 0,4 g Substanz erhält man mit der Will-Varrentrapp'schen Methode gentigende Zahlen. — Ganz verschieden von den Azokörpern verhalten sich die Diazoverbindungen; sie geben bei der Verbrennung mit dem Reductionsgemisch kein oder nur sehr wenig Ammoniak.

C. Arnold (2) beschickte zur Stickstoffbestimmung unter Combination der Methoden von J. Ruffle (3) und A. Guyard (Tamm) (4) eine Röhre mit einer Mischung fast vollkommen was-

<sup>(1)</sup> Auch die Verbrennung einiger Tropkoline, wie β-naphtolasobensolsulfos. Natrium, erforderte große Vorsicht. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 487 (Auss.); vgl. JB. f. 1882, 1803. — (8) JB. f. 1881, 1195. — (4) JB. f. 1882, 1268.

serfreien essigs. Natrons, unterschwefligs. Natrons und Natronkalkes; die Substanz wurde mit dem Drahte eingemischt, dann von der ersten Mischung vorgelegt. Die nach dieser Methode ausgeführten Bestimmungen salpeters. Salze gaben zum Theil befriedigende Resultate, die Stickstoffbestimmungen in Pikrinsäure und in Nitroprussidnatrium fielen dagegen sehr erheblich zu niedrig aus.

H. Bungener und L. Fries (1) haben die Stickstoffbestimmungsmethode von W. Bettel (2) empfohlen, besonders wenn es sich um die Analyse von Substanzen handelt, welche entweder flüssig oder schwer zu pulvern sind. Sie modificirten den Apparat dadurch, dass sie den Hals der von Bettel benutzten Kupferslasche mit einem Kühler umgaben und auf dieselbe eine im unteren Theile mit Glaswolle angefüllte Entbindungsröhre setzten. Die Gase werden dadurch gezwungen, das in der Glaswolle condensirte Wasser zu passiren und den mitgerissenen Natronstaub hier abzugeben. — Für die Bestimmung des Stickstoffs in Bier und in Gerste haben Sie specielle Vorschriften gegeben.

H. B. Shepherd (3) beschrieb die verschiedenen Methoden zur Bestimmung von Stickstoff in Mischungen, welche stickstoffhaltige organische Substanz, Ammoniaksalze und Nitrate enthalten. — Dies veranlasste H. B. Yardley (4) zu einigen Bemerkungen.

E. Dreyfus (5) besprach die Bestimmung des Stickstoffs in Düngern. Den als Salpetersäure vorhandenen Stickstoff entfernt Er durch Erhitzen einer Probe mit conc. Schwefelsäure; den erkalteten Rückstand mischt Er mit kohlens. Kalk, fügt, wenn die Masse vollständig trocken ist, Natronkalk (6) hinzu und bestimmt den organischen und ammoniakalischen Stick-

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1888, 71 (Auss.). — (2) JB. f. 1882, 1803. — (8) Chem. News 47, 75. — (4) Daselbst 47, 92 (Corresp.). — (5) Bull. soc. chim. [2] 49, 267. — (6) Zur Darstellung von Natronkalk wird ein Zusatz von reinem Zucker empfohlen (auf 8 Thle. Kalk 1½ Thle. Aetznatron und ½ Thl. Zucker in 8 Thln. Wasser), um beim Glühen des Gemenges etwa vorhandene Spuren von Salpeter zu entfernen.

stoff nach Will und Varrentrapp. Der als Salpetersäure vorhandene wird in einer zweiten Probe nach der Methode von Schlösing (Vgl. JB. f. 1867, 859) als Stickoxyd bestimmt.

W. Massalski (1) gab für die Bestimmung des Stickstoffgehaltes in ammoniakalischen Düngern mittelst Natriumhypobromit unter Zusatz von Glucose (2) einen Apparat an. Salpetersäure wird unter diesen Umständen nicht reducirt, andere stickstoffhaltige Dungstoffe geben ihren Stickstoff nur theilweise ab: Horn- und Fleischpulver etwa 1/4, Fischguano 1/10, Guano 4/5 des wirklichen Gehaltes.

Die Methode von J. Ruffle (3) zur Bestimmung des Stickstoffs wurde von D. Crispo (4) und H. Pellet (5) gut befunden, während G. Fassbender (6) fand, dass nach derselben bei Gegenwart von Salpeter zwar mehr Stickstoff erhalten wird, als nach dem Versahren von Varrentrapp-Will, immer jedoch nur ein Theil des Salpeter-Stickstoffes.

J. König (7) hat sich ebenfalls mit der Bestimmung des Stickstoffs in salpeterhaltigem Guano beschäftigt. Er fand, daß die Methode von Ruffle (8) sowohl als die von Grete (9) für schwach salpeterhaltige Düngemittel richtige Resultate giebt — er zieht die Verbrennung mit Xanthogenat des geringeren Zeitaufwandes wegen vor —, daß aber beide im Stiche lassen, wenn dem Guano weitere Mengen von Salpeter beigemengt werden. Der Stickstoff einer solchen Mischung und ebenso der des reinen Salpeters wird durch die genannten Methoden nur unvollständig in Ammoniak übergeführt. Als Ersatz für das Dumas'sche Verfahren hat nun König eine Methode ausgearbeitet, welche gestattet, auch bei künstlichem Salpeterzusats sämmtlichen Stickstoff des Düngemittels in Ammoniak überzu-

<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 40, 18. — (2) Nach Fauconnier, JB. f. 1880, 1202. — (8) JB. f. 1881, 1195. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 484 (Auss.). — (5) Daselbst (Auss.). — (6) Daselbst (Auss.); su denselben Resultaten gelangte C. Arnold, JB. f. 1882, 1308. — (7) Rep. anal. Chem. S, 1; Ber. 1883, 487 (Auss.); Zeitschr. anal. Chem. 1883, 486 (Auss.). — (8) JB. f. 1881, 1195. — (9) JB. f. 1878, 1048; König verwendet eine Mischung von 100 g Natronkalk, 12 g xanthogens. Kalium und 5 g Weinsture.

führen. Zu diesem Zwecke wiegt Er 1,0 bis 1,5 g der Substanz in einem Kolben von 400 bis 500 ccm Inhalt, verbindet denselben mit einer mit Normalschwefelsäure beschickten Will-Varrentrapp'schen Vorlage und lässt durch eine Trichterröhre 75 ccm einer Kalilauge, die 50 g Kalihydrat und 0,75 g übermangans. Kalium in 100 ccm enthält, einlaufen. Nach etwa 2stündigem Kochen läßt Er erkalten und giebt dann 75 ccm Alkohol, in welchem circa 10 g Zink- und ebensoviel Eisenpulver aufgeschlämmt sind, in den Kolben (1). Sobald die erste stürmische Wasserstoffentwicklung vorüber ist, wird das gebildete Ammoniak mit dem Alkohol abdestillirt. — Die Methode von Guyard (Tamm) (2) gab Ihm auch für natürlichen Peruguano keine richtigen Resultate (3).

A. Stutzer (4) bestimmte den Stickstoffgehalt verschiedener animalischer Düngstoffe unter besonderer Berücksichtigung des bei Behandlung desselben mit Pepsin in Lösung gehenden Stickstoffs.

J. Ruffle (5) hat die Stickstoffbestimmung organischer Substanzen, welche Nitrate enthalten, durch Verbrennung mit einer Mischung von Natronkalk, Weinsäure und xanthogens. Kali, wie es von König (6) empfohlen wäre, nur dann brauchbare Resultate geliefert, wenn die Menge des Nitratstickstoffs gering ist (bis zu circa 1 Proc. der angewandten Substanz) (7). Er empfiehlt nochmals die von Ihm vorgeschlagene Mischung von Natronkalk, Natriumhyposulfit und Holzkohle (8).

F. Hess (9) hat die von W. Hempel (10) angegebene

<sup>(1)</sup> J. König, JB. f. 1881, 1167; vgl. zu dieser combinirten Oxydationsund Reductionsmethode auch das Stickstoffbestimmungsverfahren von Kjeldahl, diesen JB. S. 1585. — (2) JB. f. 1882, 1268. — (3) Vgl. C. Arnold, JB. f. 1882, 1308. — (4) Rep. anal. Chem. 1883, 352 (Ausz.), — (5) Rep. anal. Chem. 1883, 150 (Ausz.). — (6) Siehe diesen JB. S. 1590; vgl. auch Grete, JB. f. 1878, 1048. — (7) König hat das hier angegebene Verfahren anch nur für schwach salpsterhaltige Düngemittel empfohlen (siehe diesen JB. S. 1590). E. E. — (8) JB. f. 1881, 1195. — (9) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 128 (Ausz.). — (10) JB. f. 1881, 1201; vgl. auch Lunge, JB. f. 1882, 1307.

Methode der Bestimmung von Stickstoff in Explosivkörpern (Nitromannit, Nitroglycerin, Nitrocellulose) durch Schütteln derselben mit Schwefelsäure und Quecksilber in Lung e's Nitrometer (1) weiter ausgebildet.

R. T. Plimpton und E. E. Graves (2) beschrieben eine neue Methode der Bestimmung von Halogenen in flüchtigen organischen Verbindungen (3). Ein aus Glas nach Bunsen's Princip angefertigter Brenner nimmt in einer Kugel den zu analysirenden Körper auf. Durch Erwärmen mit heißem Wasser (oder einer Gaslampe, wenn der Siedepunkt über 135° liegt) wird die Verbindung verflüchtigt, ihre Dämpfe werden durch die Flamme des Brenners geleitet, die Verbrennungsgase aber mittelst eines über die Flamme aufgesetzten Rohres in den Absorptionsapparat gesaugt. Dieser besteht aus zwei U-förmigen Röhren, welche mit Glasperlen gefüllt und mit je 50 ccm Natronlauge (1,5 Aetznatron auf 100 ccm Wasser) beschickt sind. Schließlich passirt der Gasstrom noch eine kleine, mit Silbernitratlösung gefüllte Flasche. Durch die Verbrennung werden die Halogene hauptsächlich in die entsprechenden Wasserstoffsäuren übergeführt, denen eine geringe Quantität der freien Halogene beigemengt ist. Dies Gemenge wird durch das Alkali absorbirt, während die Silbernitratlösung sich nicht trüben darf. der in 15 bis 20 Minuten beendigten Operation wird die Natronlauge herausgespült, mit etwas schwefliger Säure 10 Minuten lang gekocht, um die etwa gebildeten Sauerstoffsäuren der Halogene zu reduciren, dann mit Salpetersäure angesäuert und mit Silbernitrat gefällt. Die Resultate sind genau, wenn die Verbrennung so geleitet wird, dass die Flamme des Brenners nur an der Spitze ein wenig leuchtend wird.

Die Bestimmung von Chlor in Flüssigkeiten, welche organische Substanzen und Schwefelverbindungen enthalten (Cloaken-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 1107. — (2) Chem. Soc. J. 48, 119. — (3) Vgl. Carius, JB. f. 1861, 888; f. 1865, 782; J. Volhard, JB. f. 1877, 1076; W. Fees, C. Schraube und J. B. Burckhardt, JB. f. 1879, 1061; H. Schiff, JB. f. 1879, 1062.

wasser, organische Secrete), lässt sich nach [F. Muck (1) am einfachsten nach vorhergegangener Oxydation mittelst Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung aussühren. Die entstandene Grünfärbung wird durch Zusatz von Alkohol zum Verschwinden gebracht, Aldehyd und Alkohol werden durch Kochen verjagt.

Zur Bestimmung von Chlor, Schwefelsäure und Chrom bei Gegenwart organischer Substanzen verfährt Ch. T. Pomeroy (2) so, dass Er zur Zerstörung der organischen Materie mit kohlens. und salpeters. Alkali schmilzt, die Schmelze mit Wasser extrahirt, zu der Lösung salpetrigs. Kalium, Natrium oder Ammonium hinzufügt und dann mit Salpetersäure übersättigt. Nach 12stündigem Stehen in der Kälte ist das Chromat durch die salpetrige Säure vollständig reducirt; durch Ammoniak wird dann das Chrom gefällt, im Filtrat Schwefelsäure und zuletzt Salzsäure in gewöhnlicher Weise bestimmt. Bei Abwesenheit von Chlor kann durch Kochen der Chromatlösung mit der salpetrigen Säure eine sofortige Reduction bewirkt werden. Zur Darstellung von reinem Natriumnitrit und -nitrat gab Er Vorschriften.

Nach Ellenberger und Hofmeister (3) läst sich Salzsäure im Mageninhalte nachweisen, wenn mindestens 0,1 bis 0,15 Proc. vorhanden sind. Der Nachweis wird von Ihnen gesührt durch die Einwirkung auf organische Farbstoffe, wie Methylviolett, Dahlia, Helianthin, Fuchsin, Cyanin, Weinfarbstoff; Peptonlösungen, die 0,1 bis 0,2 Proc. Salzsäure enthalten, werden durch Phosphorwolframsäure gefällt; die Verzuckerung von Kleister durch Speichel wird verhindert. Behandelt man Kienholz mit Carbolsäure, bringt dann 0,1 Proc. Salzsäure darauf und setzt es dem Sonnenlichte aus, so tritt Grünfärbung ein. Mit Milchsäure treten diese Reactionen nicht ein; Helianthin wird durch stärkere Milchsäure geröthet, die Röthung verschwindet aber bei der Behandlung mit Aether.

Nicht ganz im Einklange hiermit stehen einige von H. See-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 222. — (2) Am. Chem. J. 5, 41; Chem. News 49, 41. — (8) Rep. anal. Chem. 1883, 215 (Auss.).

wasserstoffsäure nicht übergeht, empfiehlt sich besonders für den Nachweis von Quecksilbercyanid neben Ferrocyankalium, zu welchem das Jaque min'sche Verfahren nicht brauchbar ist.

Nach C. L. Bloxam (1) reagirt eine Cyankaliumlösung beim Erhitzen mit Ferricyankalium unter Bildung von Ferrocyankalium, Blausäure und kohlens. Ammonium hauptsächlich nach folgender Gleichung:  $2 K_8 Fe(CN)_6 + 2 KCN + 2 H_2O = 2 K_4 Fe(CN)_6 + HCN + NH_8 + CO_2$ .

Derselbe (2) berichtete über einige Reactionen von Cyansilber, Ferrocyansilber und Ferricyansilber. Wird Ferrocyansilber mit wässerigem Ammoniak gekocht, so bildet sich außer Cyansilber, Cyanammonium und Eisenoxydul (3) auch Eisenoxyd und metallisches Silber; Kalilauge wirkt in der Kälte unter Bildung von Ferricyansilber und Abscheidung von Silber ein, in der Wärme ist seine Einwirkung analog derjenigen des Ammoniaks. — Ferricyansilber wird von Kalilauge in der Kälte zersetzt in Silberoxyd und Ferricyankalium; beim Kochen bildet sich eine blassrothe Verbindung von Cyansilber und Ferricyansilber, bei längerem Kochen scheidet sich Silber und Eisenoxyd ab, so dass der blassrothe Niederschlag schwarz wird. — Mit Silberoxyd. gekocht wird Ferrocyansilber zu Ferricyansilber oxydirt, indem sich gleichzeitig Cyansilber, metallisches Silber und Eisenoxydul bilden. Ferricyansilber zersetzt sich beim Kochen mit Silberoxyd nach der Gleichung  $2 \text{ Ag}_8 \text{Fe}(\text{CN})_6 + 3 \text{ Ag}_2 \text{O} = 12 \text{ Ag} \text{CN}$ + Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub>; das Cyansilber bildet mit unzersetztem Ferricyansilber die oben erwähnte blassrothe Verbindung.

Derselbe (4) beschrieb die Auffindung von Cyansilber neben Chlorsilber durch das Mikroskop; Silbercyanid bildet, wenn es mit einem Tropfen Ammoniak schwach erwärmt wird, nadelförmige Krystalle, während Chlorsilber bei gleicher Behandlung in kleinen Octaödern krystallisirt. Aus heißer Salpetersäure fällt Silbercyanid als gelatinöse Masse aus, welche unter dem Mikroskop ebenfalls als feine Nadeln erscheint. Als

<sup>(1)</sup> Chem. News 48, 78. — (2) Chem. News 48, 78. — (8) Vgl. Weith, JB. f. 1869, 828. — (4) Chem. News 48, 49.

chemische Prüfung auf Silbercyanid empfahl Er Eindampfen mit Schwefelammonium und Versetzen mit Eisenchlorid.

Zur massanalytischen Bestimmung von Ferrocyankalium im rohen Salz oxydirte J. Tcherniac (1) die zu untersuchende Lösung zunächst durch eine gesättigte Kaliumpermanganatlösung und etwas Schwefelsäure, um Beimengungen hierdurch unschädlich zu machen; nach vollendeter Oxydation fügt er Aetznatron in großem Ueberschuss zu, reducirt die heise Lösung mit soviel Eisenoxydulsulfat, dass der Niederschläg durch abgeschiedenes Eisenoxyduloxyd schwarz gefärbt ist und bestimmt in der filtrirten Lösung das Ferrocyankalium nach dem Ansäuern mit Schwefelsäure durch titrirte Chamäleonlösung. Aus Mutterlaugen, welche 15 Proc. oder weniger Ferrocyankalium enthalten, soll man das letztere durch Zusatz von 95 procentigem Alkohol, dem etwas Essigsäure zugesetzt ist, ausfällen, mit Alkohol auswaschen, trocknen, in Wasser lösen und dann mit Chamäleonlösung titriren.

- J. Barnes und W. T. Liddle (2) führten die malsanalytische Bestimmung von Sulfocyaniden des Handels, welche häufig mit minderwerthigen Salzen verfälscht sind, durch Titrirung der in Wasser gelösten Substanz mit Kupfersulfatlösung unter Zusatz von Natriumdisulfitlösung aus. Sulfocyans. Kupferoxydul scheidet sich ab; es wird mit dem Zusatz der Kupferlösung fortgefahren, bis ein nach kurzem Absitzen des Niederschlages herausgenommener Tropfen der Lösung mit Ferrocyankalium sofortige (3) Braunfärbung zeigt.
- L. Hugounen q's (4) Modification von Bunsen's Harnstoffbestimmung (5) besteht darin, dass die Harnstofflösung in einer zugeschmolzenen Glasröhre auf 180 bis 190° im Oelbade eine

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 131 (Ausz.); Chem. News 47, 254 (Ausz.).
— (2) Chem. Centr. 1888, 629. — (3) Das suspendirte Cuprosulfocyanid färbt sich bei kursem Stehen ebenfalls braun, durch Oxydation zu Cuprisalz; man soll daher auf augenblickliche Braunfärbung achten. — (4) Monit. scientif. [3] 18, 590; vgl. auch daselbst S. 1097; Compt. rend. 97, 48. — (5) JB. f. 1847 u. 1848, 989.

Stunde lang erhitzt und das gebildete Ammoniumcarbonat durch Titriren bestimmt wird. Zur Bestimmung des Harnstoffs im Urin wird letzterer zuerst durch Kochen mit ungewaschener Thierkohle entfärbt und gleichzeitig neutralisirt. Eiweißhaltiger Harn wird zuvor aufgekocht. Das Verfahren giebt etwas höhere Resultate als die Bestimmung durch Hypobromit. Für zuckerhaltige oder stark magnesiahaltige Harne eignet sich die Methode nicht.

C. L. Bloxam (1) hat für den Nachweis von Harnstoff Umwandlung desselben in Cyanursäure empfohlen, welche durch ihr Baryumsalz oder am besten durch das charakteristische Kupferammoniumsalz erkannt werden kann.

Eine Arbeit von L. T. Wright (2) behandelt die Bestimmung von Schwefelwasserstoffgas und Kohlensäure im Leucht-Wird dieselbe im Eudiometer nach Bunsen (3) ausgegas. führt, so empfiehlt es sich, die zur Absorption von Schwefelwasserstoff verwendete Kugel von Mangansuperoxyd vor dem Gebrauche mit reinem Leuchtgase zu sättigen. Er zieht jedoch die gewichtsanalytische Bestimmung (4) vor und beschreibt den von Ihm hierzu benutzten Apparat. Den mit Kupfersulfat präparirten Bimsstein fand Er als Absorptionsmittel für Schwefelwasserstoff ungeeignet, weil die Bildung von schwesliger Säure auch durch Bimsstein erfolge, welcher bei 150° oder darunter getrocknet wurde und weil andererseits die frei werdende Schwefelsäure Anlass geben könne zur Bildung von Sulfosäuren aus Bestandtheilen des Leuchtgases. Dagegen empfahl Er, zur Absorption phosphors. Kupferoxyd zu verwenden, erhalten durch Fällung von Kupfersulfatlösung mit einfach-phosphors. Natron und Trocknen des Niederschlages bei 100°. Die damit gefüllten Absorptionsröhren werden vor dem Gebrauch mit Leuchtgas ge-Quecksilberoxyd erwies sich als ungeeignet für die Bestimmung des Schwefelwasserstoffes, weil es aus unbekannten Gründen durch Ueberleiten von reinem Leuchtgase an Gewicht

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 285. — (2) Chem. Soc. J. 48, 267. — (3) Gasometrische Methoden, 1877. — (4) Vgl. Fresenius, JB. f. 1864, 677.

verliert. Die Absorption der Kohlensäure findet in gewöhnlicher Weise durch eine mit Natronkalk beschickte Röhre statt. Ammoniakhaltiges Leuchtgas wird vor der Analyse über Bimssteinstücke geleitet, welche mit syrupdicker Phosphorsäure getränkt sind. Werden Kohlensäure und Schwefelwasserstoff zusammen durch Natronkalk absorbirt, so fallen die Bestimmungen etwas niedriger aus, als wenn der Schwefelwasserstoff zuvor von phosphors. Kupferoxyd absorbirt wird und alsdann die Kohlensäure durch Natronkalk.

Theodor Poleck (1) bestimmte die Gesammtmenge des Schwefels im Leuchtgase (2) vermittelst Durchsaugens der Verbrennungsproducte des letzteren durch Natronlauge, welche mit Brom bis zur Röthung versetzt wurde, und Fällung der gebildeten Schwefelsäure als Baryumsulfat. Der benutzte Apparat findet sich in der Abhandlung abgebildet und beschrieben.

F. Beilstein (3) hat eine Untersuchung über Petroleumprüfung veröffentlicht. Er fand, daß die Zuverlässigkeit der Apparate von Abel, Engler (4) u. a. abhängig ist von der Construction der einzelnen Exemplare. Sind die Marken, bis zu
welchen das Petroleum einzufüllen ist, nicht genau in derselben
Höhe angebracht, so geben auch Apparate von gleichen Dimensionen verschiedene Resultate. Auch die Resultate des nach
dem Liebermann'schen Verfahren der Petroleumprüfung (5)
von Stoddard (6) construirten Apparates hängen von den
Dimensionen desselben ab. Die Höhe des letzteren soll das
5 bis 7 fache der Breite betragen, die durchgeleitete Luftmenge
darf nicht zu klein sein; endlich ist auch die Zeitdauer von wesentlichem Einfluß, in der man die Flamme an die Oeffnung
des Apparates hält. Auf Grund dieser Feststellungen ist von

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 171. — (2) Vgl. Valentin, JB. f. 1868, 849; O. Knublauch, JB. f. 1882, 1805; auch Tieftrunk, JB. f. 1876, 1158; Sauer, JB. f. 1873, 1090; Letheby, JB. f. 1872, 908; Mixter, JB. f. 1872, 918; Brügelmann, JB. f. 1876, 971. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 809. — (4) JB. f. 1881, 1199. — (5) JB. f. 1882, 1458. — (6) Daselbst, 1459.

Ihm das Verfahren der Petroleumprüfung mit einem Apparate, ähnlich dem von Stoddard construirten, genau präcisirt worden. Bei Beobachtung aller Vorsichtsmaßregeln differirten die einzelnen Bestimmungen um nicht einmal 1/4 Proc. — Besonders empfohlen wird von Ihm als Prüfungsmethode der Güte und gleichzeitig der Feuergefährlichkeit eines Petroleums die Destillationsprobe. Er zerlegt durch die Destillation das Petroleum in drei Theile: 1) leichtes Oel, unter 150° abdestillirend; 2) Leuchtöl (Kerosin) mit dem Siedepunkt 150 bis 270°; 3) schweres Oel, Siedepunkt über 270°. Ein gutes amerikanisches Petroleum soll weniger als 5 Gewichtsprocent leichtes Oel und weniger als 15 Proc. schweres Oel enthalten, während ein kaukasisches Petroleum (1) selbst über 20 Proc. schweres Oel enthalten darf, ohne an Brauchbarkeit zu verlieren; die Feuergefährlichkeit nimmt selbstverständlich ab mit dem Gehalt an schwerem Oel.

- O. Braun (2) erwarb sich ein Patent auf Verbesserungen an dem Abel'schen Petroleumprober (3).
- F. A. Abel (4) hat auf die Aenderungen aufmerksam gemacht, welche der Entflammungspunkt eines Petroleums, mit dem von Ihm (3) angegebenen Apparate bestimmt, mit dem Luftdruck und der Temperatur erleidet. Der Entflammungspunkt wird um so niedriger, je geringer der Luftdruck ist (5). Bei rascher Aenderung des Luftdruckes soll jedoch eine gewisse Zeit erforderlich sein, bevor der Entflammungspunkt des Petroleums die entsprechende Veränderung erleidet (?). Durch längeres Erhitzen auf höhere Temperatur wurde der Entflammungspunkt ebenfalls erniedrigt; erst durch mehrtägige Abkühlung erlangte das Petroleum wieder seinen normalen Zustand.
  - C. T. Kingzett (6) führte einige Analysen von Asphalt-

<sup>(1)</sup> Vgl. F. Beilstein und A. Kurbatow, JB. f. 1880, 485; f. 1881, 1816. — (2) Rep. anal. Chem. 1888, 47 (Auss.). — (8) Vgl. JB. f. 1881, 1200. — (4) Rep. anal. Chem. 1883, 109 (Auss.). — (5) Es folgt diefs ja naturgemäß aus der mit verringertem Luftdruck steigenden Verdampfung des Petroleums. (E. E.). — (6) Anal. S, 4.

pflastern nach folgender Methode aus: Die lufttrockene Probe wird mit Terpentinöl extrahirt, das Lösungsmittel abdestillirt, der Rückstand bei 100° getrocknet und als Bitumen gewogen. Der in Terpentinöl unlösliche Theil wird mit Aether gewaschen und nach dem Trocknen mit Salzsäure behandelt; in der salzs. Lösung werden Kalk und Magnesia gewichtsanalytisch bestimmt; der auch in Salzsäure unlösliche Rückstand wird gewaschen, getrocknet, gewogen und als Sand in Rechnung gebracht.

- G. Lotze (1) hat darauf hingewiesen, dass die Prüfung des Chloroforms nach Yvon (2) ungünstige Resultate ergebe, sobald Spuren von Alkohol dem Chloroform beigemengt seien, welche Beimengung die Pharmacopöen mit Rücksicht auf die größere Haltbarkeit des Chloroforms gestatten. Entfernt man durch wiederholtes Schütteln mit Wasser jede Spur von Alkohol, so hält ein reines Chloroform sich stundenlang mit übermangans. Kali und wässeriger Kalilauge unverändert; nach längerer Zeit erst tritt infolge langsamer Zersetzung in ameisens. Kali und Chlorkalium Grünfärbung ein.
- J. H. Gladstone und A. Tribe (3) bemerkten, dass die von Davy (4) als Reaction auf Alkohol angegebene Blaufärbung einer Lösung von Molybdänsäure in concentrirter Schwefelsäure in gleicher Weise mit anderen reducirenden Substanzen, wie Ammoniumsulfid, Eisenvitriol, Natriumsulfit, Ameisensäure, Zucker erhalten wird.

Kleinert (5) wurde durch verschiedene Versuche zu dem Schlus geführt, dass die Alkoholbestimmung bei Bieruntersuchungen nach der halymetrischen Methode (6) unzuverlässig ist. Zur Bestimmung von Alkohol in zähen Flüssigkeiten bläst

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 29. — (2) Yvon (JB. f. 1882, 433) hat vorgeschlagen, Chloroform auf seine Reinheit durch eine Lösung von 1 Thl. übermangans. Kali, 10 Thln. Kalihydrat in 250 Thln. Wasser zu prüfen; die rothviolette
Farbe der Lösung soll sich binnen 5 Minuten nicht in Grün verändern. —
(3) Chem. Soc. J. 48, 346. — (4) JB. f. 1876, 1008. — (5) Zeitschr. anal. Chem.
1888, 505. — (6) Vgl. G. C. Wittstein, Taschenbuch der Nahrungs- und
Genussmittellehre. Nördlingen 1878, S. 17, 599.

E. Borgmann (1) denselben zunächst mit Dampf ab und destillirt von dem etwa 100 ccm betragenden Destillat in gewöhnlicher Weise <sup>2</sup>/<sub>3</sub> über. Dies zweite Destillat wird zur Bestimmung des spec. Gewichtes benutzt.

Th. J. Wrampelmeier (2) hat eine bekannte einfache Rechnung zur Ermittelung des Procentgehaltes eines Alkohols (resp. einer Säure oder Salzlösung), welcher durch Mischung aus Alkoholen bekannten Gehaltes erhalten werden soll, ausführlich erörtert.

Bei Bestimmung des Fuselöls im Brantwein nach der Methode von J. Otto (3) erhielt C. Krauch (4) keine guten Resultate. — W. Lenz (5) machte hierzu die treffende Bemerkung, dass die analytischen Zahlen für valerians. und essigs. Baryt von Krauch falsch berechnet seien.

Nach C. Reichl (6) lässt sich Glycerin nachweisen durch die Rothfärbung, welche beim Kochen mit etwas Pyrogallussäure und Schweselsäure auftritt; mit Zinnchloridlösung gemischt wird diese Färbung rothviolett. Holzzellstoff mit etwas Pyrogallussäure und Zinnchloridlösung gekocht, wird ebenfalls violett gefärbt.

L. Lindet (7) fand in der Pernambuc-Ananas über 1 Proc. Mannit.

L. Legler (8) hat Versuche angestellt über Bestimmungsmethoden des Methylaldehyds. Am einfachsten läßt sich die Bestimmung bewerkstelligen durch Ueberführung in Hexamethylenamin (9) nach der Gleichung: 6 CH<sub>2</sub>O + 4 NH<sub>3</sub> = (CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>N<sub>4</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Man versetzt eine abgemessene Menge der Methylaldehyd enthaltenden Flüssigkeit mit einem Ueberschuß verdünnter Ammoniakstüssigkeit und titrirt nach etwa einer

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 534. — (2) Rep. anal. Chem. 1883, 40 (Ausz.). — (8) Oxydation zu Valeriansäure mittelst Chromsäure, Bestimmung des valerians. Baryums. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 125 (Ausz.). — (5) Daselbst. — (6) Dingl. pol. J. 249, 259. — (7) Rep. anal. Chem. 1883, 312 (Ausz.). — (8) Ber. 1883, 1883. — (9) Vgl. Buttlerow, JB. f. 1860, 428; f. 1867, 500; J. Volhard, JB. f. 1875, 463.

Stunde mit Schwefelsäure zurück. Aus der verbrauchten Ammoniakmenge berechnet sich der in Lösung gegangene Methylaldehyd. — Auch die Ueberführung in Ameisensäure durch mässig verdünnte Natronlauge lässt sich für die Bestimmung des Methylaldehyds verwerthen; man hat in diesem Falle 2 Tage lang im geschlossenen Kölbchen auf dem Wasserbade gelinde zu erwärmen und dann die Temperatur einige Stunden auf circa 80° zu steigern. Nach dem Erkalten wird mit Schwefelsäure zurücktitrirt und aus der verbrauchten Menge Natronhydrat der Methylaldehyd nach der Gleichung: 2 CH<sub>2</sub>O + NaOH = HCO<sub>2</sub>Na + CH<sub>3</sub>OH gefunden. In der Kälte oder bei kurzerem Erwärmen ist diese Reaction unvollständig, während beim Erhitzen der Flüssigkeit zum Sieden gewöhnlich Verharzung eintritt. — Endlich lässt sich das nach obiger Gleichung gebildete Hexamethylenamin auch gewichtsanalytisch bestimmen, indem die mit überschüssigem Ammoniak versetzten Flüssigkeiten in flachen Glasschälchen zuerst bei 40°, dann über Schwefelsäure verdunstet werden. Der Rückstand wird als Hexamethylenamin, welches jedoch bei gewöhnlicher Temperatur auch etwas flüchtig ist, gewogen.

F. Penzoldt und E. Fischer (1) haben ein neues Reagens auf Aldehyde in der Diazobenzolsulfosäure gefunden. Eine alkalische Lösung derselben giebt mit Traubenzucker und mit Acetaldehyd nach 10 bis 15 Minuten eine rothviolette Farbe. Die beständigeren aromatischen Aldehyde geben diese Reaction ebenfalls, wenn etwas Natriumamalgam zugefügt wird, wodurch auch im ersten Falle die Farbstoffbildung beschleunigt und verstärkt wird. Man löst krystallisirte Diazobenzolsulfosäure in eirea 60 Thm. kaltem Wasser und wenig Natronlauge, fügt die mit verdünntem Alkali vermischte Substanz und einige Körnchen Natriumamalgam zu und läßt stehen. Die Anwesenheit eines Aldehyds giebt sich nach 10 bis 20 Minuten durch eine rothviolette, dem reinen Fuchsin ähnliche Farbe zu erkennen. Die Probe, welche für Acet-, Valer-, Oenanth- und

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 657.

Benzaldehyd, beim Furfurel und Glyoxal geprüft wurde, ist viel empfindlicher als die Reaction mit Fuchsinschwefligsäure (1). Chloral und Benzoin geben sie nicht.

M. Grodzki (2) gründete einen Nachweis von Acetal darauf, dass sich dasselbe beim Ansäuern mit Salzsäure bereits in der Kälte in Aldehyd und Alkohol zersetzt, welche Zersetzungsproducte leicht durch die Jodoformreaction (3) nachgewiesen werden können, während eine wässerige Lösung von Acetal direct mit Natronlauge und Jodlösung versetzt völlig farblos bleibt.

Als empfindliches Reagens auf *Phenol* wurde von J. F. Eykman (4) eine Lösung von *Salpetrigsäure-Aethyläther* in Alkohol (oder auch salpetrigs. Kali und Alkohol) empfohlen. Die eintretende rothe Färbung soll noch bis zu einer Verdünnung von 1: 2000000 erkennbar sein.

H. Hager (5) machte Angaben über Prüfung von Buchentheerkreosot. Dasselbe soll in dem doppelten Volum Glycerin unlöslich sein; Phenol läßst sich durch 75 procentiges Glycerin oder durch 5 procentige Ammoniaklösung ausschütteln. Mit dem gleichen Volum Natronlauge von 1,334 spec. Gewicht, ebenso mit dem doppelten Volum Petroleumbenzin soll Buchentheerkreosot klare Lösungen liefern; die letztere Lösung darf sich beim Schütteln mit Ammoniak oder Natronlauge von 1,160 spec. Gewicht im Verlauf einer halben Stunde nicht dunkel färben, ebenso darf mit Barytwasser keine rothe oder blaue Färbung auftreten. Schüttelt man echtes Kreosot mit 2 Volumen eines 15 bis 18 procentigen Ammoniaks, so ist es nach einer halben Stunde höchstens citronengelb gefärbt; gleiche Volumina Kreosot und Collodium müssen eine noch nach Verlauf einer halben Stunde flüssige Mischung geben.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1866, 441; f. 1867, 505; f. 1881, 1205; beim Bittermandelöl ist die Reaction mit Diazobenzolsulfosäure noch in der Verdünnung 1: 8000 sicher zu erkennen. — (2) Ber. 1883, 512. — (3) Vgl. A. Lieben, JB. f. 1870, 481. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 576 (Ausz.). — (5) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 291; Chem. News 48, 9.

- G. Christel (1) schrieb über Nachweis und Bestimmung der *Pikrinsäure*. Die in dem Aufsatze zusammengestellten Reactionen der Pikrinsäure sind bekannt.
- W. Bachmeyer (2) benutzte zum Nachweis freier Schwefelsäure neben organischen Säuren die Rothfärbung, welche die erstere einer Brasilinlösung ertheilt. Mit Sapanholzextractlösung getränkte und getrocknete Papierstreifen werden in die zu untersuchende Lösung ungefähr ½ Minute eingetaucht. Nach vollständigem Trocknen an der Luft färben sie sich pfirsichblüthroth, wenn in der Flüssigkeit Schwefelsäure von mindestens ½ Volumprocent Stärke enthalten war.
- F. Göbel (3) bestimmte die Essigsäure im essig. Kalk durch Eindampfen einer abgewogenen Menge des letzteren mit einer bestimmten Quantität Phosphorsäure, Aufnehmen des Rückstandes mit Wasser und abermaliges Abdampfen, bis der Geruch nach Essigsäure verschwunden ist. Der Ueberschußs an Phosphorsäure wird sodann mit Natronlauge unter Anwendung von Phenolphtalein als Indicator zurücktitrirt. Der im essigs. Kalk des Handels enthaltene kohlens. Kalk und Aetzkalk wird in einer zweiten Probe durch Titrirung mit Salzsäure bestimmt; für diese Verunreinigungen sind bei der ersten Bestimmung entsprechende Correcturen zu machen.
- R. Palm (4) hat zum Nachweis und zur quantitativen Bestimmung der Milchsäure Versetzen ihrer Lösung mit basischem Bleiacetat und Fällung mittelst alkoholischen Ammons empfohlen. Der ausfallende Niederschlag ist in Alkohol unlöslich; er hat nach Ihm die Zusammensetzung 3 PbO. 2 C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>8</sub>.
- C. Bischoff (5) hat zur Vorprüfung auf Oxaleäure bei Vergiftungen die Wichtigkeit einer mikroskopischen Untersuchung gewisser Organe betont. Werden in der Magenschleimhaut und in den Harnkanälen der Nieren klinorhombische Prismen und vereinzelte quadratische Octaëder (beide Formen ge-

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [3] **31**, 190. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 228.

<sup>- (3)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 374. - (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 223.

<sup>- (5)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 808.

hören dem Calciumoxalat an) gefunden, welche bei Behandlung mit Alkohol, Aether, Ammoniak, Natronlauge, Eisessig unverändert bleiben, durch Salzsäure aber leicht zerstört werden, so ist eine Oxalsäurevergiftung wahrscheinlich. — Ferner machte Er darauf aufmerksam, dass unter dem Namen Kleesalz gegenwärtig häufig das sogenannte vierfach-oxals. Kalium, welches schwerer löslich und daher weniger giftig ist als das Kaliumdioxalat, in den Handel kommt. Beim Extrahiren mit Alkohol, in welchem Kleesalz unlöslich ist, spaltet jenes Salz die Hälfte der Oxalsäure ab, welche in Lösung geht. Dies kann für die gerichtliche Chemie von Wichtigkeit sein, wenn es sich um Unterscheidung von Oxalsäure- und Kleesalzvergiftung handelt.

Papasogli und Poli (1) erkennen die Aepfeledure an dem charakteristischen Geruche, den sie oder ihr Kalksalz beim Kochen mit einigen Tropfen Schwefelsäure und etwas chroms. Kali entwickelt.

Zur Bestimmung der Gesammt-Weinsäure im roben Weinstein ist von W. Fresenius (2) folgendes Verfahren empfohlen worden: 3 g der fein gepulverten Substanz werden mit 30 bis 40 ccm Wasser und 2 bis 2,5 g kohlens. Kali 10 bis 20 Minuten lang unter öfterem Umrühren gekocht, nach dem Abkühlen auf 100 ccm verdünnt und filtrirt. 50 ccm des Filtrates werden auf 10 ccm eingedampft, mit 2 ccm Eisessig und 100 bis 120 ccm 95 procentigem Alkohol versetzt und nach vollständiger Abscheidung des Weinsteins filtrirt. Der mit Alkohol ausgewaschene Niederschlag wird mit Wasser zum Kochen erhitzt und mit Normalnatronlauge titrirt. Die Anzahl der verbrauchten Cubikcentimeter mit 10 multiplicirt ergiebt direct den Procentgehalt der angewandten Substanz an Weinsteinsäurehydrat.

P. Ferrari (3) machte zu dem Aufsatze von C. Amthor (4) über die Sicherheit der Berthelot-Fleurieu'-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 97 (Auss.). — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 270; Chem. News 47, 254 (Auss.). — (3) Landw. Vers.-Stat. 39, 858. — (4) JB. f. 1882, 1880.

schen Methode zur Bestimmung des Weinsteins und der Weinsteins die Bemerkung, daß saures schwefels. Kali durch Aetheralkohol nicht als saures, sondern als neutrales Salz niedergeschlagen werde, während die andere Hälfte der Schwefelsäure in der Flüssigkeit bleibt. In den natürlichen Weinen sind saure, nicht neutrale schwefels. Salze vorhanden.

Die Löslichkeit des Weinsteins in Wasser wurde von C. v. Babo und C. Portele (1) für verschiedene Temperaturen von 0° bis 100° ermittelt.

Nach R. Otto (2) wird der Nachweis von Kalk in der Citronensäure mittelst Oxalsäure durch die Gegenwart von Ammonsalzen beeinträchtigt, während letztere die Erkennung von Kalk in der Weinsäure etwas befördern. Der Nachweis von Schwefelsäure in der Citronensäure und Weinsäure ist ein viel schärferer, wenn die saure Lösung direct mit Baryumnitratlösung geprüft wird, als wenn dieselbe zuvor annähernd mit Ammoniak neutralisirt wird.

Zur Literatur über Prüfung der Benzoësäure (3) finden sich einige Nachträge in der Zeitschrift für analytische Chemie (4).

H. Hager (5) fand die Löslichkeit des benzoës. Natrons im Weingeist für Proben von verschiedener Herkunft gleich; 1 Thl. des trockenen Salzes löst sich in 13 Thln. 90 procentigen Weingeistes.

Sydney Young (6) hat eine scharfe Reaction auf Galluseture angegeben, welche in einer rothen Färbung beim Versetzen mit Cyankaliumlösung besteht; die Rothfärbung verschwindet beim Stehen, erscheint aber wieder beim Schütteln der Flüssigkeit. Reines Tannin zeigt diese Reaction nicht.

Marquis (7) gab für die Niederschläge, welche durch Weingerbsäure und Galläpfelgerbsäure mit Gelatine erhalten

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 109 (Ausz.). — (2) Arch. Pharm. [3] **21**, 988. — (8) JB. f. 1882, 1811 (Fusnote). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 294. — (5) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 109 (Ausz.). — (6) Chem. News **49**, 31. — (7) Russ. Zeitschr. Pharm. **28**, 641.

werden, verschiedene Reactionen zur Unterscheidung an. Der erstere Niederschlag erhält nach Ihm auf 100 Thle. Gelatine 103,5 Thle. Weingerbsäure; löst man Tannin in Rothwein und fällt mit Gelatine, so scheidet sich zugleich der Weinfarbstoff ab; dieses ist nicht der Fall bei directer Ausfällung der Gerbsäure des Rothweins mit Gelatine.

E. Johanson (1) empfahl zur Gerbstoffbestimmung die Methode von A. Lehmann (2); Er fügt jedoch zu der Gelatinelösung außer Salmiak noch etwas Chromsulfat- oder, Chromalaunlösung, wodurch eine vollständigere Fällung des Gerbstoffs, welche sich leicht filtriren läßt, erreicht werden soll.

E. Bosshard (3) hat Versuche angestellt über die Ammoniakbestimmung in Pflanzensäften und Pflanzenextracten, welche gleichzeitig Asparagin oder Glutamin enthalten. Er fand, dass die Bestimmungen in diesem Falle sowohl nach Schlösing's Methode (4), als auch bei der Destillation mit Magnesia su hoch ausfallen. Asparagin, namentlich aber Glutamin wird bei längerer Berührung mit Kalkmilch bereits in der Kälte unter Ammoniakabspaltung zersetzt; dasselbe findet statt bei der Destillation mit Magnesia, wobei Gegenwart von Alkaliphosphaten noch besonders ungünstig zu wirken scheint. Fällt man dagegen die Amide durch salpeters. Quecksilberoxyd (5), wäscht den Niederschlag sehr gut mit kaltem und dann mit heißem Wasser aus (6), beseitigt das überschüssige Quecksilber mittelst Schwefelwasserstoff und bestimmt in einem aliquoten Theil des Filtrates das Ammoniak durch Destillation mit Magnesia, so erhält man ziemlich richtige Resultate; dieselben fallen stets etwas zu niedrig aus, da der Niederschlag von Asparagin- resp Glutaminquecksilber etwas Ammoniak (als schwerlösliches Dop-

<sup>(1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 577. — (2) JB. f. 1881, 1206. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 329; E. Schulze referirte ebenfalls über diese Arbeit und besprach dieselbe in den Landw. Vers.-Stat. 22, 899, 407. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1808. — (5) Vgl. E. Schulze, diesen JB. S. 1610. — (6) Ist ein Einengen der Flüssigkeit erforderlich, so verwendet man dasu nur die Waschwasser, nachdem man dieselben suvor durch Schwefelwasserstoff vom Quecksilber befreit und annähernd neutralisirt hat.

pelsalz von Ammonium und Quecksilber?) einschlielst, welches sich nicht ganz vollständig auswaschen läßt. Noch bessere Resultate werden erhalten, wenn man die Extracte mit Salzsäure oder Schwefelsäure ansäuert, sodann Phosphorwolframsäure im Ueberschuss hinzufügt (1), nach ein bis zwei Stunden siltrirt und den Niederschlag mit Wasser auswäscht, welchem etwas Salz- oder Schwefelsäure und Phosphorwolframsäure zugesetzt sind. Der durch Phosphorwolframsäure entstehende (ammoniakhaltige) Niederschlag pflegt sich theilweise sehr fest an die Glaswandungen festzusetzen; man wäscht diesen Rest mit der obigen Waschflüssigkeit im Glase aus, löst ihn dann mit heißem Wasser ab und spült den ganzen Niederschlag mit dem Filter in einen Destillationskolben; hierauf fügt man Magnesia hinzu Das Destillat wird in titrirter Schwefelsäure und destillirt. (etwa halbnormal) aufgefangen und mit Barytlauge zurücktitrirt. Der Ammoniakgehalt des mit Phosphorwolframsäure erhaltenen Niederschlags lässt sich auch nach Schlösing's Methode bestimmen, wenn man denselben zuvor mit Kalkmilch mischt. — Bei Gegenwart von flüchtigen Alkaloïden, Methylamin, Trimethylamin u. s. w. ist eine Ammoniakbestimmung nach der beschriebenen Methode nicht möglich.

E. Schulze und E. Bossard (2) fanden im Anschluß an Schulze's (3) frühere Versuche über die Ermittelung des aus Amiden abspaltbaren Ammoniaks in Pflanzenextracten (4), daß die azotometrische Methode bei Anwesenheit von Glutamin nicht anwendbar ist, da Glutaminsäure durch bromirte Natronlauge stark angegriffen wird, während das von Ihnen isolirte Glutamin bei kurzem Durchschütteln mit derselben keine meßbare Stickstoffmenge abgiebt, so daß der Fehler sich hier nicht wie bei Asparagin compensirt. Man muß daher den Glutamingehalt bestimmen, indem man die Flüssigkeit mit verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure kocht und das entstandene Am-

<sup>(1)</sup> Vgl. E. Schulze, JB. f. 1882, 1808. — (2) Landw. Vers.-Stat. 29, 498. — (8) JB. f. 1882, 1808. — (4) Nach Sachsse, JB. f. 1872, 928; vgl. auch Morgen, JB. f. 1881, 1284.

moniak nach Schlösing (1) oder durch Destillation mit Magnesia ermittelt; es werden hierbei etwas zu niedrige Resultate erhalten. Leucin, Tyrosin, Asparaginsäure, Glutaminsäure sowie die in den Lupinenkeimlingen vorkommende Phenylamidopropionsäure liefern beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren ebensowenig Ammoniak, wie dies die Körper der Xanthingruppe thun. Allantoin spaltet allerdings schon beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure etwas Ammoniak ab, doch ist die Verbreitung desselben im Pflanzenreich nur eine geringe.

E. Schulze (2) machte Mittheilungen über den Nachweis von Asparagin und Glutamin (3) in Pflanzensäften und Pflanzenextracten. Während das Asparagin, wenn es in größerer Menge vorhanden ist, in der Regel leicht durch Krystallisation gewonnen werden kann, empfiehlt sich für das Glutamin und ebenso für geringere Mengen Asparagin die Abscheidung mittelst salpeters. Quecksilberoxyds (4). Man fällt die zu prüfenden Extracte zunächst mit Bleiessig, filtrirt und fügt zu dem Filtrate eine nicht zu saure Lösung von salpeters. Quecksilberoxyd. Der abfiltrirte und ausgewaschene Niederschlag wird durch Schwefelwasserstoff zersetzt; die vom Schwefelquecksilber ablaufende Flüssigkeit giebt bei Anwesenheit von Asparagin, Glutamin oder Allantoin (5), welches ebenfalls durch salpeters. Quecksilber gefällt wird, beim Erhitzen mit Kalilauge oder Barytwasser Ammoniakentwickelung; durch die beiden ersteren Amide wird Kupferoxydhydrat mit blauer Farbe gelöst. Durch Neutralisiren mit Ammoniak und Eindampfen der bei Zerlegung des Quecksilberniederschlages erhaltenen Flüssigkeit lässt sich Asparagin in Krystallen erhalten, schwieriger das Glutamin. Man verwandelt das letstere daher durch Kochen mit Salzskure in Glutaminsäure, welche als glutamins. Blei mit Hülfe von Alkohol abgeschieden wird. Die Verbindung der Glutaminsäure mit Sals-

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1882, 1808. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 825. — (5) Vgl. E. Schulze und Urich, JB. f. 1877, 945; Schulze und Barbieri, JB. f. 1877, 712 und 928. — (4) JB. f. 1882, 1809. — (5) Vgl. JB. f. 1882, 1808.

säure ist schwer löslich in conc. Salzsäure und krystallisirt schön; sättigt man eine Glutaminsäurelösung mit Kupferoxydhydrat und denstet sie dann ein, so scheidet sich schon in der Wärme das glutamine. Kupfer als schweres blaues Krystallpulver aus, während asparagins. Kupfer in feinen hellblauen Nadeln krystallisirt.

H. Hager (1) theilte Reactionen des Chinolins mit, welche mit weins. Chinolin (2) angestellt wurden. Im Wesentlichen stimmen Seine Beobachtungen mit denjenigen von J. Donath (3) therein. In der verhältnismässig großen Beständigkeit des Chinolins gegen wässerige Chamäleonlösung fand Er eine Unterscheidung von Cinchoninsalzen.

Zur Prüfung auf Alkaloïde setze man nach C. L. Bloxam (4) zu der salzsauren Lösung Bromwasser; eine violette Färbung zeigt Brucin an, ein gelber Niederschlag mit Wahrscheinlichkeit Strychnin oder Narcotin; Strychnin giebt beim Kochen und weiterem Zusatz von Bromwasser eine violette Farbe, Narcotin und Chinin geben eine rosenrothe Farbe; man kühle nach dem Kochen mit überschüssigem Bromwasser wieder ab und theile die Lösung in zwei Theile: a) wird mit Ammoniak überschichtet; Chinin zeigt eine grüne Farbe, Cinchonin und Narcotin fallen als weißes Pracipitat aus; b) wird mit etwas Zink gekocht und nach dem Erkalten mit Ammoniak überschichtet: Morphin giebt sich dann durch eine blassrothe Färbung zu erkennen. - Nach H. Jackson (5) tritt die violette Farbenreaction des Brucins mit Bromwasser sicherer und schneller ein, wenn man vor Zugabe des letzteren die Lösung mit einigen Tropfen conc. Salzsäure oder Schwefelsäure kocht.

R. Palm (6) berichtete über einige Reagentien auf Pflanzenelkaloide. Natriumsulfantimoniat (Schlippe'sches Salz) fällt

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 266 (Ausz.). — (2) Von Hofmann und Schoetensack in Ludwigshafen bezogen. — (3) Vgl. die im JB. f. 1881, 918 erwähnte Arbeit. — (4) Chem. News 47, 215. — (5) Chem. News 48, 11 (Corresp.). — (6) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 224; Chem. News 48, 65.

Chinin, Cinchonin, Chinidin, Morphium, Codein, Narcotin, Strychnin, Brucin, Atropin, Bebeerin (1). Die Niederschläge erscheinen in sehr verdünnten, möglichst neutralen Lösungen anfänglich farblos, an der Luft allmählich gelb werdend, in concentrirteren erscheinen sie jedoch sofort gelb bis rothbraum oder als harzartige Klumpen. Gelindes Erwärmen und Zusatz von starkem Alkohol begunstigen die Ausscheidungen, ein Ueberschuss des Fällungsmittels löst den Niederschlag bei den meisten Alkaloïden wieder auf. Besonders empfindlich ist die Reaction auf Strychnin, welches vollständig als goldgelber Niederschlag von Antimon-Strychninsulfid gefällt und durch überschüssiges Fällungsmittel nicht wieder gelöst wird. - Eine warm bereitete Lösung von Bleichlorid in Wasser oder Kochsalzlösung fällt die meisten Pflanzenalkaloïde farblos und fein krystallinisch; die letzteren dürfen hierbei natürlich nicht als Sulfate zur Anwendung kommen. — Das Chlorid von Bebeerin (das Alkaloid von Nectranda Rodia) (1) wird bereits durch concentrirte Kochsalzlösung vollständig gefällt.

K. F. Mandelin (2) berichtete über Farbenreactionen, welche Vanadinschwefelsäure, eine Lösung von Ammoniumvanadat in conc. Schwefelsäure, bei vielen Alkaloiden hervorruft. Das Verhalten von 28 Alkaloiden gegen dieses Reagens wurde von Ihm geprüft und mit dem Verhalten gegen reine Schwefelsäure und gegen Fröhde's Reagens (3) verglichen. Die bemerkenswertheren und von Ihm ausführlich besprochenen Reactionen seien hier im Auszuge wiedergegeben.

<sup>(1)</sup> Busin: Flückiger, JB. f. 1869, 789; f. 1870, 820. — (2) Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 845, 361, 877. — (8) Eine Lösung von Natriummolybdat in concentrirter Schwefelsäure 1: 100, vgl. JB. f. 1868, 897; f. 1878, 1069.

Quebrachin	Solanin (?)	Solanidia	Stryohnín
naviolett, später	orange, dann braun, später vom Rande ans kinschreit, schliefalich violett	Lhalish wie Bolania	violettblan, dann violett bis sinno- berreth, durch Wasser oder Kali- lange ross
uriolett, spater sun, wonigerin-	orange, dann car- minroth, spitter kirsebroth bis violett	Abulich wie Bolanin	prachtvoli violett, dann rothviolett und orange

(1) Für Gelsomin wird Vanadinachweiselnung als empfledichates und bestes Reagens besonders empfehlen. — (2) Vgl. JB. f. 1673, 200; f. 1669, 1265; die Lösing des Vangdeise in Bebreibieburstribydent 1 : 1500 illes noch 6,62 mg Gelszin erkennen und wird als eicherebes Angelonien.

Am aussthrlichsten wurde von Ihm die Reaction des Strychnins mit Vanadat studirt. Er konnte mittelst derselben 0,001 mg Strychnin noch sehr deutlich wahrnehmen; die gleichzeitige Anwesenheit von solchen Alkaloïden, welche zugleich mit Strychnin durch Benzol aus ammoniakalischer Lösung isolirt werden können, sowie die Gegenwart von Morphium ist nur von geringem Einfluss auf die Intensität der Reaction. Er kam zu dem Schlusse, dass die Vanadinschwefelsäure in jeder Hinsicht die besten, bis jetzt bekannten chemischen Reagentien des Strychnins (1) übertreffe.

Zur Prüfung von Chininum hydrobromatum auf fremde Chinaalkaloïde werden nach W. Grüning (2) 0,5 g unter öfterem Umschütteln 15 Minuten lang mit 10 ccm destillirtem Wasser bei 15° behandelt und nach dem Abfiltriren 5 ccm des Filtrates mit Wasser zu 50 ccm verdünnt. Es müssen 5 ccm Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc. eine vollständig klare Flüssigkeit geben. Eine Prüfung auf Beimengung von Hydrochlorat suchte Er auf die Unlöslickeit von Chlorbaryum in Alkohol zu begründen.

Nach Thomas und Guignard (3) werden geringwerthige gelbe Chinarinden zur Erzielung des Aussehens guter rother Rinden zuweilen in verdünntem Ammoniak eingeweicht. Der Extract einer in dieser Weise künstlich gefärbten Rinde wird durch einen Ueberschuß von Ammoniak stark roth gefärbt, während eine gute rothe Rinde bei derselben Behandlung nur schwache Röthung zeigt. Ferner giebt der Auszug der ächten Rinde mit Nessler's Reagens einen weißen Niederschlag, derjenige der gefälschten einen braunrothen.

Für die Abscheidung kleiner Mengen von Morphin bei gerichtlichen Untersuchungen gab E. Scheibe (4) folgenden Wegan: Die mit angesäuertem Wasser erhaltenen Extracte werden

<sup>(1)</sup> Otto (Ann. Chem. Pharm. 60, 278) empfahl Schwefelsäure und Dichromat, Sonnenschein (JB. f. 1670, 1082) Ceroxyduloxyd, Wensell (JB. f. 1871, 964) Kaliumpermanganat. — (2) Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 409. — (8) Rep. anal. Chem. 1883, 109. — (4) Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 49; Chem. News 47, 217 (Auss.).

Volumen Alkohol von 95 Proc. ausgezogen und filtrirt. Der Alkohol wird abdestillirt, der Rückstand wiederum filtrirt und mit Amylalkohol zur Entfernung färbender Materien behandelt. Alsdann wird die saure Flüssigkeit auf 50 bis 60° erwärmt, mit Ammoniak alkalisch gemacht und das Morphin mit Amylalkohol ausgeschüttelt. Die Extracte werden zur Trockne gedampft, der Rückstand wird mit angesäuertem Wasser aufgenommen, filtrirt, abermals alkalisch gemacht und mit einer Mischung aus 10 Thln. Aether und 1 Thl. Alkohol zu wiederholten Malen extrahirt. Beim Verdunsten der ätherisch-alkoholischen Ausstige hinterbleibt das Morphin rein.

H. Warnecke (1) stellte fest, dass Morphin durch Pepsin und Salzsäure, sowie durch Pankreatin in schwach alkalischer Lösung nicht wesentlich zersetzt wird. Auch innerhalb faulender thierischer Theile widersteht das Morphin lange Zeit der Zersetzung. Ueber die Isolirung des Morphins aus dem Harne durch Ausschütteln des eingeengten und zuvor mit Spiritus gefällten Harnes mit Amylalkohol wurden von Ihm genaue Angaben gemacht.

Wyndham R. Dunstan und F. W. Short (2) fanden eine Methode zur Trennung von Strychnin und Brucin in dem verschiedenen Verhalten dieser Alkaloïde gegen Ferrocyankalium. Strychnin wird aus einer mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung vollständig durch Ferrocyankaliumlösung gefällt, sowohl für sich als in Gegenwart von Brucin; letzteres wird unter denselben Bedingungen aus reinen und nicht zu concentrirten Lösungen nicht gefällt, bei Gegenwart von Strychnin jedoch mehr oder weniger niedergeschlagen, sobald der Gehalt der Lösung mehr als 0,06 Proc. Brucin beträgt. Es resultirte hieraus folgende Trennungsmethode: 0,2 g der Alkaloïdmischung werden in ungefähr 10 ccm einer 5 procentigen (Volumen) Schwefelsäure gelöst, die Lösung wird zu etwa 175 ccm mit Wasser

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 634 (Ausz.). — (2) Pharm. J. Trans. [8] 114, 290.

verdünnt und dann mit einer Sprocentigen Ferrocyankaliumlösung auf 200 ccm aufgefüllt. Nach 3 bis 6 Stunden wird der Niederschlag abfiltrirt und mit Wasser, welches ungefähr 0,25 Proc. Schwefelsäure enthält, ausgewaschen; der Rückstand wird mit Ammoniaklösung zersetzt, das Alkaloïd durch Chloroform extrahirt und das Strychnin nach vorsichtigem (1) Verdampfen des Chloroforms gewogen. Das Brucin wird entweder nur aus der Differenz bestimmt, oder aus dem sauren Filtrat und Waschwasser nach Zugabe von überschüssigem Ammoniak ebenfalls durch Chloroform extrahirt. Die zahlreichen nach dieser Methode ausgeführten Beleganalysen zeigen befriedigende Resultate. Zur Entdeckung von Strychnin in Gegenwart greßer Mengen Brucin ist die Prüfung mit Schwefelsäure und Kalium-dichromat (2) unbrauchbar.

R. Palm (3) machte vorläufige Mittheilung über die Fällung des Pikrotoxins aus seinen Lösungen durch basisch-essige. Bleioxyd und die Möglichkeit, hierauf eine Bestimmungsmethode zu begründen.

B. Haas (4) hat die Zuckerbestimmungen nach der Fehling'schen, Sachsse'schen (5) und polarimetrischen Methods mit einander verglichen. Er fand — ebenso wie Neubauer (6) — dass die polarimetrische Bestimmung des Zuckers im gewöhnlichen Traubensucker unbrauchbar ist, da nach ihr stets zu hohe Zuckergehalte gefunden werden. Aber auch die Sachssesche Methode zeigt gegen die Fehling'sche oft bedeutende Differenzen, welche wahrscheinlich darin ihren Grund finden, dass einer jener Körper, welche nach Neubauer als Zwischen-

<sup>(1)</sup> Eine Lösung von reinem Strychnin in Chloroform pflegt beim Eindampfen auf dem Wasserbade heftig zu spritzen, sobald Krystallisation eintritt; man nimmt in diesem Falle vom Wasserbade herunter, überläßt der freiwilligen Verdunstung und trocknet dann in bedeckter Schale auf dem Wasserbad. — (2) Vgl. de Vrij und v. Burg, JB. f. 1857, 602; auch Sonnenschein, JB. f. 1870, 1082. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 274 (Auss.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 215. — (5) Reduction alkalischer Quecksilberjodidiösung; siehe JB. f. 1876, 1083. — (6) Vgl. JB. f. 1876, 1085; f. 1875, 988.

producte bei der Verarbeitung des Stärkemehls auf Traubenzucker entstehen, die Sachsse'sche Lösung ebenfalls reducirt, während die Fehling'sche durch denselben nicht angegriffen wird. Da Sachsse's Lösung auch durch Alkohol oder Glycerin in der Wärme reducirt wird, so ist bei Bestimmung des Zuckers im Weine ebenfalls die Fehling'sche Lösung unbedingt vorzuziehen.

Zur Bestimmung des Endpunktes der Titrirung mit Fehling'scher Lösung filtrirt J. Moritz (1) — namentlich bei Zuckerbestimmungen in solchen Weinen, welche missfarbige Niederschläge bilden — einige Tropfen der Flüssigkeit durch ein kleines Filter auf eine weisse Porcellanplatte und prüft mit Essigsäure und Ferrocyankalium auf Kupfer (2).

A. J. King (3) machte darauf aufmerksam, dass bei der Zuckerbestimmung nach Clerget's Methode (4) die Temperatur der Lösung bei der Ablesung vor und nach der Inversion die nämliche sein müsse, was für invertzuckerreiche Syrupe besonders zu beachten ist.

Das Zuckerbestimmungsverfahren von Allihn (5) wurde in der Zeitschr. für analytische Chemie ausführlich besprochen (6).

H. Reichhardt und C. Bittmann (7) verwendeten zur quantitativen Bestimmung des Rohrzuckers in Lösungen, welche noch andere optisch-active Substanzen enthalten, mit Erfolg die Inversionsmethode (8). Die Entfärbung der Lösung nach dem Invertiren darf nicht durch Bleiessig, sondern muß durch Thierkohle bewerkstelligt werden.

Zur Bestimmung des bei Zuckeranalysen reducirten Kupfer-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 43. — (2) J. Moritz dürfte schwerlich der erste sein, welcher auf diese Weise überschüssige Kupferlösung bei Titrirungen nachweist. (E. E.). — (3) Chem. News 48, 229. — (4) Vgl. JB. f. 1881, 1210; f. 1882, 1323. — (5) JB. f. 1879, 1069; f. 1880, 1015; f. 1882, 1323. — (6) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 448. — (7) Rep. anal. Chem. 1883, 29 (Ausz.); Zeitschr. anal. Chem. 1883, 588 (Ausz.). — (8) Vgl. Clerget, JB. f. 1849, 126; P. Casamajor, JB. f. 1881, 1210; su anderen Resultaten gelangte J. H. Tucker, JB. f. 1882, 1323.

oxyduls schlug D. Sidersky (1) vor, den abfiltrirten und ausgewaschenen Niederschlag unter Zusatz von chlors. Kali mit einer abgemessenen Menge von Normalsalzsäure zu erhitzen und so zu Kupferchlorid zu lösen. Die tiberschüssige freie Salzsäure soll dann mit Normalalkali zurücktitrirt und hieraus das Kupferoxydul berechnet werden.

P. Lagrange (2) fand, dass zur Bestimmung von Glucose im Rohrzucker die Zuckerlösung nicht, wie es üblich ist, mit Bleisubacetat geklärt werden dürfe, da ein Theil der Glucose in den Bleiniederschlag mit hineingehe.

Die Bestimmung von Glucose im Rohrzucker ist nach A. Vivien (3) schwierig, wenn der Zucker weniger als 0,1 Proc. davon enthält. Er schlug für solche Fälle ein colorimetrisches Verfahren vor, welches auf theilweiser Entfärbung von überschüssig zugesetzter Kupferlösung beim Kochen beruht. — Nach K. Zulkowsky (4) eignet sich die optische Prüfung eines Gemisches von Rohrzucker und Inverteueker nur für solche Fälle, wo der Invertzuckergehalt bedeutender ist. Die von Reichhardt und Bittmann (5) empfohlene Clerget'sche Formel R =  $\frac{100(D-D^1)}{144-0.5 t}$  (6) ist nicht anwendbar, wenn die zu untersuchende Probe größere Mengen Invertzucker enthält, da die Temperatur dann ebenso gut vor als nach der Inversion berücksichtigt werden muß. Er berechnete die Invertzuckermengen, welche 1º der Saccharimeter von Soleil, von Ventzke und von Wild für die Temperaturen von 15 bis 22° anzeigt. Für die Bestimmung des Invertzuckers mittelst Fehling'scher Lösung wurde von Ihm ebenfalls eine Tabelle veröffentlicht.

G. St. Johnson (7) gab an, dass eine ammoniakalische

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 453 (Ausz.). — (2) Compt. rend. \$7, 857. — (3) Dingl. pol. \$50, 183 (Ausz.). — (4) Daselbst, sowie Zeitschr. anal. Chem. 1883, 586 (Ausz.) und Chem. Centr. 1883, 728 (Ausz.). — (5) Siehe diesen JB. S. 1617. — (6) In dieser Formel bezeichnet D die Gesammtdrehung bei der anfänglichen Polarisation, D' die Gesammtdrehung nach der Inversion, R die durch den Rohrzucker veranlasste Drehung, t die Temperatur bei der letzten Polarisation. — (7) Chem. News 47, 57 (Corresp.).

Kupferlösung, welche zur Bestimmung von Traubenzucker nach Pavy's Methode (1) gedient hat, durch viertelstündiges Durch-leiten von Luft vollständig oxydirt und zu einer zweiten Bestimmung brauchbar gemacht werden könne.

- P. Casamajor (2) hat Seine Angabe (3), dass sich Stärkesucker im raffinirten Rohrsucker dadurch quantitativ bestimmen lasse, daß man eine Probe mit kalt gesättigter Lösung von Stärkezucker in Methylalkohol behandle, zurückgezogen. Stärkezuckerlösung erlangt durch Aufnahme von Rohrzucker die Fähigkeit, weitere Mengen von Stärkezucker zu lösen, so daß der Rückstand viel kleiner ist, als dem wirklich vorhandenen Stärkezuckergehalt entspricht. Sicher erkennen lässt sich die Beimengung von Stärkezucker durch ein optisches Saccharometer an der Birotation: die Ablenkung einer frisch bereiteten Lösung nimmt beim Stehen ab. - Ein sehr einfaches Mittel, eine Verfälschung mit Stärkezucker zu erkennen, gewährt das Durchnässen mit wenig Wasser in der Kälte und Erwärmen des Gefäßes in heißem Wasser: verfälschter Zucker fällt dann zu einer zähen Paste zusammen, welche auch beim Erkalten syrupartig bleibt.
- E. Meissl (4) bestätigte neverdings die Angaben Sontlet's, dass Dessen Titrirmethode des Invertzuckers (5) auch bei Gegenwart von Rohrzucker anwendbar bleibe. Bei Bestimmung des Invertzuckers nach Märker (6) muss dagegen der Einstuss des Rohrzuckers berücksichtigt werden. Für verschiedene Verhältnisse beider Zuckerarten stellte Er fest, welche Mengen Invertzucker den gewogenen Kupfermengen entsprechen. — Aus Grund dieser Versuche berechnete K. Zulkowsky (7) aussührliche Tabellen zur Ermittelung des Invertzuckers.
- F. Urech (8) setzte Seine Untersuchungen (9) über die Reduction Fehling'scher Lösung durch Invertzucker fort.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1879, 1067. — (2) Chem. News 47, 252; Chem. Centr. 1883, 658. — (3) JB. f. 1881, 1212. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 590 (Auss.). — (5) JB. f. 1880, 1011. — (6) Vgl. JB. f. 1878, 1075. — (7) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 591 (Auss.). — (8) Ber. 1888, 2825. — (9) Vgl. JB. f. 1882, 1120.

Nach A. Vogel (1) soll sich Rübenzucker von Kolonialzucker am sichersten dadurch unterscheiden lassen, dass der erstere gewöhnlich geringe Mengen Ammoniak und Salpetersäure enthält.

P. Degener (2) bestimmte den Zuckergehalt der Rüben durch Digestion des Rübenbreies mit 90 procentigem Alkohol, Klären der Lösung mittelst Bleiessig und Polarisiren. Für das Rübenmark ist eine Correction anzubringen. Eine ganz ähnliche Methode wurde von E. v. Lippmann (3) beschrieben.

A. Rindell (4) fand auf optischem Wege, dass sich bei Behandlung von Milchzucker mit verdünnten Säuren Lactose und Dextrose in gleicher Menge bilden.

Ein Referat des Repertoriums der analytischen Chemie (5) hat die Prüfung von Prelshefe in folgender Weise befürwortet: 5 g der Hefe werden mit 400 ccm einer 10 procentigen Glucoselösung in eine Kochflasche gebracht, welche mit einem unter Schwefelsäure mündenden Glasrohr verbunden wird. Man läßt die Flasche 24 Stunden lang in einem 30° warmen Wasserbade stehen, saugt Luft durch den Apparat und findet die Kohlensäure durch die Gewichtsdifferenz. Das Gewicht der ausgetriebenen Kohlensäure soll zwischen 8,0 und 12,0 g liegen.

Zur Bestimmung der Stärke in Nahrungsmitteln fand C. Faulenbach (6) die von Märker (7) veröffentlichte Methode des Erhitzens mit Wasser unter Druck auf etwa 140° umständlich und in vielen Fällen unbrauchbar, da die Stärke sich beim Filtriren leicht wieder ausscheidet. Dagegen gab Ihm die Methode, welche auf der Wirkung der Diastase beruht (8), gute Resultate. Es genügen bereits sehr geringe Mengen von Diastase, um größere Quantitäten Stärke in die lösliche Form überzu-

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1888, 347 (Auss.). — (2) Rep. anal. Chem. 1883, 29 (Auss.). — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 154 (Auss.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 116 (Auss.). — (5) Rep. anal. Chem. 1888, 74 (Auss.). — (6) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 510. — (7) Landw. Vers.-Stat. 35, 112; vgl. JB. f. 1880, 1352 und Soxhlet, JB. f. 1881, 986. — (8) Vgl. C. O'Sullivan, JB. f. 1876, 838; Märker, JB. f. 1877, 900; f. 1878, 1085; Medicus und Schwab, JB. f. 1879, 1082.

führen, so dass der in der Diastaselösung enthaltene Zucker kaum in Betracht kommt. Verwendet man zur Analyse 15 Tropfen der Diastaselösung (1), eine Menge, welche zur Ueberführung von 3 g Stärke hinreicht, so hat man 1 mg Zucker in Abzug zu bringen. Zur Umwandlung der gelösten Stärke in Traubenzucker erwärmt man mit 25 ccm conc. Salzsäure drei Stunden lang auf dem Wasserbade, neutralisirt dann sorgfältig mit Natronlauge und titrirt mit Fehling'scher Lösung in der Weise, dass gleiche Volumina mit verschiedenen Mengen Fehling'scher Lösung in einem siedenden Wasserbade erwärmt, klar filtrirt und nach dem Ansäuern mit Schwefelwasserstoff auf Kupferüberschuss geprüft werden. Der Gehalt der Zuckerlösung soll zwischen 0,1 und 0,2 Proc. liegen; 100 ccm der Fehling'schen Lösung entsprechen dann 0,509 g Traubenzucker. Zur Bestimmung löslicher Kohlehydrate neben Stärke werden 10 g mit Wasser ausgezogen, mit 25 ccm gesättigter Alaunlösung und eben so viel aufgeschlemmtem Kupferoxydhydrat (2) versetzt, filtrirt und wie oben titrirt.

H. Bungener und L. Fries (3) schlugen vor, zur Bestimmung des Stärkegehaltes der Gerste die Stärke nicht mit überhitztem Wasser, sondern mit 1 procentiger Salicylsäurelösung auszuziehen. Nach Ihnen soll man 4 bis 5 g fein gemahlene Gerste mit 150 ccm Wasser, welches 1 Proc. Salzsäure enthält, 3/4 Stunden lang kochen. Die farblose Flüssigkeit wird filtrirt, die zurückbleibende Trebermasse mit siedendem Wasser vollständig ausgewaschen und die Stärke im Filtrate in gewöhnlicher Weise verzuckert und sowie Soxhlet (4) bestimmt. Die Resultate stimmen mit einander sehr gut überein, sind aber durchschnittlich um 1 bis 2 Proc. höher als diejenigen, die man erhält, wenn die Stärke durch Wasser bei 135° zur Auflösung gebracht wird.

<sup>(1)</sup> Dargestellt durch Mischen von 3<sup>1</sup>/<sub>2</sub> kg frischem Grünmalz mit 2 Liter Wasser und 4 Liter Glycerin; nach acht Tagen wird abgepresst und filtrirt. — (2) Vgl. Fassbender, JB. f. 1880, 1217. — (8) Rep. anal. Chem. 1883, 78 (Ausz.). — (4) JB. f. 1880, 1011.

F. Allihn (1) fand, das Salzsäure besser verzuckernd auf Stärke wirke als Schwefelsäure. Zur Darstellung reinen Traubenzuckers für Laboratoriumszwecke empfahl Er daher anderthalbstündige Erhitzung von 12 g Stärke mit 100 ccm 2 procentiger Salzsäure, Neutralisiren mit Alkali und Umkrystallisiren der eingedampften Masse aus Methylalkohol.

Zur Stärkebestimmung in Körnerfrüchten empfahl G. Francke (2), die Körnerfrüchte direct mit Wasser, eventuell unter geringem Zusatz von Milchsäure aufzuschließen.

Zur Bestimmung von Gummi im Succus Liquirities extrahirt Madsen (3) mit Wasser, fällt mit Alkohol, löst den mit
letzterem ausgewaschenen Niederschlag in Wasser, fällt wiederum
durch Kupfervitriollösung und Soda, befreit durch Auswaschen
mit Sodalösung von Albuminaten und Farbstoffen und löst den
Rückstand in verdünnter Salzsäure. Aus dieser Lösung wird
das Arabin durch Zusatz von Alkohol gefällt, auf einem Filter
mit diesem gewaschen, getrocknet und gewogen. Durch Multiplication mit 1,21 kann die gefundene Menge Arabin auf arabisches Gummi umgerechnet werden. — C. L. Diehl (4) und
E. Mylius (5) beschäftigten sich ebenfalls mit der Analyse
von Succus Liquirities; letzterer veröffentlichte eine Tabelle
zur Bestimmung des Extraotgehaltes aus dem spec. Gewicht.

P. de Gasparin (6) gab folgendes vereinfachte Verfahren zur Bestimmung der Phosphorsäure in der Ackererde an: 20 g der fein pulverisirten und gesiebten Erde werden mit verdünnter Salzsäure (1:5) extrahirt und sodann mit 80 ccm Königswasser auf dem Wasserbade digerirt. Die zur Syrupconsistenz eingedampfte Masse wird mit Wasser aufgenommen, filtrirt und das Filtrat mit Ammoniaklösung gefällt. Der Niederschlag wird nach dem Trocknen geglüht und mit sehr verdünnter Salpetersäure (1:40) in der Kälte extrahirt; in dem

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 379 (Auss.). — (2) Dingl. pel. J. 247, 380. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 184 (Auss.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 692 (Auss.). — (5) Daselbet 1888, 698 (Auss.). — (6) Compt. rend. 25, 814.

filtrirten Auszug wird in gewöhnlicher Weise mit molybdäns. Ammonium die Phosphorsäure gefällt.

In einem Bericht des Hannover'schen Lebensmittel-Untersuchungsamtes wurden von J. Skalweit (1) die Grundsätze besprochen, nach denen bei der Beurtheilung von Verfälschungsfällen verfahren werden soll.

König (2) hielt einen Vortrag über die Wichtigkeit der Lebensmittelcontrole und ihre Ausführung in Deutschland und außerdeutschen Staaten.

Lester Reed (3) machte Angaben über die Bestimmung des Klebergehaltes im Mehl auf colorimetrischem Wege, nach Behandlung des Mehles mit Salpetersäure.

Galippe (4) hat in Getreide, Mehl und Brot einen geringen Kupfergehalt constatirt (5).

H. Müller (6) hat einige Aufschlüsse über das Sülewerden der Kartoffeln gegeben. Nach Ihm steht dasselbe nicht im Zusammenhang mit dem Gefrieren der Kartoffeln. Der Athmungsprocess der letzteren, durch welchen der aus dem Stärkemehl entstandene Zucker bei gewöhnlicher Temperatur verzehrt wird, verlangsamt sich bei 0 bis —2° so sehr, dass eine Anhäufung des Zuckers stattfindet, wenn die Kartoffeln längere Zeit hindurch einer so niederen Temperatur ausgesetzt bleiben. Sinkt die Temperatur noch tieser, so erfrieren die Kartoffeln, steigt sie dagegen, bevor dies eingetreten ist, so wird der Athmungsprocess sehr lebhaft und der Zuckergehalt geht wieder zurück. Es ergiebt sich hieraus das einfache Mittel, süß gewordene, aber noch nicht erfrorene Kartoffeln durch Aufbewahren in einem warmem Raum nach einigen Tagen wieder genießbar zu machen.

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 62. — (2) Rep. anal. Chem. 1883, 235 (Ausz.), auch im Buchhandel erschienen. — (3) Chem. News 48, 63. — (4) Rep. anal. Chem. 1883, 348 (Ausz.). — (5) Vgl. zu dem Gegenstand auch Th. Stevenson, Anal. 6, 110 (Corresp.); sowie aus der älteren Literatur, JB. f. 1876, 882; f. 1878, 1156; f. 1880, 1056. — (6) Rep. anal. Chem. 1883, 155 (Ausz.). (Der Sache nach gehört diese Untersuchung in "Pflanzenchemie". F.)

J. Nessler und M. Barth (1) haben eine Abhandlung über Untersuchung von Branntweinen (2) veröffentlicht. Aus der von Ihnen geschilderten Bereitung von Fruchtbranntweinen ergiebt sich, dass bei der Analyse derselben besonders Rücksicht zu nehmen ist auf den Weingeist-, Säure-, Kalk-, Kupfer- und Blausäuregehalt. Die Bestimmung des Weingeistes geschieht durch Ermittelung des spec. Gewichtes, diejenige der freien Säure (Essigsäure) durch Titrirung mit einer etwa 1/30 normalen alkoholischen Kalilauge, unter Benutzung von Phenolphtalein als Indicator. Der Kalk, welcher durch Zusatz von Wasser, in kleinen Mengen aber auch durch Ueberspritzen kleiner Theilchen der Fruchtmaische bei der Destillation in den Branntwein gelangt sein kann, wird nach Vertreibung des Alkohols durch Ausfällung mit oxals. Ammon bestimmt. Der Kupfergehalt eine Folge der Anwendung kupferner Kühlschlangen, welche durch die Essigsäure angegriffen werden - läßt sich auf colorimetrischem Wege mittelst stark verdunnter Ferrocyankaliumlösung ermitteln; die letztere erzeugt noch in 10 ccm einer Flüssigkeit, welche 2 mg Kupfer im Liter enthält, eine schwach röthliche Färbung. Geringere Mengen Kupfer sind durch die Bläuung einer dünnen alkoholischen Guajakharzlösung bei Vorhandensein von Spuren von Blausäure (3) noch bis zu weniger als 0,5 mg im Liter nachweisbar. Für die quantitative Bestimmung der Blausäure lässt sich ebenfalls die Reaction mit Guajakharzlösung und Kupfersalz (4) benutzen. Zu diesem Zweck setzt man zu 10 ccm Kirschwasser 3 Tropfen einer 0,5 procentigen Kupferlösung und 1,5 ccm frisch bereitete Guajakholztinctur; die Flüssigkeiten werden schnell gemischt, die Intensität der Bläuung wird mit derjenigen einer frisch aus titrirtem (5) Kirschlorbeerwasser bereiteten Versuchsskala verglichen. Einige qualitative Prüfungsmethoden auf Fuselöl und riechende Stoffe

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 83. — (2) Vgl. J. Nessler, JB. f. 1881, 1220. — (8) Schönbein, JB. f. 1868, 865; f. 1869, 897; E. Schaer, JB. f. 1870, 1022. — (4) Vgl. J. Nessler, JB. f. 1881, 1220. — (5) Mittelst Silberlösung nach Liebig.

finden sich ebenfalls in der Abhandlung angegeben; dieselben bezwecken die Concentrirung der riechenden Stoffe unter Entfernung des Weingeistes, um jene für den Geruchssinn leichter wahrnehmbar zu machen. Die Reaction von Jorissen (1) wurde von Denselben nochmals (2) geprüft und für den Nachweis von Fuselöl unbrauchbar gefunden. Einige gute Fruchtwasser wurden nach Marquardt (3) auf Amylalkohol untersucht; in der oxydirten Flüssigkeit konnte keine Valeriansäure nachgewiesen werden. — Eine stattliche Anzahl von Analysen guter Fruchtwasser ergab für die oben aufgeführten Bestandtheile folgende Minimal- und Maximalwerthe: Weingeist 47 bis 57 Volumproc., freie Säure 0,3 bis 1,1 Proc., Blausäure 3 bis 17 mg im Liter, Kalk von Spuren bis zu 10 mg und Kupfer 0 bis 9 mg im Liter.

J. Nessler und M. Barth (4) haben weitere Beiträge zur Weinanalyse geliefert (5). Die Bestimmung der freien Weinsäure nach der Berthelot-Fleurieu'schen Methode (6) liefert zu niedrige Resultate (7). Empfehlenswerther ist es, wenn man zur Bestimmung zweimal 20 ccm Wein verwendet, zu der einen Probe vier Tropfen einer etwa 20 procentigen Lösung von mit Essigsäure angesäuertem essigs. Kali zufügt, darauf beide Proben mit je 100 ccm Aetheralkohol durchschüttelt, den abgeschiedenen Niederschlag nach 18 Stunden abfiltrirt, in nicht zu viel Wasser löst und mit 1/20- Normalalkali titrirt. Eine directe Bestimmung der freien Weinsäure lässt sich in der Weise ausführen, dass man 50 ccm Wein zur dünnen Syrupconsistenz eindampft, den Rückstand mit etwa 70 ccm 96 grädigem Weingeist durchschüttelt, nach vier Stunden filtrirt, dem Filtrate nach Concentration auf dem Wasserbade 0,5 ccm angesäuerter 20 procentiger Lösung von essigs. Kali zusetzt und den neu gebildeten Weinstein wie oben bestimmt. Bei stark gegypsten

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 1206. — (2) Vgl. Förster, JB. f. 1882, 652. — (8) JB. f. 1882, 1309. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 159. — (5) Vgl. JB. f. 1882, 1327. — (6) JB. f. 1863, 710. — (7) Vgl. C. Amthor, JB. f. 1882, 1330.

Weinen lässt sich ein Zusatz freier Weinsäure als solche nicht nachweisen, da sie mit dem im Weine vorhandenen Kali als Weinstein ausfällt. — Zur Bestimmung des Zuckers im Weine wird der Gerbstoff durch Bleiessig ausgefällt, das überschüssige Blei durch kohlens. Natron entfernt und der so behandelte Wein mit Fehling'scher Lösung geprüft. — Zur Prüfung auf Gummi oder Dextrin werden 100 ccm Wein zum Syrup eingedampft, dann unter gutem Umrühren mit 90 grädigem Weingeist versetzt, bis der Niederschlag sich nicht mehr vermehrt und nach zwei Stunden filtrirt; der so erhaltene Niederschlag beträgt bei Naturweinen nicht mehr als 0,3 bis 0,4 Proc. Bei Gegenwart von Gummi arabicum oder Dextrin ist derselbe beträchtlicher und diese Kohlenhydrate lassen sich dann durch vierstündiges Erhitzen mit verdünnter Salzsäure in einem verschlossenen Fläschchen auf 110° in Zucker überführen, welcher in alkalischer Flüssigkeit mit Fehling'scher Lösung zu titriren ist. Zur Unterscheidung des Gummis vom Dextrin dient sein optisches Verhalten und die Fällung des ersteren durch Bleiessig aus wässeriger Lösung. — Die Bestimmung der flüchtigen Säure (Essigsäure) findet am besten durch Destillation aus einem bei 119° siedenden Chlorcalciumbade statt; zur Beschleunigung des Uebergehens des letzten Restes wird ein Kohlensäurestrom in den Destillationskolben eingeleitet. Die fixe Säure ist aus der Differenz der Gesammtsäure und der stüchtigen zu berechnen, da sich beim Erhitzen des durch Eindampfen erhaltenen Rückstandes auf dem Wasserbade ein Theil der fixen Säure zersetzt. Ein Weißwein enthält um so mehr Gerbetoff, je später er von den Trestern abgekeltert wurde. Die petiotisirten Weine zeichnen sich gewöhnlich durch hohen Gerbstoffgehalt aus. Um den letzteren annähernd zu schätzen, kann man zu 10 ccm Wein 1 ccm 40 procentige Lösung von essigs. Natron und dann tropfenweise eine 10 procentige Eisenchloridlösung zufügen. Ein Tropfen der Eisenchloridlösung genügt zur Ausfällung von je 0,05 Proc. Gerbstoff. — Zur Bestimmung des Glycerins in Süssweinen wird eine ähnliche Methode angewandt, wie die von E. Borgmann (1) beschriebene, mit der Modification, dass dem Weine außer Sand auch gelöschter Kalk zugesetzt wird, so dass der Zucker durch Zusatz von 96 procentigem Alkohol als pulveriger Niederschlag von Zuckerkalk gefällt wird.

- E. Pollacci (2) veröffentlichte eine Notiz über den Nachweis freier Schwefelsäure im Wein und Essig.
- V. Wartha (3) vertheidigte Seine Bestimmungsmethode der schwestigen Säure im Wein (4) abermals gegen L. Liebermann (5).
- S. Kiticsán (6) bestätigte die Angaben von L. Liebermann (7), dass im Weindestillate nachweisbare Mengen von Ammoniak vorhanden seien, dass im Destillate mancher Weine Ameisensäure nachzuweisen sei und dass der Niederschlag, welcher durch Silbernitrat in Weindestillaten hervorgerufen wird, zum Theil die Silberverbindung eines organischen Körpers enthalte.
- B. Landmann (8) beschrieb die Bestimmung von Essigsäure im Weine durch Destillation mit Wasserdampf (9).
- Ad. Claus (10) fand eine Erklärung des von Ihm (11) beobachteten Vorkommens kleiner Mengen freier Weinsäure in
  einzelnen Weinen in der Thatsache, dass in unreisen Weinbeeren die organischen Säuren zum größten Theil in freiem
  Zustande enthalten sind. Freie Weinsäure tritt aber im Weine
  erst dann auf, nachdem die im Safte reiser Weintrauben außer
  Weinstein enthaltenen anderen Kalisalze ihren Kaligehalt zur
  Bildung von Weinstein abgegeben haben. Die zur Bestimmung
  der freien Weinsäure von Ihm (12) vorgeschlagene Methode modificirte Er in der Art, das Er den Extract im Luftbade bei

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1329. — (2) Gazz. chim. ital. 18, 315. — (8) Ber. 1883, 200. — (4) JB. f. 1880, 1226. — (5) JB. f. 1882, 1883. — (6) Ber. 1888, 1179. — (7) JB. f. 1882, 1882. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 516. — (9) Vgl. E. Kissel, JB. f. 1869, 988; Weigert, JB. f. 1879, 1074; Nefsler und Barth, diesen JB. S. 1626. — (10) Ber. 1883, 1019. — (11) JB. f. 1879, 1141 und 1074. — (12) Deselbet.

110° trocknete und dann mit absolutem Alkohol, anstatt mit Aether extrahirte. — Bei künstlichem Zusatz von Weinsäure zu Naturweinen, welche keine freie Weinsäure enthielten, zeigte, nach dem Abtreiben der flüchtigen Säuren mit Wasserdampf, der Destillationsrückstand eine geringere saure Reaction, als dem Säuregehalt des Weines und der zugesetzten Weinsäure weniger dem der flüchtigen Säuren entsprach; beim Eindampfen verlor der Destillationsrückstand abermals an Acidität. Wahrscheinlich bildet ein Theil der Weinsäure beim Eindampfen saure Aether mit bestimmten Extractivstoffen des Weines.

P. Pichard (1) lieferte Beiträge zum Studium des Gypsens von Wein. Nach Ihm besteht die wahre Ursache der Verringerung des Weinsteingehaltes in der Unlöslichkeit desselben bei Gegenwart von schwefels. Kali. Eine Methode zur schnellen Bestimmung des Weinsteines in ungegypstem Weine fand Er in der Ausfällung mit Chlorkalium.

Lambert (2) erkennt die Färbung eines Rothweines mit Bordeauxroth durch Ausfällung des Farbstoffes mit basischessigs. Bleioxyd und Extrahiren des Niederschlages mit kochendem Alkohol. Die so erhaltene rothe Lösung wird durch Alkalien gelblich, jedoch nicht grün wie Oenolin. Beim Kochen zieht Wolle aus dem mit Bordeauxroth gefärbten Weine den Farbstoff aus.

- R. Fresenius und E. Borgmann (3) haben eine Reihe von Analysen reiner Naturweine veröffentlicht und die von Ihnen gefundenen Grenz- und Mittelwerthe der einzelnen Bestandtheile mit neueren Litteraturangaben (4) verglichen.
- C. Weigelt und L. Schwab (5) haben Analysen von Elsässer Weinen aus dem Jahre 1881 ausgeführt.
- J. Moritz (6) hat eine größere Anzahl von Weinanalysen veröffentlicht.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 792. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 122 (Auss.). — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 46. — (4) JB. f. 1879, 1188; f. 1881, 1217, 1218, 1807; f. 1882, 1827, 1882. — (5) Rep. anal. Chem. 1883, 329 (Ausz.). — (6) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 513.

R. Kayser (1) erklärte in einem Aufsatz über die "Beurtheilung von Wein auf Grund analytischer Daten" die Aufstellung von Grenzzahlen der Weinbestandtheile für völlig werthlos, da nur die Gesammtheit der analytischen Zahlen ein Bild von der Natur des betreffenden Weines liefern könne.

Auf eine Untersuchung mehrerer Moste, Weine und Kunstweine von R. Kayser (2) und die aus dieser Untersuchung für die Erkenntniss von Weinfälschungen gezogenen Schlüsse sei verwiesen.

- J. Moritz (3) machte verschiedene Analysen von Beerenobstreeinen.
- C. Schmitt (4) hat eine Reihe von Schaumweinanalysen veröffentlicht. Die Kohlensäurebestimmung führte Er direct, unter Anwendung eines besonderen, der Länge nach ausgehöhlten Korkbohrers aus. Die Untersuchung des von Kohlensäure befreiten Weines geschah nach bekannten Methoden (5). Der Glyceringehalt der 14 verschiedenen, zur Untersuchung gebrachten Weine betrug zwischen 0,74 bis 1,13 Proc.

Aubry (6) hat das Ebullioskop (7), einen Apparat zur schnellen Bestimmung des Alkoholgehaltes alkoholischer Flüssigkeiten aus dem Siedepunkte, für die Bieranalyse empfohlen. Das Instrument zeigt jedoch, wie Waage nachgewiesen hat, bei extractreichen Flüssigkeiten den Alkoholgehalt zu hoch an und es sind für bairische Biere folgende Correcturen erforderlich: bei mehr als 6 Proc. ist von dem abgelesenen Alkoholgehalt 0,216, bei 5 bis 6 Proc. 0,159 und bei 4 bis 5 Proc. 0,11 in Abzug zu bringen.

Eine Reihe von Bieranalysen wurden von J. Carter Bell (8) veröffentlicht.

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 200. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 120 (Auss.). — (3) Rep. anal. Chem. 1888, 284 (Auss.). — (4) Rep. anal. Chem. 3, 84. — (5) Vgl. den Aussug aus den Protokollen rheinischer Chemiker, Rep. anal. Chem. 3, 808. — (6) Rep. anal. Chem. 1888, 339. — (7) Vgl. Malligand, JB. f. 1875, 966. — (8) Anal. 3, 89.

Auf eine Arbeit von Th. Langer (1) über die Werthbestimmung des Malzes sei verwiesen, da sie einen kürzeren Auszug nicht gestattet.

W. Klinkenberg (2) führte die Analyse des Malzextractes (3) durch Bestimmung von Wasser, Asche, Phosphorsäure, Gesammt- und Proteïnstickstoff aus. Der Wirkungswerth des Diastase-Malzextractes läßt sich aus derjenigen Menge desselben ermitteln, welche zur Ueberführung von 0,1 g Stärke in Zucker erforderlich ist. Zur Bestimmung des Pepsins in pepsinkaltigem Malz benutzte Er die Fähigkeit des ersteren, Eiweiß unter Mitwirkung von Salzsäure in Lösung zu bringen.

Bei einer Untersuchung einiger der gebräuchlichsten Malzextracte hat Derselbe (4) gefunden, das jene noch nicht die Hälfte ihres Gesammtstickstoffs in der Form von Eiweiss und Pepton (5) enthalten. Man hat hiernach den Malzextracten bisher eine zu hohe Nährkraft zugeschrieben.

Zum Nachweis schwefliger Säure im geschwefelten Hopfen wurde von Aubry (6) die altbekannte Prüfung durch Reduction zu Schwefelwasserstoff mittelst Zink und Salzsäure empfohlen. — Um schweflige Säure im Bier nachzuweisen, soll dasselbe destillirt und das Destillat mit Jod oxydirt werden, zur Ueberführung der schwefligen Säure in Schwefelsäure (7).

Ueber die Bestimmung des Nicotins im Tabak ist von R. Kissling (8) abermals (9) eine Abhandlung veröffentlicht, in welcher Er die Unbrauchbarkeit der Methode von Skalweit (10) zu erweisen sucht und Seine eigene Methode empfiehlt. Nach Ihm geht bei der Extraction des Tabaks mit schwefelsäurehaltigem Alkohol, wie Skalweit es vorschreibt, neben Nicotin

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1888, 170 (Ausz.). — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 621 (Ausz.). — (8) Vgl. JB. f. 1882, 1834. — (4) Ber. 1888, 488 (Ausz.). — (5) Die Bestimmung der Eiweißskörper geschah nach der von A. Stutzer [JB. f. 1880, 1039, 1217; f. 1881, 1214] vorgeschlagenen Methode, die Peptonbestimmung nach Hofmeister, JB. f. 1880, 1044. — (6) Rep. anal. Chem. 1888, 341. — (7) Vgl. Wartha, JB. f. 1880, 1226 und B. Haas, JB. f. 1882, 1882. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 199. — (9) Vgl. JB. f. 1882, 1385; siehe auch JB. f. 1881, 1209. — (10) JB. f. 1881, 1209.

auch Ammon in Lösung, welches letztere nicht gesondert bestimmt werden kann. Die nach Seiner Methode (Zerreiben des Tabaks mit alkoholischer Natronlauge und Extrahiren mit Aether) dargestellten Tabaksauszüge enthalten nach dem Abdestilliren des Aethers kein Ammon; bei der nachfolgenden Destillation im Wasserdampfstrom wirkt das Alkali allerdings zersetzend auf das Nicotin ein, wahrscheinlich unter Ammoniakabspaltung; dies ist jedoch auf die Titration mit Schwefelsäure ohne Einfluß, woraus Er schließt, daß das Ammon sich in äquivalenter Menge abspaltet (ein Molekül Ammoniak hat der Schwefelsäure gegentber dasselbe Sättigungsvermögen wie ein Molekül Nicotin). Besüglich der Einzelnheiten der vergleichenden Untersuchung sei auf die Originalabhandlung verwiesen.

Niederstadt (1) berechnete eine Verfälschung von Pfefferpulver mit Palmkuchenmehl aus der Bestimmung des Piperins nach P. Cazeneuve und O. Caillol (2). Den Durchschnittsgehalt des reinen Pfeffers an Piperin nimmt Er zu 7,66 Proc. an. Ein Pfeffer, der nur 1,62 Proc. Piperin enthielt, war demnach mit circa 80 Proc. Palmmehl verfälscht.

E. Geisser (3) hat Analysen verschiedener Pfeffersorten veröffentlicht.

In dem Repertorium der analytischen Chemie (4) ist über die Untersuchung von Gewürzen und ihre Verfälschungen referirt, im Anschluß an die Bearbeitung dieses Gegenstandes durch Hilger (5).

R. Bensemann (6) führte die Analyse der Chocolade (7) aus durch Bestimmung der in Wasser unlöslichen organischen Körper, des Fettes und der Stärke. Er zieht aus diesen Bestimmungen Schlüsse auf den Gehalt an Cacao. — Auch E.

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. **3**, 68. — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1878, 379 (nicht in den JB. übergegangen). — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 366 (Ausz.). — (4) Rep. anal. Chem. 1888, 93. — (5) Handbuch der Hygiens und der Gewerbekrankheiten, herausgegeben von M. v. Pettenkofer und H. v. Ziemssen. — (6) Ber. 1883, 856; Rep. anal. Chem. **3**, 119. — (7) Vgl. JB. f. 1869, 951; f. 1873, 974; f. 1877, 1206; f. 1878, 1085; f. 1882, 1336.

Herbst (1) schrieb über die Untersuchung von Chocolade; reines Cacaofett (mit Aether extrahirt) schmilzt nach Ihm bei 21° und giebt mit 2 Thln. Aether eine völlige klare Lösung. Der Fettgehalt normaler Chocolade soll nahezu gleich dem halben Gewicht der letzteren nach Abzug des Zuckergehaltes sein.

Galippe (2) hat den Kupfergehalt (3) in verschiedenen Sorten Cacao bestimmt und denselben in 1000 g zu 0,0112 bis 0,0288 g gefunden; die Schalen sind reicher an Kupfer als die geschälten Bohnen.

A. H. Allen (4) hat eine lesenswerthe Abhandlung über die chemische und analytische Prüfung fixer Oele geschrieben; dieselbe gestattet bei ihrer großen Ausführlichkeit — sämmtliche Fette vegetabilischen und thierischen Ursprungs werden besprochen — keinen Auszug, bietet auch im Ganzen mehr eine Bearbeitung bekannter Thatsachen und Methoden, als etwas Neues (E. E.).

C. Abraham (5) machte eine Mittheilung über die Bestimmung fixer Oele und Fette unter besonderer Berücksichtigung der Milch, ohne wesentlich Neues zu bringen; Er schüttelt einfach den Leinsamen oder die mit Glaspulver zur Trockne gedampfte Milch mit Aether aus, verdampft einen aliquoten Theil des ätherischen Extractes zur Trockne und wägt den Rückstand, der dann auf das Ganze berechnet wird.

Aus einer Untersuchung von W. Fox (6), welche sich wesentlich mit rein technischen Fragen der Brauchbarkeit fetter Oele als Schmiermittel befast, ist zu entnehmen, dass aus der verschiedenen Absorptionsfähigkeit der Oele für Sauerstoff (durch Erhitzen von 100 ccm Substanz im verschlossenen Rohr mit 0,5 g gefälltem Blei ermittelt), welche am kleinsten für Olivenöl ist, das pro Gramm 9 ccm Sauerstoff absorbirt, eine

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 278 (Auss.). — (2) Rep. anal. Chem. 1883, 249 (Auss.). — (3) Bereits Skalweit (wider die Nahrungsfälscher, 1878) wies einen Kupfergehalt des Cacaos nach. — (4) Pharm. J. Trans. [3] 18, 1007, 1028, 1048. — (5) Pharm. J. Trans. [3] 14, 512. — (6) Anal. 6, 116.

Verfälschung von diesem mit Baumwollsamenöl berechnet werden kann. Der Gehalt an Baumwollsamenöl ist  $=\frac{(A-9)\ 100}{15}$ , wenn A die Anzahl der Cubikcentimeter Sauerstoff bedeutet, welche 1 g des zu prüfenden Oeles absorbirt. Ranziges Oel wird zunächst auf 200° erhitzt, um die freien Fettsäuren zu vertreiben.

H. E. Armstrong (1) hat verschiedene Handelssorten des Terpentinöls untersucht und über Ursprung, Darstellung und Eigenschaften derselben Mittheilungen gemacht. Zur Verfälschung des Terpentinöls dienen hauptsächlich Petroleum und Petroleumäther. Der Nachweis des ersteren läßt sich führen durch Destillation des Terpentinöls mit Wasserdampf; es dürfen bei reinem Terpentinöl nicht mehr als einige Zehntel Procent im Rückstand bleiben. Zur Erkennung von beigemengtem Petroleumäther soll man das Terpentinöl mit Schwefelsäure (mit ½ Vol. Wasser verdünnt) behandeln und mit Wasserdampf das gebildete Cymol und etwa vorhandenen Petroleumäther übertreiben; wird das Destillat nochmals mit stärkerer Schwefelsäure (4:1) behandelt, so soll bei abermaliger Destillation die Quantität des Uebergehenden bei reinem Terpentinöl nicht mehr als 4 bis 5 Proc. betragen.

Zur Prüfung von Copaivabalsam (2) benutzt H. Hager (3) das Verhalten desselben gegen Weingeist. Mischt man den zu prüfenden Balsam mit 1½ Vol. 90 procentigen Weingeistes, so maß eine klare Lösung resultiren; andernfalls läßt sich auf Verfälschung mit Harzöl, Colophonium, Gurjunbalsam oder fetten Oel schließen. Verdünnt man die klare Mischung nun weiter mit dem gleichen bis anderthalbfachen Vol. 90 procentigen Weingeistes, so wird ächter Balsam dadurch sehr trübe; bleibt die Lösung klar oder trübt sich nur wenig, so liegen Verunreinigungen mit Ricinusöl, Terpentin oder Terpentinöl vor.

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 108 (Ausz.). — (2) Vgl. JB. f. 1874, 1039; £. 1876, 1018; f. 1878, 1087; f. 1881, 1221. — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 152 (Ausz.).

Zur Unterscheidung von Pfeffermitneöl und dem Oele aus Erigeron canadense, welches zur Verfälschung des ersteren dient, machten F. Vigier und Ch. Cloëz (1) einige Angaben. Concentrirte Kalilauge färbt Erigeronöl rothgelb, ohne es zu verseifen. In dem gleichen Volumen 85 procentigen Alkohols ist Pfeffermunzöl bei 15° vollkommen löslich, Erigeronöl aber unlöslich.

Klunge (2) gab als Reaction auf Eugenol an, dass 2 bis 3 Tropsen des Oeles mit ebensoviel concentrirter Schweselsäure nach dem Erkalten eine seste Mischung gebe, welche in dünner Schicht intensiv roth gesärbt ist und mit Aether übergossen prachtvollen Dichrossmus zeigt. Die Lösung der eugenolschwesels. Salze wird durch Eisenchlorid dunkelblau gesärbt. — Setzt man zu einigen in Wasser suspendirten Trepsen eines zu prüsenden ätherischen Oeles einige Tropsen Ammonium-carbonatiosung und ein kleines Stück Eisenvitriol, so särben sieh bei Gegenwart von Eugenol die Oeltropsen bald violett; die Farbe wird durch Benzin ausgenommen. — Die weingeistige Lösung von Coylonzimmtöl wird durch Eisenchlorid gelbgrünlich, diejenige von Cassiasimmtöl rosaviolett, von Nelkenöl aber schön blau (durch überschüssiges Eisenchlorid blaugrün bis grün) gesärbt.

O. Bach (3) hat über die Prüfung des Olivenöles auf Verfälschung mit anderen Oelen geschrieben. Er berücksichtigte Baumwollsamenöl, Besamöl, Erdnusöl, Bonnenblumenöl, Rüböl und Ricinusöl. Seine Prüfungsmetkoden sind: 1) Behandlung mit Salpetersäure (4) vom spec. Gewicht 1,30, Beobachtung der Färbung nach dem Schütteln in der Kälte, sowie nach 5 Minuten langem Erwärmen auf 100° und Feststellung der Consistens nach 12- bis 18 stündigem Stehen; 2) Bestimmung des Schmelzund Erstarrungspunktes der durch Verseifung abgeschiedenen

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 288 (Auss.). — (2) Chem. Centr. 1883, 6 (Auss.). — (3) Rep. anal. Chem. 1883, 137 (Auss.); Chem. Centr. 1883, 426 (Auss.): — (4) Vgl. M. Zechini, JB. f. 1882, 1887; M. Conroy, JB. f. 1881, 1222.

Fettsäuren (1); 3) Löslichkeit der Fettsäuren in einem Gemisch von Alkohol und Essigsäure (2).

Zur Entdeckung von Baumwollsamenöl in Olivenöl benutzte S. S. Bradford (3) die röthliche Färbung, welche Baumwollsamenöl beim Stehen mit einer Lösung von basisch-essigs. Bleioxyd annimmt.

A. Renouard (4) hat einige Analysen von Baumwollensamenkuchen veröffentlicht.

H. Hager (5) hat das Verhalten ätherischer Oele gegen verdünnten Weingeist geprüft (6). Er löste 1 Vol. des Oeles in 2 Vol. absolutem Alkohol und ermittelte für eine große Anzahl ätherischer Oele die Menge Weingeist von 0,889 spec. Gewicht, welche zugesetzt werden muß, damit das Oel sich eben trübt. Specielle Angaben machte Er über die Prüfung von Thymianöl.

Zur Bestimmung freier Fettsäuren in Oelen gab G. Krechel (7) folgendes Verfahren an: 10 ccm des Oeles werden mit 1 ccm einer concentrirten alkoholischen Lösung von Rosanilinacetat geschüttelt und dann 1 Stunde im kochenden Wasserbade erhitzt; die Flüssigkeit wird filtrirt und mit rectificirtem Petroleum gewaschen, bis das Volum des Filtrates 100 ccm beträgt; 10 ccm werden davon abgemessen, abermals mit Petroleum auf 100 bis 120 ccm verdünnt und sodann mit einem schwesligsäurehaltigen Petroleum bis zur Entfärbung titrirt; letzteres wird durch Mischung von 500 ccm rectificirtem

(1) Vgl. Rénard, JB. f. 1873, 956; Bach giebt hierzu folgende Tabelle: Die Fettsäuren von Baumwollsamenöl schmelzen bei 38° u. erstarren bei 35°

*	77	"Sesamöl	77	, 85°	77	77	<b>32,5</b> °
	7	"Erdnuísől	<b>77</b>	" 3 <b>3°</b>	n	Ħ	810
•	<b>7</b>	, Olivenöl	*	, 26,5-28,	5° "	•	220
-	-	"Sonnenblumenöl		280	<b>3</b>	39	170
_	-	_ Rüböl	, to	" 20,7°	n	. 7	15°
# \$	~ **	Ricinusöl	77	" 13°	<b>39</b>	. "	<b>2</b> °.
		4.4			· • • • •		•

<sup>— (2)</sup> JB. f. 1878, 1081. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 618 (Ausz.). — (4) Rep. anal. Chem. 1883, 174 (Ausz.). — (5) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 283 (Ausz.). — (6) Vgl. Dragendorff, JB. f. 1873, 972. — (7) Chem. News 48, 258.

Petroleum mit 100 bis 150 ccm Schwefelsäure von 1,357 spec. Gewicht und längeres Stehenlassen bereitet; nach 10 Tagen wird es filtrirt und mit Hülfe eines Oeles, welches eine bekannte Menge freier Fettsäure (10 Proc. Oelsäure) enthält, in der oben angegebenen Weise eingestellt. Die Methode fußst auf der Annahme, daß die Lösungskraft eines Oeles für Rosanilinacetat proportional dem Gehalte an freien Fettsäuren wächst.

P. C. Plugge (1) fand, dass Natriumhypobromit (30 g Natriumhydroxyd und 20 g Brom in Wasser zu 1 Liter gelöst) ein scharses Reagens auf Ammoniakgummihars ist. Fügt man die Bromlauge tropfenweise zu der alkalischen Harzlösung, so tritt eine violettrothe Färbung auf, welche anfangs sosort wieder verschwindet, bei weiterem Zusatz etwas beständiger wird, bis schließlich ein neuer Tropfen des Reagens keine Rothfärbung mehr verursacht. Die Reaction eignet sich zur Unterscheidung des Ammoniakharzes von Asa foetida, Galbanum, Bensoë, Mastix, Sandarak, Lacca, Resina Pini, Succinum, Scammonium, Olibanum, Jalappa und lässt sich auch für die quantitative Bestimmung von Ammoniakharz verwerthen. — Derselbe (2) führte auch eine Analyse von Ammoniakgummiharz (Gummi-Resina Ammoniacum in lacrimis) aus.

R. Meyer (3) empfahl als sicherstes Mittel, um auf bedruckten Baumwollstoffen die Art der Fixirung des Farbstoffes zu erkennen, die mikroskopische Prüfung. Die vorher mit der Nadel macerirte Baumwollfaser erscheint, falls sie von den farbstoffbildenden Materialien im gelösten Zustande durchtränkt worden war, durch ihre ganze Masse hindurch gleichmäßig gefärbt und durchscheinend; war jedoch der fertige Farbstoff mittelst Albumin aufgedruckt und durch Dämpfen fixirt, so erweist sich die Faser selbst als vollkommen ungefärbt und die coagulirten Albuminstückehen erscheinen als einzelne dunkle oder farbige Massen angeklebt.

R. Palm (4) hat über das Verhalten des violetten Farb-

<sup>(1)</sup> Arch. Pharm. [8] **31**, 801. — (2) Daselbst [8] **31**, 811. — (3) Ber. 1888, 455. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 319.

stoffes im Mutterkorn (1) einige Angaben gemacht. Er benutzte denselben zum Nachweise von Mutterkorn im Mehl nach folgender Methode. Das völlig getrocknete Mehl wird mit dem 10bis 15 fachen Gewichte Alkohol von 35 bis 40 Proc., dem einige Tropfen Ammoniak zugesetzt worden sind, bei 30 bis 40° extrahirt. Der gewonnene filtrirte Auszug wird mit Bleiessig bis zur vollständigen Fällung versetzt und der abgepresste Niederschlag mit kalt gesättigter Boraxlösung bei gelinder Temperatur digerirt. Bei Gegenwart von nur 0,05 Proc. Mutterkorn im Mehl lässt sich dasselbe sicher an der charakteristisch violetten Färbung der Boraxlösung erkennen; durch Zusatz von concentrirter Schwefelsäure wird der Farbstoff in dunkelvioletten Flocken ausgefällt. Durch die Brotbereitung aus dem mutterkornhaltigen Mehle wird jener violette Farbstoff zerstört; ein mit Bleiessig aus dem Spiritusextract erhaltener Niederschlag (2) kann jedoch auch hier zum Nachweise von Mutterkorn dienen, wenn von letzterem wenigstens 1 Proc. im Mehle enthalten war. Nur ist hier die Anwendung von Ammoniak zu vermeiden, da durch Bleiessig sonst auch die Milchsäure des Brotes gefällt würde.

Zur Isolirung von Farbstoffen aus Garancin, Sandelhols und Cochenille empfahl R. Palm (3) Extraction mit Boraxlösung und Ausfällung durch Säuren. Aus Cochenille erhielt Er außer Carmin einen Farbstoff, der sich in concentrirter Schwefelsäure mit blauer Farbe löst.

Zum Nachweis rother Farbstoffe in einer Lösung schüttelt J. de Groot (4) diese mit 1 Vol. Chloroform und 3 Vol. absolutem Alkohol und setzt dann 2 Vol. destillirtes Wasser hinzu; die Abscheidung derselben (es finden sich Angaben über Carmin, Cochenille und verschiedene Pflanzenfarbstoffe) erfolgt, ganz oder nur theilweise, an der Grenzzone der beiden gebildeten Schichten.

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1864, 781; f. 1869, 951; f. 1874, 1051; f. 1877, 948 ff.; f. 1879, 1073; f. 1881, 1214. — (2) Herrührend von den organischen Säuren des Mutterkorns. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 823. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 121 (Auss.).

- C. S. Webster (1) hat die Pflanzenfasern von Agave americana, Yucca gloriosa, Ananassa sativa, Musa paradisiaca, Phormium tenax, Boehmeria puya, Urtica heterophylla, Crotalaria juncea, Hibiscus strictus, Linum usitatissimum, Corchorus capsularis untersucht und gefunden, dass die Jutefaser (Corchorus capsularis) sich vor allen anderen durch hohen Kohlenstoffgehalt, Widerstandsfähigkeit gegen kochende alkalische Lösungen, Reinheit und verhältnismässig einfaches Aussehen unter dem Mikroskope auszeichnet.
- V. Lehmann (2) erwiderte auf eine Abhandlung von H. Paschkis (3) tiber den Nachweis von Quecksilber in thierischen Substanzen. Er giebt zu, dass die Methode von Ludwig (4) in getibten Händen gute Resultate liefere, namentlich, wenn der quecksilberhaltige Zinkstaub nach Paschkis' Vorschlag vor dem Trocknen mit kalihaltigem Wasser gewaschen wird; empfindlicher jedoch und leichter ausführbar fand Er den Quecksilbernachweis von Mayer (5) (Destillation mit Wasserdampf und Ueberführung in Quecksilberjodid).
- C. H. Wolff (6) hat die Methoden des Nachweises von Quecksilber in organischen Massen und Secreten (7) zusammengestellt und das von Schneider angegebene elektrolytische Verfahren durch praktische Anordnung des Apparates weiter ausgebildet. Die Empfindlichkeit dieser letzteren Methode ist nach Ihm eine sehr große, so daß 0,01 mg Quecksilber in 100 ccm Wasser gelöst die Quecksilberjodidreaction noch mit unbewaffnetem Auge erkennen ließ. Am besten sublimirt man den im Capillarrohr erhaltenen Quecksilberjodidanflug durch vorsichtiges Erhitzen auf die untere Seite eines Deckgläschens, befestigt dasselbe auf einem Objectträger und betrachtet die

<sup>(1)</sup> Chem. Soc. J. 48, 28. — (2) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 362. — (3) JB. f. 1882, 1839; vgl. Lehmann, JB. f. 1881, 1227. — (4) JB. f. 1878, 1090; f. 1880, 1286. — (5) Vgl. JB. f. 1881, 1228. — (6) Rep. anal. Chem. 8, 114. — (7) Ludwig, JB. f. 1878, 1090; f. 1880, 1286; Mayer, Zeitschr. anal. Chem. 1878, 402; Fürbringer, JB. f. 1878, 1091; Schneider, JB. f. 1860, 668; vgl. auch Mayençon und Bergeret, JB. f. 1873, 945; V. Lehmann, JB. f. 1881, 1227.

charakteristischen Krystallformen unter dem Mikroskop. — Als Batterie zur Abscheidung des Quecksilbers dienten Ihm 32 Meidinger'sche Elemente, deren Strom durchschnittlich 500 com Knallgas pro Stunde lieferte.

H. Weiske (1) hat eine Reihe von Knochenanalysen ausgeführt zur Entscheidung der Frage, ob das Entweichen von Kohlensäure beim Einäschern der Knochensubstanz durch die Bildung von Schwefelsäure, welche durch Oxydation von Schwefel der organischen Knochensubstanz entsteht, erklärt werden könne. Seine Bestimmungen zeigten, dass dem nicht so ist, da der Schwefelsäuregehalt nach dem Einäschern viel zu gering erscheint (die gefundenen Werthe liegen zwischen 0,40 bis 0,90 Proc., während die Differenz im Kohlensäuregehalt vor und nach dem Einäschern 1,49 bis 2,85 Proc. betrug). Es muß daher an eine Einwirkung des einfach-phosphors. Kalkes auf kohlens. Kalk gedacht werden.

A. Stelling (2) hat ein zur Bestimmung von Phosphorsäure in Knochenmehlen dienendes Verfahren, das sich unter den in Halle festgestellten Methoden (3) der Phosphorsäurebestimmung in Düngemitteln befindet, in der Art zu modificiren vorgeschlagen, daß man die Substanz nicht mit chlors. Kalium und Salzsäure kocht, sondern 5 g mit Natronlauge zu einem steifen Brei anrührt, dansch verascht, mit Salpeter und Soda schmilzt und in verdünnter Salpetersäure löst.

H. F. Kuijper (4) hat in zwei Fällen Alkohol im Gehirn Ertrunkener nachgewiesen. Die Personen waren im Zustande der Trunkenheit in's Wasser gerathen. Auch in der Leber fanden sich beträchtliche Mengen Alkohol vor.

Zur Zerstörung von Leichentheilen verwandte P. Jeserich (5) Chlorsäure (an Stelle von chlors. Kali) und Salzsäure, um der Reactionsmasse keine Alkalien zuzuführen. Diess Versahren wurde von W. Lenz (6) warm empfohlen.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 7, 474. — (2) Rep. anal. Chem. 8, 61. — (3) JB. f. 1882, 1827. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 347. — (5) Zeitschr. nal. Chem. 1883, 472 (Ausz.). — (6) Daselbst.

C. Husson (1) schrieb über den Nachweis von Blut auf gewaschenen Kleidungsstücken. Der mit heißem Wasser und mit Eisessig erhaltene Auszug des verdächtigen Zeugfragmentes wird auf einer Glasplatte verdampft und unter dem Mikroskope untersucht. Er warnte vor einer Verwechselung von den in Nadeln krystallisirenden Fettsäuren aus der Seife (2) mit Fibrinfasern. Nur Häminkrystalle gestatten den sicheren Nachweis von Blut.

Gréhant und Quinquaud (3) bestimmten Chloroform im Blute anästhesirter Thiere durch Abdestilliren im Vacuum und Reduction des übergegangenen, in Wasser gelösten Chloroforms mittelst alkalischer Kupferlösung (4) in einer zugeschmolzenen Glasröhre, welche 10 Minuten lang im kochenden Wasserbade erhitzt wird. Die zur Reduction gerade nöthige Menge der Kupferlösung wird durch verschiedene Versuche ermittelt; der Wirkungswerth der letzteren wird durch Erhitzen mit einer gewogenen Menge Chloroform festgestellt.

E. Lambling (5) hat die Methoden der Bestimmung des Hämoglobins mit einander verglichen und zur praktischen Anwendung drei Methoden empfohlen: die Bestimmung des absorbirten Sauerstoffs durch hydroschwesligs. Natrium nach Schützenberger (6), die colorimetrische Bestimmung mit dem Apparate von Duboscq (7) und die Vierordt'sche Spectralanalyse (8).

W. v. Schröder (9) hat Versuche über die Bestimmung des Harnstoffs im Blute angestellt. Als Fällungsmittel diente salpeters. Quecksilberowyd. Hervorgehoben sei, dass das Eindampfen von harnstoffhaltigen Lösungen unter 75° erfolgen muß, um Zersetzung völlig zu vermeiden. Zur Identificirung sehr kleiner Mengen Harnstoff soll man die Krystalle unter dem Mikroskop mit einer Lösung von Brom in Chloroform über-

<sup>(1)</sup> Compt. rend. \$7,955. — (2) Husson spricht von Margarinsaure.
— (3) Compt. rend. \$7,758. — (4) Vgl. Moddermann, JB. f. 1877, \$98.
— (5) Rep. anal. Chem. 1883, 215. — (6) JB. f. 1873, 204. — (7) JB. f. 1870, 1062. — (8) Vgl. JB. f. 1870, 171; f. 1871, 189; f. 1875, 901. — (9) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 185 (Ausz.).

schichten; man sieht dann an den Krystallen Gasblasen auftreten. Salpeters. Ammon giebt die gleiche Reaction, nicht sber ein anderes salpeters. Salz. Zur Unterscheidung von salpeters. Ammon tiberschichtet man die Krystalle mit einer Lösung von Platinchlorid in Essigäther. Während die Harnstoffkrystalle unverändert bleiben, gehen die Krystalle des salpeters. Ammons in gelbe Pseudomorphosen von Platinsalmiak über. — Bunsen's Harnstoffbestimmungsmethode (1) modificirte Er darin, dass Er den durch Erhitzen mit ammoniakalischer Chlorbaryumlösuug gebildeten kohlens. Baryt nicht wägt, sondern die entstandene Kohlensäure gasometrisch mist.

Analysen von Fleischconserven ("Carne pura" und "Cibils") sind von Rönnberg (2) und von J. A. Hilger (3) ausgeführt worden.

Die Bestimmung von Stärkemehl in Wurst führte C. Amthor (4) durch Auskochen der durch Aether entfetteten Wurst mit Wasser, Verzuckerung der Stärke nach Zusatz von Diastase und Titrirung des Traubenzuckers mit Fehling'scher Lösung aus.

Zur Prüfung von Bienenwachs übergoß Hübl (5) 3 bis 4 g der Probe mit etwa 20 ccm 95 procentigem Alkohol, erwärmte bis zum Schmelzen des Wachses und titrirte mit alkoholischer Kalilösung (circa ½ normal) unter Verwendung von Phenolphtalein als Indicator; sodann ließ Er 20 ccm Kalilauge zufließen, verseifte auf dem Wasserbade und bestimmte mit Salzsäure das nicht gebundene Alkali. Das vor und nach der Verseifung verbrauchte Alkali ergab Ihm für reines Bienenwachs im Durchschnitt das Verhältniß 1: 3,7, dem Er eine besondere Wichtigkeit für den Nachweis von Verfälschungen beilegt.

O. Hehner (6) hat eine ausführliche Arbeit über die Analyse von Wachs veröffentlicht. Die Cerotinsäure bestimmte

<sup>(1)</sup> Ann. Chem. Pharm. 65, 875. — (2) Rep. anal. Cem. 1883, 346 (Ausz.). — (3) Daselbst 1888, 347 (Ausz.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 278 (Ausz.); vgl. Medicus und Schwab, JB. f. 1879, 1082. — (5) Dingl. pol. J. 247, 388. — (6) Anal. 6, 16.

Er durch Titriren von 3 bis 5 g Wachs, welches bis zur Verflüssigung mit 50 ccm Methylalkohol erwärmt ist, mittelst alkoholischer Kalilösung, unter Verwendung von Phenolphtalein als Indicator; sodann wurde ein Ueberschuss von alkohelischem Kali zugefügt (50 ccm), am Rückflusskühler eine Stunde gekocht und nach völliger Verseifung der Ueberschuss des Kali's mit Normalschwefelsäure zurücktitrirt; aus dem verbrauchten Alkali lässt sich der Gehalt an Palmitinsäure-Myricyläther (oder Myricin) berechnen. 18 englische Wachssorten, nach dieser Methode untersucht, ergaben 13,12 bis 15,91 Proc. Cerotinsäure und 85,95 bis 92,08 Proc. Myricin. Die Summe beider ergab etwas mehr als 100 Proc. (im Mittel 102,49 Proc.); das Verhältniss von Myricin zu Cerotinsäure war 6,117: 1. Größere Schwankungen in der Zusammensetzung zeigten 17 Wachsproben aus verschiedenen Ländern. - Auf die detaillirte Besprechung der Verfälschungen des Wachses und ihres Nachweises muß hier verwiesen werden.

E. Pfeiffer (1) lieferte Beiträge zur quantitativen Analyse der Muttermilch. Zur Bestimmung des Caseins ermittelt man zunächst auf empirische Weise, wie viel Tropfen verdünnter Salzsäure (2,2 g officinelle conc. Salzsäure auf 100 g Wasser) erforderlich sind, um 2 ccm der frischen Muttermilch so zu cosguliren, dass die Gerinnsel sich beim Erwärmen in Wasser von circa 65° über einem etwas trüben Serum oben absetzen; der Punkt ist genau zu ermitteln, da weitere 3 bis 4 Tropfen Salzsäure genügen, um die Coagulation wieder aufzuheben. Man wägt dann 10 g der Milch ab, versetzt sie mit dem fünffachen der für 2 com gefundenen Salzsäuremenge, mischt gut und erwärmt in Wasser von 65°. Nach 10 bis 15 Minuten nimmt man heraus, lässt erkalten, filtrirt, indem man die ersten trub durchlaufenden Tropfen nochmals durch das Filter gießt, wäscht mit höchstens 20 ccm Wasser aus und befreit den getrockneten Niederschlag durch Extraction mit Aether von Fett. Der abermals getrocknete Niederschlag wird als Caseïn gewogen. -

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 14.

Durch Kochen des vom Salzsäureniederschlag erhaltenen Filtrates scheidet sich Albumin ab, welches ebenfalls durch ein gewogenes Filter filtrirt, ausgewaschen, getrocknet und gewogen wird. - Das Filtrat vom Albuminniederschlag giebt schliesslich noch eine Fällung mit 10 procentiger Tanninlösung (auf je 10 ccm des Filtrates 1 ccm der Tanninlösung). Dieser Eiweissrest (peptonartige Substanzen?), welcher sich auch in der Kuhmilch in nicht unbeträchtlicher Menge (durchschnittlich 0,731 Proc.) vorfindet, wird ebenso wie das Albumin bestimmt. - Leo Liebermann (1) machte hierzu die Bemerkung, dass Er bereits auf den als Eiweilsrest bezeichneten Körper, welcher sich der Fällung der Eiweisstoffe durch verdünnte Säuren entzieht und also bei der Bestimmung des Eiweißes nach Hoppe-Seyler und nach Brunner (JB. f. 1873, 975) nicht mitbestimmt wird, hingewiesen habe (2). — Diese Reclamation wird von E. Pfeiffer (3) in einer Erwiderung anerkannt.

J. Uffelmann (4) sucht den Zusatz von Brunnenwasser zur Milch durch Prüfung auf Ammoniak, salpetrige Säure und Salpetersäure nachzuweisen (5). 350 ccm Milch werden mit Essigsäure versetzt, vom Caseïn abfiltrirt, 100 ccm des Filtrates mit 3 Tropfen Salzsäure versetzt, zum Kochen erhitzt und nach dem Erkalten abermals filtrirt. 50 ccm dieses Filtrates werden alkalisch gemacht und entweder direct oder nach dem Abdestilliren des Ammoniaks mit Nessler's Reagens geprüft. — Auf Nitrite prüft Er das erste Filtrat, nachdem Er aufgekocht und nochmals filtrirt hat, mittelst Diamidobensol (6) und Zinkjodidstärkekleister; auf Nitrate mittelst der Diphenylaminreaction.

James Bell (7) gab Vorschriften für die Milchanalyse zu gerichtlichen Zwecken. Erwähnt sei daraus die Analyse von saurer Milch: 10 bis 12 g der gut durchgeschüttelten sauren

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 282 (Corresp.). — (2) JB. f. 1875, 872. — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 233. — (4) Ber. 1883, 2693 (Auss.); Rep. anal. Chem. 1883, 311 (Auss.); Chem. Centr. 1883, 726 (Auss.). — (5) Vgl. D. Fuchs, JB. f. 1882, 1843. — (6) m-Phenylendiamin, vgl. P. Griefs, JB. f. 1878, 1047; C. Preusse und F. Tiemann, daselbst. — (7) Anal. S, 141; Rep. anal. Chem. 1883, 271. (Auss.).

Milch werden mit <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Normalnatronlauge genau neutralisirt, danach zur Bestimmung von Gesammttrockensubstanz und Asche eingedampft und bei 100° getrocknet; zur Bestimmung des Fettes wird eine gleiche Menge nach dem Neutralisiren bis nahe zur Trockne eingedampft und dann ebenso wie bei süser Milch mit Aether extrahirt; die entfettete Trockensubstanz wird auf einem Filter gesammelt und nach dem Trocknen bei 100° ebenfalls gewogen. Für den entfetteten Rückstand und den Gesammttrockengehalt sowie für die Asche sind Correctionen nöthig, welche sich aus der Menge der zugesetzten Natronlauge ergeben (die Anzahl der verbrauchten Cubikcentimeter 1/10 Normalnatronlauge sind für den Rückstand mit 0,0022 (1), für die Asche mit 0,0053 multiplicirt in Abzug zu bringen). Zur Ermittelung des durch die alkoholische Gährung des Milchzuckers veranlassten Verlustes an Trockensubstanz, welcher mit dem Alter der Milch steigt, ist eine empirische Tabelle gegeben.

J. Skalweit (2) sprach sich in einem Aufsatze gegen die Grenzzahlen in der Milchanalyse aus.

Zur Bestimmung des Fettgehaltes der Milch (3) empfiehlt L. Liebermann (4) eine volumetrische Methode. Das Fett wird mittelst wasserhaltigen Aethers extrahirt und ein aliquoter Theil der Aetherlösung in ein Kölbehen gebracht, dessen Inhalt zuvor durch Wasserausmessung genau bestimmt war; man läßt den Aether auf dem Wasserbade verdunsten, trocknet 15 Minuten bei 100 bis 105° und mißt das Volumen des erstarrten luftfreien Fettes durch Auffüllen mit Wasser aus einer Bürette; die Differenz der jetzt abgelesenen Cubikcentimeter Wasser von dem früher ermittelten Inhalt des Kölbehens giebt das Volumen des Fettes, welches auf die ganze Aetherlösung und mit Hülfe

<sup>(1)</sup> Die durch den Alkalisusatz bedingte Zunahme ergiebt sich aus der Gleichung:  $C_3H_6O_3$  + NaHO =  $C_3H_6NaO_6$  +  $H_2O$ ; für die Asche ist su berücksichtigen, daß das Alkali beim Glühen in kohlens. Salz übergegangen ist. — (2) Rep. anal. Chem. 1888, 202. — (8) Vgl. Hoppe-Seyler, Handbuch der physiologischen und pathologischen chemischen Analyse, 5. Auflage, 1883; F. Soxhlet, JB. f. 1881, 1224. — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 383.

einer beigegebenen Tabelle auf Gewichtsprocente umgerechnet wird. — Das spec. Gewicht einer Butter wurde innerhalb 15 bis 30° bestimmt; die gefundenen, der Tabelle zu Grunde liegenden Werthe schwankten zwischen 0,91109 und 0,87055. Dieses spec. Gewicht kann für verschiedene Buttersorten ohne erheblichen Fehler als constant angenommen werden.

- H. Vogel (1) hat eine Abhandlung geschrieben über Feser's Lactoskop (2); Er greift in derselben die Anwendung dieses Instruments, wie überhaupt die optische Milchprüfungsmethode an und stellt die Urtheile von Sachverständigen darüber zusammen, wonach das Instrument höchstens zur polizeilichen Marktcontrolle gebraucht werden, nicht aber als Grundlage eines richterlichen Spruches dienen darf (3).
- G. Recknagel (4) besprach die Eigenschaft der Milch, ein niedrigeres spec. Gewicht zu zeigen, sobald sie den Euter verlassen hat, als einige Stunden nachher. Er führte diese Erscheinung auf das Quellen des Caseins zurück, welches bedingt ist durch das Sinken der Temperatur der Milch, da tiefe Temperaturen das Quellen begünstigen und beschleunigen.

Schmidt-Mühlheim (5) zeigte, dass der Stickstoffgehalt der Milch nicht allein von Casein und Albumin, sondern auch von Pepton, Harnstoff, Lecithin und Hypoxanthin herrührt (6). Er wies ferner Cholesterin als stehenden Bestandtheil der Milch nach.

- P. Vieth (7) hat aus einer großen Anzahl von Milchanalysen den durchschnittlichen Gehalt an Trockenrückstand und an Fett für die einzelnen Monate des Jahres berechnet. Die unteren Grenzen für unverfälschte Milch will Er folgendermaßen festgesetzt wissen: Gesammtrückstand 11,50 Proc., Fett 2,75 Proc. Von Demselben (8) wurden einige von dem Analytiker Bostons veröffentlichte Milchanalysen (9) kritisirt.
- (1) Rep. anal. Chem. \$8, 49. (2) Vgl. JB. f. 1878, 1145. (3) Vgl. dasu Skalweit, JB. f. 1878, 1145; Schmidt und Tollens, JB. f. 1880, 1282. (4) Rep. anal. Chem. 1888, 846 (Ausz.). (5) Rep. anal. Chem. 1883, 216 (Ausz.). (6) Vgl. Schmidt-Mühlheim's Arbeiten fiber die Eiweifskörper der Kuhmilch, JB. f. 1882, 1209. (7) Anal. \$9, 38. (8) Daselbst \$9, 158. (9) Daselbst \$9, 138.

C. M. Tidy und G. W. Wigner (1) veröffentlichten eine Abhandlung über den Gebrauch von Butter, Milch und Eutergewebe bei der Fabrikation von Kunstbutter. Sie wiesen in derselben nach, dass das Rohmaterial der Kunstbuttersabrikation, das aus Rindertalg gewonnene Oleomargin, eine wesentliche Veränderung erfährt, wenn es mit dem gehackten Euter einer Kuh einige Stunden digerirt wird. Diese Veränderung, welche ebenso mit dem alkoholischen Extract des Euters hervorgebracht und auf die Wirkung eines Fermentes zurückgeführt wird, bezieht sich auf das spec. Gewicht und die Bildung löslicher und flüchtiger Fettsäuren. Milch und namentlich Butter wirken in ähnlicher Weise auf Oleomargin ein. Es ist Ihnen nicht unwahrscheinlich, dass die Buttersäure der Milch erst in den Milchdrüsen der Kuh gebildet werde.

Nach Belfield (2) soll man Schweinefett von Talg durch Krystalle von verschiedener Form unterscheiden können, welche die beiden Fette aus ätherischer Lösung absetzen.

K. Zulkowsky (3) machte auf die Wichtigkeit aufmerksam, welche die von O. Hausamann (4) angegebene, von M. Gröger (5) verbesserte Methode zur Prüfung eines Gemenges von Neutralfetten und Fettsäuren für die Technologie der Fette besitzt. Die genannte Titrirmethode gestattet mit Leichtigkeit das Aequivalent eines Fettes zu ermitteln, was für die Butterprüfung von Bedeutung sein kann; ebenso ergiebt sie auch direct die theoretische Ausbeute an Glycerin (Glyceringehalt der Fette) und an Fettsäuren (Fettsäuregehalt). Aus dem Fettsäuregehalt und den verbrauchten Cubikcentimetern Normalalkali läst sich weiter das Aequivalent der Fettsäuren berechnen.

Leop. Mayer (6) wies Wollschweilsfett im Talg und in anderen Fetten durch den Cholesteringehalt nach. Die Probe wird verseift, die Seife mit Aether ausgeschüttelt und mit dem

<sup>(1)</sup> Anal. 2, 118. — (2) Rep. anal. Chem. 1888, 388 (Auss.). — (8) Ber. 1888, 1140, 1315; Chem. News 48, 87; Dingl. pol. J. 242, 467 (Auss.). — (4) JB. f. 1881, 1226. — (5) JB. f. 1882, 1344. — (6) Dingl. pol. J. 242, 305.

Aetherrückstand die Cholesterinprüfung durch Salzsäure und Eisenchlorid (violette Färbung) vorgenommen. Die freien, aus der Seife abgeschiedenen Wollschweißfettsäuren färben sich ferner nach wenigen Tagen gelb, schließlich dunkelorange.

A. Andouard (1) hat den Guano von den Inseln des Cap Vert analysirt. Er fand den Phosphorsäuregehalt zu 11,37 Proc., den Gesammtstickstoff zu nur 0,32 Proc.

E. Drechsel hatte früher (2) empfohlen, bei der Pettenkofer'schen Gallensäurereaction an Stelle der concentrirten
Schwefelsäure Phosphorsäure anzuwenden. Er theilte nun (3)
mit, daß nicht zu viel und nicht zu concentrirte Phosphorsäure
verwendet werden dürfe. Eine geringe Menge der zu prüfenden festen Substanz soll mit einer Spur Rohrzucker in 1 bis
3 Tropfen einer Mischung von 5 Vol. syrupdicker Phosphorsäure mit 1 Vol. Wasser gelöst und dann in kochendem Wasser
erwärmt werden.

F. Pecirka (4) bestimmte Jod im Harn, da Ihm das Verfahren von Kersting (5) nicht bequem und bei einem höheren Jodkaliumgehalte als 2 g in 11/2 Liter nicht mehr geeignet erschien, die directe Titrirung des Harnes mit Palladiumchlorürlösung (6) Ihm aber viel zu hohe Resultate gab, in folgender Weise: 50 ccm Harn werden mit 0,5 g Salpeter und 5 ccm einer Normalsodalösung in einer Platinschale verdunstet, durch Glühen weiß gebrannt, sodann mit 5 ccm einer 10 procentigen Natronlauge versetzt und in Wasser gelöst; aus dieser Lösung soll man die Salpetersäure durch Reduction mit Zink, die salpetrige Säure durch schweslige Säure und Einleiten eines Kohlensaurestromes entfernen. Ist die angesäuerte Flüssigkeit beim Versetzen mit Stärkelösung schwach blau gefärbt, so wird mit nicht zu concentrirter Palladiumchlorürlösung (3 ccm sollen 1 mg Jod anzeigen) in einem offenen Kölbchen titrirt.

Bei Bestimmung der Phosphorsäure im Urin mittelst einer

<sup>. (1)</sup> Rep. anal. Chem. 1863, 385 (Ausz.). — (2) JB. f. 1881, 1948. —

<sup>(8)</sup> J. pr. Chem. [2] 27, 424. — (4) Zeitschr. physiol. Chem. 7, 491. —

<sup>(5)</sup> JB. f. 1858, 647. — (6) Nach Hilger, JB. f. 1878, 978.

titrirten Lösung von essigs. Uranoxyd ist nach Guérin (1) die Anwesenheit von Ammonsalzen, besonders des essigs. Ammoniums, schädlich, da das Erkennen der Endreaction hierdurch verhindert wird. — Eine weitere Fehlerquelle bildet nach L. Eymormet (2) die Gegenwart benzoësaurer Salze, welche mit Uranlösung einen gelben Niederschlag von benzoësaurem Uranoxyd bilden, infolge dessen an Phosphorsäure zu viel gefunden wird.

Zur Bestimmung gepaarter Phosphorsäuren im Harn fällen R. Lépine und Eymonnet (3) letzteren mit Magnesiamixtur oder Barytwasser, verdampfen das Filtrat zur Trockene und schmelzen den Rückstand mit Salpeter. Die neugebildete Phosphorsäure der Schmelze wird in gewöhnlicher Weise bestimmt.

D. Vitale (4) benutzte zur Erkennung von Aceton im Harn die Jodoformbildung; um das Jodoform mit Sicherheit nachzuweisen, diente Ihm dieselbe Reaction, welche Er für Chloroform angegeben hat (5): Erwärmen mit ein wenig Aetzkali und Thymol; Anwesenheit von Jodoform wird durch Violettfärbung der Mischung angezeigt. Ein anderer Nachweis des Acetons (oder des Alkohols), welcher eine Unterscheidung von Aldehyd gestattet, besteht in der Mischung der aceton- (oder alkohol-)haltigen Flüssigkeit mit etwas Aetzkali und Schwefelkohlenstoff, Versetzen mit einem Tropfen von neutraler Ammoniummolybdatlösung und Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure. Die Bildung von Molybdänxanthat giebt sich durch rothviolette Färbung zu erkennen.

Aceton und Acetessigsäure geben nach E. Legal (6) dieselbe Reaction wie Kreatinin (7), Rothfärbung durch Nitropussidnatrium nach Zusatz von Kalilauge und Grünfärbung dieser Mischung beim Erwärmen mit Essigsäure; die Röthung verschwindet jedoch viel langsamer, wird durch Essigsäure noch

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1888, 157 (Ausz.). — (2) Daselbst. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 469 (Ausz.). — (4) Gazz. chim. ital. 18, 328 (Ausz.). — (5) JB. f. 1881, 1198. — (6) Rep. anal. Chem. 1888, 380 (Ausz.); Chem. Centr 1888, 652 (Ausz.); Zeitschr. anal. Chem. 1888, 464 (Ausz.). — (7) Weyl, JB. f. 1878, 1094.

dunkler und beim Verdünnen karmoisinroth. Bei Anwendung der Weyl'schen Prüfung auf Kreatinin soll man daher den Harn zuerst aufkochen.

G. Johnson (1) empfahl Pikrinsäure als Reagens auf Eiweis (2) und auf Zucker im Harn. Um Eiweis nachzuweisen, überschichtet man am besten den Harn in einem Reagensglase mit gesättigter wässeriger Pikrinsäurelösung; während die Mischung beider Flüssigkeiten langsam vor sich geht, trübt sich der Harn an der Grenzzone mehr oder weniger durch coagulirtes Eiweiss; die Reaction soll eine äusserst empfindliche sein. - Zur Prüfung auf Traubenzucker wurde alkalische Pikrinsäurelösung bereits von C. D. Braun (3) empfohlen; Johnson benutzte die rothe Farbe der beim Kochen von Traubenzucker mit Pikrinsäure und Kalilauge entstehenden Pikramminsaure zur quantitativen Bestimmung des Zuckers auf colorimetrischem Wege. Da sich eine aus einer bestimmten Menge Traubenzucker und Pikrinsäure hergestellte Vergleichslösung nicht lange hält, so wird die Farbe derselben mit Hülfe einer Lösung von essigs. Eisenoxyd, Eisenchlorid und etwas freier Essigsäure nachgeahmt. Einem von Ihm für diese Bestimmung beschriebenen Apparat gab Er den Namen Pikrosaccharimeter.

Nach A. R. Haslam (4) lässt sich Albumin im Harn durch Mischen mit etwas Kochsalzlösung und vorsichtigen Zusatz von Eisenchloridlösung nachweisen. Albumin soll sich durch einen weißen Niederschlag an der Grenzzone der Flüssigkeiten zu erkennen geben; bei Gegenwart von Phosphaten ist der Harn zuvor mit Essigsäure anzusäuern (?) (5). — W. P. Mas on (6) äußerte berechtigte Zweisel über den Werth dieser Angaben.

Zur Bestimmung des Zuckers im diabetischen Harn durch Gährung haben Antweiler und P. Breidenbend (7) zwei

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 18, 1015; Monit. scientif. [8] 18, 989. — (2) Vgl. JB. f. 1881, 1214 and 1227. — (3) JB. f. 1865, 526. — (4) Chem. News 47, 240. — (5) Haslam scheint der Meinung zu sein, daß dadurch die Fallung von phosphors. Eisenoxyd verhindert werde. (E. E.). — (6) Chem. News 48, 304 (Corresp.). — (7) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 148 (Ausz.); Chem. Centr. 1883, 315 (Ausz.).

praktisch leicht ausführbare Methoden ausgearbeitet. Die eine beruht darauf, das Sie durch Zusatz von 2 g Seignettesalz, 2 g phosphors. Kali und 10 g Hefe zu 100 ccm diabetischen Harnes die Gährung möglichst beschleunigen (bei einer Temperatur von 30 bis 34° ist die Gährung in 2 bis 3 Stunden beendigt), den gebildeten Alkohol entweder nach Ausfällung der gelösten Kohlensäure durch Baryt direct in der vergohrenen Flüssigkeit, oder durch vorsichtiges Abdestilliren bestimmen und hieraus den Zucker berechnen. - Nach einer zweiten Methode ermittelt man mit dem Ureometer das spec. Gewicht des Zuckerharns (A), misst dann 100 ccm ab, versetst mit Nährsalzen und Hefe in den obigen Verhältnissen, lässt vergähren und bestimmt, wenn die Hefe zu Boden gefallen ist, neuerdings das spec. Gewicht der schwach trüben Flüssigkeit (B). Zuckergehalt berechnet sich dann nach der Formel (A + 0,022 - B) 218, worin 0,022 die durch Zusatz von den Nährsalsen hervorgerufene Steigerung des spec. Gewichtes des Harns und 218 ein empirisch ermittelter Factor ist (1).

Étard und Ch. Richet (2) bestimmten die Entractsteffe und das Reductionsverwögen des Harns einerseits durch alkalische Hypobromitlösung, deren Ueberschuss durch Zinnchlorür zurückgemessen wird, andererseits durch Anwendung von Bram in saurer Lösung. Durch den ersten Versuch werden Harnsteff und organische Materien bestimmt, durch den zweiten die Harnsäure und die oxydabeln Extractstoffe. Details der Methode wurden noch nicht gegeben.

A. E. Haswell (3) hat einen Aufsatz über Harnanalyss geschrieben.

Ehrlich (4) benutzte Diazobenzoleulfosäure als Reagens zur Prüfung pathologischer Harne. Bilirubin giebt mit Diazobenzolsulfosäure einen rothen, in stark alkalischer Lösung grünlichblauen Farbstoff, der durch Chloroform aus saurer Lö-

<sup>(1)</sup> W. Mannassein, JB. f. 1878, 978. — (2) Compt. rend. 368, 868. — (8) Rep. anal. Chem. 1888, 867. — (4) Chem. Cents. 1888, 428, 822 (Ausz.); Zeitschr. anal. Chem. 1888, 302 (Ausz.).

sung mit grüner, aus neutraler mit rother Färbung aufgenommen wird. — Penzoldt (1) fand, daß auch in nermalem Harne Substanzen vorkommen, welche mit Diazobenzolsulfosture Farbstoffe bilden, und daß daher diese Reaction in diagnostischer Beziehung nicht verwerthbar sei. Er empfahl jedoch dasselbe Reagens zum Nachweis von Traubenzucker im Harn (2).

H. J. Hamburger (3) gab in einer Arbeit über die  $B_{\theta}$ stimmung des Harnstoffes im Harn einen Abrifs der verschiedenen Harnstoffbestimungsmethoden, denen Er eine eigene hinzufügte. Die Pflüger'sche Kritik (4) von Liebig's Harnstoffbestimmung unterzog Er einer ausführlichen Besprechung; Er fand die von Pflüger gegebene Correctionsformel für die Quecksilberlösung (5) ungenau und suchte durch Experimente zu beweisen, dass, entgegen der Ansicht Pflüger's, keine Proportionalität zwischen den angewendeten Mengen Quecksilbernitratlösung und Sodalösung und auch kein bestimmtes Verhältnis zwischen Harnstoff und Quecksilbernitrat bestehe; dass daher Liebig's Methode durchaus ungentigend sei, selbst wenn es sich um reinen Harnstoff kandelt. — Eben so wenig Gnade vor Seiner Kritik fand E. Quinquaud's Harnstoffbestimmung mittelst unterbromigs. Natrons (6). Sodam folgt die Beschreibung Seiner eigenen Methode. Bei derselben kommt eine Bromlauge zur Verwendung, welche 80 g Aetznatron und circa 20 ccm Brom in 1 Liter Wasser gelöst enthält. Der Wirkungswerth derselben wird bestimmt durch Zusatz von überschüssiger Natriumarsenitlösung (19,8 g arsenige Säure und 10,6 g Natriumcarbonat in 1 Liter Wasser) und Titrirung des Ueberschusses der letzteren durch 1/10 Normaljodkösung, sowie durch Ermittelung der Quantität Bromlauge, welche zur Zersetzung einer bekannten Menge Harnstoff erforderlich ist. Zur Titrirung des Harnstoffes fügt man von der Bromlauge hinzu,

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1888, 428 (Auss.); Zeitschr. annal. Chem. 1883, 466 (Ausz.). — (2) Vgl. Pensoldt und Fischer, diesen JB. S. 1608. — (3) Rec. Trav. chim. 2, 181 (Auss.). — (4) JB. f. 1880, 1205. — (5) C = (V<sub>1</sub> — V<sub>2</sub>) x 0,08. — (6) JB. f. 1881, 1198.

bis weiterer Zusatz keine Gasentwickelung mehr veranlaßt, dann noch 2 bis 3 ccm; der Ueberschuß wird durch Natriumarsenitlösung und Jod ermittelt. — Wird die Bromlauge mit Wasser oder mit Natronlauge verdünnt, so bleibt ihr Wirkungswerth gegen die Arsenitlösung dieselbe, während er sich gegen Harnstoff ändert.

- C. Arnold (1) zeigte, dass die Modification von Hüfner's (2) Methode der Harnstoffbestimmung mit Natriumhypobromit, nach welcher J. R. Duggan (3) anscheinend gute Resultate erhielt, zu wissenschaftlichen Arbeiten unbrauchbar ist, ebenso wie alle anderen Modificationen dieser Methode (4).
- C. Arnold (5) fand die Harnsäurebestimmung nach Cook (6), welcher aus der Stickstoffmenge, welche Bromlauge mit harnsaurem Zink entwickelt, die Harnsäure zu berechnen suchte, unbrauchbar.

Eines der besten Lösungsmittel für Harnsäure ist nach G. Colasanti (7) warmes Glycerin. Die Harnsäure läßt sich daraus in würfelförmigen Krystallen krystallisiren.

C. Gerhardt (8) fand Leucin und Tyrosin in den Fäces Ikterischer.

Baumann und Schotten (9) haben das Ichthyol untersucht, ein in der Medicin gegen Rheumatismus und Hautkrankheiten verwendetes Präparat. Es wird durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure auf das Destillationsproduct eines in Tirol (Seefeld) in mächtigen Lagern vorhandenen, aus Ueberresten vorweltlicher Fische und Seethiere stammenden, bituminösen Gesteines erhalten. Das Ichthyol ist eine halbstüssige Paste von braunschwarzer Farbe, in Wasser zu einer stark getrübten Flüssigkeit löslich, aus welcher es durch Salze und Säuren geställt werden kann. Es ist das Natriumsalz einer organischen

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1888, 181. — (2) JB. f. 1871, 867. — (8) Am. Chem. J. 4, 48. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1804. — (5) Rep. anal. Chem. S, 91. — (6) Centralbl. f. d. med. Wiss. 1882, 911, in den JB. nicht übergegangen. — (7) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 625 (Ausz.). — (8) Rep. anal. Chem. 1888, 381 (Ausz.). — (9) Rep. anal. Chem. 1888, 380 (Ausz.).

Säure von der Zusammensetzung C<sub>28</sub>H<sub>86</sub>S<sub>8</sub>Na<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. In täglichen Dosen von 18 bis 24 g bewirkt es starke Durchfälle.

## Apparate.

W. W. J. Nicol (1) gab eine Modification von Sprengel's Röhren (2) zur Bestimmung des spec. Gewichts an.

E. Wiedemann (3) beschrieb eine Veränderung am Pyknometer, durch welche es möglich wird, Fehlerquellen zu vermeiden, die durch den Einflus eingeschlossener Luft entstehen.

W. W. J. Nicol (4) construirte zum Zwecke spec. Gewichtsbestimmungen ein Wasserbad von constanter Temperatur; letztere wird durch einen Thermostaten regulirt, ihre Schwankungen betragen bei einer Temperatur von 20° nicht mehr als 0,05°.

Auf eine Abhandlung von W. Dittmar (5) über die Wage des Chemikers sei hingewiesen.

G. Schwirkus (6) theilte eine neue Art der Schneidenbefestigung an Wagen mit. — Eine neue Arretirvorrichtung
wurde von F. Sartorius (7) vorgeschlagen. — P. Bunge (8)
hat eine chemisch-analytische Schnellwage construirt mit ungleicharmigem Wagebalken. — C. Rumann (9) brachte neue Einrichtungen an Wagen an; E. Brauer (10) beschrieb ebenfalls
zwei neue Verbesserungen; M. Thiessen (11) schrieb eine Abhandlung tiber die Theorie der Wage.

H. Wild (12) gab eine ausführliche Beschreibung Seines Controlbarometers.

F. Neesen (13) beschrieb eine Quecksilberluftpumpe ohne Hahn.

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 85. — (2) JB. f. 1878, 27. — (8) Chem. Centr. 1883, 858 (Ausz.). — (4) Phil. Mag. [5] 15, 889. — (5) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 68 (Ausz.). — (6) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 65 (Ausz.). — (7) Daselbst 1883, 66 (Ausz.). — (8) Daselbst 1888, 66 (Ausz.). — (9) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 546 (Ausz.). — (10) Daselbst. — (11) Daselbst. — (12) N. Petersb. Acad. Bull. 28, 298. — (13) Ann. Phys. Beibl. 2, 651.

- Fr. Rock (1) hat eine neue Form der Geissler'schen Luftpumpe construirt.
- G. Serravalle (2) gab eine Quecksilberluftpumpe mit zwei Quecksilberbehältern und doppelter Wirkung an.

Eine Centrifugalluftpumpe wurde von M. Pitoff (3) beschrieben.

- L. Thieme (4) gab einen Controlthermometer an, um mit Hülfe elektrischer Leitung die Temperatur entfernter Orte ablesen zu können.
- H. Schneebeli (5) construirte ein für die Praxis verwendbares Lufthermometer zur Bestimmung hoher Temperaturen Der Druck der im thermometrischen Ballon eingeschlossenen Luft wird durch ein Metallmanometer gemessen.
- A. Michelson (6) hat ebenfalls ein Luftthermometer construirt.
- J. C. Schloesser (7) brachte auf Notirung der Fixpunkte bezügliche Aenderungen an Medicinalthermometern an.

Eine Zusammenstellung und Besprechung der neueren Litteratur über *Thermometer* findet sich in der Zeitschrift für analytische Chemie (8).

Guichard (9) schrieb über die Bestimmung des Schmelspunktes.

K. R. Koch (10) erläuterte eine Methode, um auf optischem Wege die Fehler einer Milcrometerschraube festzustellen.

Müseler (11) gab eine Sicherheitelampe mit elektrischem Läutewerk an.

- C. H. Stearn (12) hat das elektrische Licht (Swanlampe) zur Beleuchtung des Mikroskops angewandt. Grubl (13) empfahl die Swanlampe für Beleuchtung der Teleskops.
- (1) Ann. Phys. Beibl. 7, 790. (2) Ann. Phys. Beibl. 7, 490. (3) Chem. Centr. 1883, 774 (Ausz.). (4) Dingl. pol. J. 249, 504. (5) Ann. Phys. Beibl. 7, 19. (6) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 545 (Ausz.). (7) Ann. Phys. Beibl. 7, 449. (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 68 (Ausz.). (9) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 70 (Ausz.). (10) Ann. Phys. [2] 10, 511. (11) Chem. Centr. 1883, 356. (12) Chem. News 47, 54 (Ausz.); Dingl. pol. J. 249, 871 (Ausz.). (13) Dingl. pel. J. 249, 371 (Ausz.).

Zur mechanischen Trennung verschiedener Mineralien benutzte Untchj (1) ebenso wie C. Dölter (2) einen Elektromagneten.

H. Schulze (3) hat einen Hülfsapparat zur Spectralanalyse construirt, welcher gestattet, die Spectren von zwei verschiedenen Flüssigkeiten gleichzeitig zu beobschten.

- O. Tumlirz (4) machte vorläufige Mittheilungen über einen Apparat zur Untersuchung der Absorption des Lichts durch gefärbte Löeungen.
- F. Lippich (5) hat ein neues Halbschattenpolarimeter construirt.
- W. Ramsay (6) gab einen Gasbrenzer mit langer (oder vielmehr breiter) Flamme an. Das Gas strömt durch einen langen Schlitz, welcher rechtwinkelig zu dem unteren Theile eines Bunsen schen Brenners angebracht ist. Die Regulirung der Flamme ist derart eingerichtet, dass der Zweck des Brenners, einen besonderen Verbrennungsofen ersetzen zu können, wohl erreicht sein dürfte.

Einen Gasbrenner mit automatischem Hahnverschluß, durch welchen das Gas abgesperrt wird, sobald durch einen Zufall die Flamme erlischt, hat Pfeil (7) construirt.

Th. Fairley (8) berichtete über vergleichende Versuche mit Gasbrennern.

Eine neue Gasgebläselampe ist von T. Morrel (9) construirt worden.

Ein Temperaturregulator wurde von W. T. Bichmond (10) beschrieben.

V. Neyreneuf (11) hat einen Apparat zusammengestellt, welcher den Einflus des Gasniveau's auf die Leuchtkraft zweier

<sup>(1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1883, 62 (Ausz.), nach einem Bericht von L. Pe bal. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1588. — (8) Rep. anal. Chem. 1883, 109 (Ausz.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 540 (Ausz.). — (5) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 542 (Ausz.). — (6) Chem. News 49, 2. — (7) Rep. anal. Chem. 1883, 376. — (8) Chem. News 47, 110. — (9) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 78 (Ausz.); Chem. Centr. 1883, 364 (Ausz.). — (10) Am. Chem. J. 5, 287. — (11) Ann. Phys. Beibl. 7, 208 (Ausz.).

Flammen zeigt. Die Anwendung des Apparats ist aus der Beschreibung (Auszug) nicht ersichtlich.

- L. G. de Saint-Martin (1) beschrieb eine praktische Form des Gasometers und die Anwendung von zwei mit einander verbundenen Gasometern zur Reinigung von Gasen. Zu diesem Zweck werden die Gase (sauerstoffhaltiger Stickstoff, kohlensäurehaltiges Kohlenoxyd) von dem einen Gasometer nach dem Passiren von Absorptionsröhren in den anderen übergeführt.
- R. Galloway und Fr. J. O'Farrel (2) beschrieben die Dampfanlage für eine Laboratoriumseinrichtung mit Luftpumpe, Compressionspumpe und Dampfleitung.
- J. A. Kaiser (3) hat *Heizapparate* für den Laboratoriumsgebrauch construirt: einen Glühofen für Gasfeuerung, einen Ofen für geschlossene eiserne Röhren, sowie Abdampf- und Trockenvorrichtungen.
- E. Borgmann (4) beschrieb eine Spritzslasche für heißes Wasser.
- H. Michaëlis (5) empfahl einen Quecksilberverschluss an Stelle von Gummischlauchverbindungen zweier Glasröhren.
- E. Hart (6) beschrieb einen aus zwei Glasröhren zusammengesetzten Hahn für chemische Apparate.
- J. Sobieczky (7) beschrieb die Anfertigung eines Hahns für Standflaschen und Aspiratoren; derselbe läßt sich leicht aus Glasröhren und Stopfen zusammensetzen und gestattet eine genaue Regulirung.
- De Rochas (8) beschrieb als Flüssigkeitsmesser einen schon von Hero construirten Apparat.
- V. Meyer (9) beschrieb eine Art Trichter als Schutzvorrichtung abdampfender Flüssigkeiten vor Staub.
- J. Bering (10) empfahl Asbestpappeschalen als Ersatz der Sandbäder und beschrieb ihre Herstellung.
- (1) Bull. soc. chim. [2] 20, 877. (2) Phil. Mag. [5] 16, 408. (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 414 (Ausz.). (4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 60. (5) Dingl. pol. J. 247, 35. (6) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 74 (Ausz.). (7) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 229. (8) Ann. Phys. Beibl. 7, 489. (9) Ber. 1883, 8000. (10) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 552 (Ausz.).

- P. Julius (1) hat einen Exsicoatoren-Aufsatz beschrieben.
- R. A. Lewis (2) hat das Ramsbottom'sche Differentialanemometer verbessert.

Apparate für continuirliche Extraction wurden von Wyndham R. Dunstan und F. W. Short (3), sowie von J. West-Knights (4) angegeben.

- A. Gawalovski (5) hat einige Verbesserungen an Extractionsapparaten angebracht.
- L. T. Thorne (6) gab einen Apparat an zur fractionirten Destillation unter vermindertem Druck. Derselbe gestattet ein Wechseln der Vorlage ohne Unterbrechung des Destillirens.
- C. Winssinger (7) beschrieb ein Siederohr zur fractionirten Destillation, welches sich zum Fractioniren beliebig kleiner Flüssigkeitsquantitäten eignet; W. Städel (8) einen Druckregulator für Destillationen und Siedepunktsbestimmungen.
- F. Simand (9) gab eine Neuerung an Kühlapparaten an, welche ermöglicht, aus einem Extractionsapparate das Lösungsmittel abzudestilliren, ohne den Kühler umzustellen. Eine ganz ähnliche Modification von Liebig's Kühler wurde von W. A. Shenstone (10) beschrieben.
- R. Richter (11) gab einen mit Wasserdampf heizbaren Saugtrichter an und eine Vorrichtung zum Kühlen von Sublimationsflächen.
- F. P. Dunnington (12) veröffentlichte die Beschreibung einer Filtrirwage zum automatischen Auswaschen von Niederschlägen. Dieselbe ist so construirt, daß das Waschwasser vollständig abtropft, bevor der Trichter sich von Neuem mit Wasser füllt.
- E. E. Robinson (13) gab einen selbstthätigen Filtrirapparat an.
- (1) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 525. (2) Dingl. pol. J. 348, 371 (Ausz.). (3) Pharm. J. Trans. [3] 18, 668. (4) Dingl. pol. J. 348, 370 (Ausz.). (5) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 528. (6) Ber. 1888, 1827; Chem. Soc. J. 48, 301. (7) Ber. 1883, 2640. (8) Ann. Phys. Beibl. 7, 208. (9) Dingl. pol. J. 348, 468. (10) Chem. Soc. J. 48, 123. (11) J. pr. Chem. [2] 38, 309. (12) Chem. News 48, 222; Am. Chem. J. 4, 476. (13) Chem. News 48, 262.

- J. E. Foakes (1) beschrieb eine Laboratoriums-Filterpresse zum Filtriren sehr fein vertheilter Niederschläge.
- A. Gawalovski (2) empfahl einen Scheidetrichter mit swei über einander befindlichen Hähnen. Derselbe (3) gab einen Fettbestimmungsapparat an.
- H. Vogel (4) verwandte zur Beschleunigung des Abdampfens von Flüssigkeiten Trichter, welche über den Abdampfschalen aufgehängt werden und mit Saugapparaten in Verbindung sind.
- L. Meyer (5) besprach die Construction von Luftbüdern. Gleichförmigkeit der Temperatur im ganzen Raum ist dadurch zu erzielen, daß nicht von unten, sondern nur von der Seite und von oben erhitzt wird und daß ferner der zu erwärmende Raum nicht direct durch die Flamme erwärmt, sondern von den heißen Verbrennungsgasen in dreifachen Schichten umströmt wird. Zur Verhütung von Temperaturänderungen mit der Zeit gab Er einen nach dem Princip von Andreae (6) construirten Regulator an.
- H. Vogel (7) beschrieb Verbesserungen an Wassertreckenschränken durch Anbringung eines Thermostaten und eines
  Maximalthermometers, sowie ein Wasserbad zur Zuckerbestimmung
  mit Fehling'scher Lösung und eine Standflasche für destillirtes Wasser.
- C. Klement (8) construirte ein Wasserbad mit constantem Niveau.
- C. T. Pomeroy (9) beschrieb eine einfache Vorrichtung, um einem Wasserbade aus einem höher gelegenen Reservoir allmählich Wasser zuzuführen.
- K. Abraham (10) gab eine Bürette für Flüssigkeiten an, welche Kautschuk angreifen.
- H. von Jüptner (11) besprach die Handhabung der Bunte'schen Gasbürette (12).
- (1) Chem. News 47, 215. (2) Zeitschr. and. Chem. 1888, 30. (3) Daselbst. (4) Rep. anal. Chem. 3, 9. (5) Ber. 1888, 1987. (6) JB. f. 1878, 68. (7) Rep. anal. Chem. 1888, 241. (8) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 896. (9) Separatabdruck, vgl. Am. Chem. J. 5, Nr. 2. (10) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 28. (11) Chem. Centr. 1888, 858 (Auss.); vgl JB. f. 1882, 1281. (12) JB. £ 1878, 1041.

A. Gawalovski (1) gab eine Modification des Erdmann'schen Schwimmers an.

Derselbe (2) hat Seine Heberbürette (3) verbessert.

- A. Michaël (4) beschrieb einige Vorlesungsapparate, Modificationen der von Bunsen und A. W. Hofmann angegebenen Apparate für die quantitative Analyse von Gasen.
- A. H. Elliot (5) und A. Brenemann (6) besprachen Apparate für schnelle Gasanalyse, bei welcher nur ein mässiger Grad von Genauigkeit verlangt wird.
- Bünte (7) hat einen Apparat angegeben zur Bestimmung von Ofengasen (Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlensäure, Kohlenoxyd und Stickstoff).
- A. G. Vernon Harcourt (8) ließ sich einen Apparat patentiren zur Bestimmung des Volumens eines Gases, welches unter gewöhnlichen Verhältnissen gemessen wird, bei den normalen Bedingungen.
- P. Seidler (9) hat die Anzahl der Gasentwickelungsapporate (für Kohlensäure, Wasserstoff, Schwefelwasserstoff) um einen neuen vermehrt.

Prohoroff (10) legte der chemischen Gesellschaft von Paris ein neues Eudiometer vor zur Bestimmung des Sauerstoffgehalts der Luft. Ohne daß Correctionen der Gasvolume für Druck und Temperatur nothwendig wären, sollen die Versuchsfehler 0,02 Proc. nicht überschreiten. Eine genaue Beschreibung des Apparats steht noch aus.

- Th. Weyl (11) beschrieb einen Apparat zur Messung der Sauerstoffausscheidung grüner Gewächse.
- J. Hertel (12) empfahl einen Apparat zur möglichst geruchlosen Darstellung von Chlorwasser.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. and. Chem. 1888, 240 (Auss.). — (2) Chem. Centr. 1888, 806. — (8) JB. f. 1870, 1065. — (4) Am. Chem. J. 5, 268. — (5) Chem. News 46, 189; N. Y. Acad. Ann. 1888, 872. — (6) Chem. News 46, 156. — (7) Chem. News 47, 227. — (8) Ber. 1883, 583 (Patent); vgl. JB. f. 1882, 1847. — (9) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 529. — (10) Bull. soc. chim. [2] 46, 188. — (11) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 545 (Ausz.). — (12) Russ. Zeitschr. Pharm. 28, 689.

J. Taylor (1) stellte Schwefelwasserstoffgas dar durch Einleiten von Leuchtgas in siedenden Schwefel.

Einen Schwefelwasserstoffentwicklungsapparat hat José R. de Luanco (2) angegeben.

In einem Berichte von F. Siemens (3) über Gaserzeugung finden sich die industriellen Apparate zur Darstellung von Schwelgas und Wassergas beschrieben.

A. Tschirikow (4) beschrieb einen Apparat zur Demonstration der Verbrennung von Ammoniak in Sauerstoff (5).

Einen Apparat zur volumetrischen Bestimmung von Luft in Kohlensäure hat J. Sohnke (6) angegeben.

Gélis (7) schrieb neuerdings über ein von Ihm construirtes Sulfocarbometer zur Bestimmung des Schwefelkohlenstoffs in Sulfocarbonaten (8).

J. A. Kaiser (9) hat von Apparaten zur Ausscheidung des Arseniks mit nachfolgender quantitativer Bestimmung Beschreibung und Zeichnungen geliefert.

Nach A. Gawalovski (10) läst sich Eisenvitriol lange unverändert auf bewahren, wenn man eine mit alkalischer Pyrogallussäurelösung und Glaswolle halb gefüllte Eprouvette so in die Salzmasse steckt, dass die Mündung hervorragt.

F. Simand (11) benutzt zur Aufbewahrung von Chamäleonlösung Flaschen, die mit schwarzem Lack angestrichen sind.

W. F. Lowe(12) beschrieb einen Apparat zum Auskochen von Goldproben.

A. Ehrenberg (13) hat einen neuen Apparat zur Prüfung des Petroleums auf Entflammbarkeit construirt.

Einen Destillationsapparat für Alkoholbestimmungen hat B. Landmann (14) beschrieben.

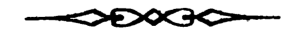
<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 246, 871 (Auss.). — (2) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 554 (Auss.). — (8) Chem. Centr. 1883, 353. — (4) Ber. 1883, 1213 (Auss.). — (5) Vgl. M. Rosenfeld, JB. f. 1881, 146. — (6) Chem. Centr. 1883, 854. — (7) Monit. scientif. [8] 12, 869. — (8) Vgl. JB. f. 1882, 1282. — (9) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 478 (Auss.). — (10) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 83. — (11) Dingl. pol. J. 246, 518. — (12) Chem. News 47, 102. — (13) Chem. Centr. 1883, 781 (Auss.). — (14) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 394.

E. Allary (1) machte eine kurze Mittheilung über die Erleuchtung von Saccharimetern (Halbschattenapparat) mit Hülfe transparenten Papiers.

H. Landolt (2) behandelte in einer ausführlichen Veröffentlichung Neuerungen an Polaristrobometern, welche auf Seine Veranlassung von Schmidt und Hänsch angefertigt wurden. Die Verbesserungen sind mechanischer Art und beruhen hauptsächlich darauf, dass an dem neuen Apparat ein doppeltes, horizontal liegendes Röhrengestell angebracht ist; es können durch einen Hebel abwechselnd zwei Polarisationsröhren in die Sehaxe des Instruments gebracht werden, von denen die eine zur Bestimmung des Nullpunkts, die andere als Wasserbadröhre dient. Betreffs der optischen Einrichtung des Apparats muß auf die ausführliche Originalabhandlung und Abbildung verwiesen werden.

A. Gawalovski (3) benutzte zur Verzuckerung der Stärke eine Druckflasche, welche Er sich unter Verwendung einer gewöhnlichen Sodawasserflasche, deren Hals abgeschliffen und mit einer Metallfassung umgeben wird, herstellen ließ.

W. H. Greene (4) beschrieb eine neue Form des *Ureq-meters* zur schnellen approximativen Bestimmung des Harnstoffs für klinische Zwecke.



<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 40, 867. — (2) Zeitschr. f. Instrumentenkunde 1883, 121; Zeitschr. anal. Chem. 1883, 542 (Ausz.). — (3) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 526. — (4) Compt. rend. 97, 1141.

## Technische Chemie.

## Allgemeines; Metalle; Legirungen.

W. Weldon (1) hat einen Vortrag gehalten über neuere chemisch-technische Processe.

Von dem Oberingenieur der Wasserwerke Philadelphia's ist ein umfangreicher Berricht (2) über die Thätigkeit dieses Instituts erschienen.

Tréves (3) empfiehlt zur Vermeidung von Dampfkesselexplosionen, vor Beginn des erneuten Anheizens am Morgen mittelst einer Pumpe Luft in den Kessel zu drücken, bis der Manometer der Pumpe einen geringen Ueberdruck gegenüber dem Manometer des Kessels zeigt.

Emmerich's Publikation (4) über die Verunreinigungen der Zwischendecken von Wohnräumen durch organische Substanzen, wie Säge- und Hobelspähne, Gerberlohe, Häcksel, Spreu, Excremente, animalische und vegetabilische Abfallstoffe, von A. Wagner (5) kritisirt, hat zu einem heftigen Streit (6) der Genannten geführt.

<sup>(1)</sup> Am. Chem. J. 4, 388. — (2) Annual Report of the chief engineer of the Philadelphia Water Departement for the year 1888 (380 Seiten). Philadelphia 1884. — (3) Compt. rend. 96, 1048. — (4) Rep. anal. Chem. 1888, 111. — (5) Rep. anal. Chem. 1883, 145. — (6) Rep. anal. Chem. 1883, 210, 257.

W. Siemens und A. K. Huntington (1) haben Ihren elektrischen Schmelzofen (2) neuerdings eingehend beschrieben und geben die Zeiten bis zum Eintritt des vollkommenen Schmelzens der verschiedenen Metalle an.

K. Kraut (3) theilte die Resultate Seiner Untersuchung ther die Veränderungen, welche das Wasser durch die Effluvien der Stalsfurter Industrie erleidet, mit. Es sind Analysen des Wassers der Bode, der Saale, sowie der Elbe bei Magdeburg angeführt. Auf Grund dieser Analysen ist am linken Ufer der Elbe, 32 Kilometer unterhalb der Einmündung der Saale, der Einfluß der Stalsfurter Wässer noch wahrzunehmen. Das Chlormagnesium der Bode wird in der Saale und in der Elbe in kohlensaures Magnesium resp. unlösliches kieselsaures Magnesium umgesetzt.

Mei dinger (4) besprach die Erzeugung von galvanischen Niederschlägen im Allgemeinen und speciell die Vernickelung von Zink. Letzteres Metall läßt sich schlecht direct vernickeln, weshalb es auch meist mit einer Kupferschicht überzogen und dann erst vernickelt wurde. Er hat gefunden, daß ein verschwindend geringer Quecksilberüberzug auf Zink die Vernickelung desselben ungemein erleichtert; das so vernickelte Metall wird aber bei nicht ganz sorgfältiger Amalgamation leicht brüchig, spröde. Bei directer Vernickelung des Zinks ist ein starker Strom nothwendig, da bei schwachem Strome die chemische Wirkung des ersteren auf die Flüssigkeit in den Vordergrund tritt. Bei schwach amalgamirtem Zink gelingt es selbst mit sehr schwachen Strömen, einen guten Ueberzug zu erhalten.

Aus einem Berichte in Dingler's Journal über die Herstellung von Aluminium (5) ist Folgendes hervorzuheben. In Balindres wird beinahe das gesammte in den Handel kommende Aluminium dargestellt; das nöthige Natrium wird daselbst in üblicher Weise, das Chloraluminium-Chlornatrium durch Er-

<sup>(1)</sup> Ann. chim. phys. [5] 30, 465. — (2) JB. f. 1882, 1853. — (3) Chem. Soc. Ind. J. 3, 365. — (4) Dingl. pol. J. 349, 90; Chem. Centr. 1883, 413 (Ausz.). — (5) Dingl. pol. J. 349, 86.

hitzen von Thonerde, Kohle und Seesalz, im Chlorstrome, ge-Die Verschmelzung geschieht unter Zusatz von Kryolith als Flussmittel in Flammenöfen. In den "Aluminium Crown Metal Works" zu Hollywood wird das Chloraluminium-Chloractriumdoppelsalz durch Glühen von Bauwit mit Soda, Zersetzen des gebildeten Aluminates mit Kohlensäure und Erhitzen des Rückstandes mit Kohle im Chlorstrome gewonnen. - J. Morris will direct Aluminium durch Behandeln eines innigen Gemenges von Thonerde und Kohle im Kohlensäurestrome erzeugen. Mit Holzkohle und Lampenruss versetzte Choraluminiumlösung wird eingedampft und werden aus dem Rückstand Kugeln formirt, welche, getrocknet, zur Vertreibung der letzten Spur Chlor in Röhren mit Wasserdampf zu behandeln sind. Hierauf wird bei mäßiger Rothgluth im Kohlensäurestrome erhitzt und soll hierbei das entstehende Kohlenoxydgas die Thonerde reduciren. Schwamm zurückbleibende Aluminium wird dann durch entsprechende Behandlung in compacte Form gebracht.

W. Welden besprach in einem Aufsatz (1) die vorgeschlagenen Methoden zur Gewinnung von Aluminium und kommt
zu dem Schlusse, dass keine derselben technisch einen größeren
Werth besitzen würde, als die von Deville seiner Zeit angegebene.

Der unten angeführten Quelle (2) nach ist es Webster gelungen, eine wesentliche Verbesserung in der Fabrikationsmethode von Aluminium dadurch zu erhalten, dass Derselbe, die umständliche Fällung von Thonerdehydroxyd umgehend, die zu diesem Behufe nöthige Thonerde durch Calciniren eines innigen Gemenges von Alaun und Theer gewinnt. Das Calcinationsproduct wird mit gepresster Luft und Wasserdampf behandelt und schließlich mit Wasser ausgelaugt und getrocknet; die so erhaltene Thonerde ist dann direct zur Erzeugung von Chloraluminium zu verwenden.

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 15, 1128; Chem. Soc. Ind. J. 3, 868. — (2) Monit. scientif. [3] 15, 279; Dingl. pol. J. 349, 86.

Verfahren zur Wiedergewinnung von Zinn aus Metallabfällen beschrieben worden; danach werden die Abfälle mit einer heißen Lösung von Bleioxyd in Kali- oder Natronlauge behandelt, wodurch das Zinn als zinnsaures Natron in Lösung geht, während das Blei schwammig abgeschieden wird. Das zinnsaure Natron kann direct durch Eindampfen gewonnen werden, oder es wird in dessen Lösung Kohlensäure eingetrieben, das Zinn als Oxyd gewonnen und die gebildete Sodalösung mittelst Kalk in Aetzlauge verwandelt; das ausgeschiedene Blei wird durch Erhitzen wieder in Bleioxyd übergeführt.

In einer Reihe von Aufsätzen (2) über Neuerungen im Eisenhüttenwesen sind größtentheils technisch wichtige Verbesserungen an Apparaten für die Eisenindustrie angeführt. Hier soll daraus nur Folgendes erwähnt werden. Zur Herstellung von basischem Futter für Bessemerbirnen werden gegenwärtig nach dem Bericht des "Génie civil" nicht mehr die früheren Dolomitziegel verwendet, sondern für diesen Zweck Ziegel aus einer Mischung von gebranntem Dolomit mit Theer in Anwendung gebracht, deren genaue Herstellung beschrieben wird. Im Stahlwerke "Rothe Erde" bei Aachen wird nur der untere Theil der Bessemerbirnen mit basischem Futter versehen, der obere Theil jedoch mit sauren Steinen ausgemauert und die Mündung wieder aus basischen Ziegeln gebildet. Der dort verwendete Dolomit enthalt 3 Proc. Silicium, 4 Proc. Eisenoxyd und Thonerde. --Ein Vorschlag H. Wedding's geht dahin, ein Material für den Flammofen-Flusseisenprocess aus Roheisen mittleren Phosphorgehaltes ohne eine Oxydationsarbeit zu gewinnen; die keinen Absatz findenden Roheisenmarken mittleren Phosphorgehaltes sollen im flüssigen Zustand längere Zeit stehen bleiben, wodurch eine Trennung in reineres obenstehendes und unreineres untenstehendes Eisen erfolgt. Das reinere Eisen wird abgezapft, die Eisenmutterlauge für den Bessemerprocess oder zum

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **349**, 29. — (2) Dingl. pol. J. **349**, 327; 348, 498; **349**, 440.

Gusse verwendet. — G. Rocoeur hat ein Patent auf die Gewinnung von Phosphor aus phosphorhaltigen Schlacken genommen; die Schlacken sollen zuerst einem reducirenden Schmelsen in einem Schachtofen unter Zusatz von Kieselsäure (bis 30 und 40 Proc., wenn dieselbe nicht schon vorhanden ist) unterworfen werden, wobei die Temperatur möglichst hoch gehalten werden Das Product, eine phosphorreiche Legirung, wird in soll. Wasser abgestochen und die erhaltenen Granalien unter Druck und Erwärmung in Schwefelsäure oder Salzsäure gelöst. Die sich entwickelnden Gase werden zum Heizen verwendet und die bei der Verbrennung entstandenen Producte condensirt und abge-Die so erhaltene verdünnte Phosphorsäure wird durch Eindampfen concentrirt. In den rückständigen Lösungen von Eisen und Mangan ist noch etwas Phosphor vorhanden; zur Ausfällung der Oxyde dieser Metalle werden Kalk, titrirter kohlensaurer Kalk, oder am besten die fein gepulverten Schlacken des basischen Bessemerprocesses verwendet. Man erhält so den Phosphor als basisches Eisenphosphat neben den Hydroxyden des Eisens und Mangans. Der Niederschlag soll nun mit schwefels. Kali geschmolzen und aus der Schmelze durch Wasser phosphors. Kali entzogen werden; aus letzterer Lösung wird schliesslich die Phosphoreäure mittelst Kalk niedergeschlagen.

Bull (1) gab folgendes Verfahren der directen Eisenerzeugung an. In einem besonders construirten Gebläseschachtofen werden die Eisenerze gemengt mit Zuschlagekalk durch
ein überhitztes Gemenge von Kohlenoxydgas und Wassersteffgas, welches außerhalb des Ofens erzeugt wird, also ohne Anwendung von festem Kohlenstoff reducirt. Die Verbereitung
der Erze und des Zuschlages wird in einem dafür hergestellten
Apparat über der Gicht des Schachtofens vorgenommen; das
Gasgemenge wird durch Ueberleiten von Wasserdampf über
glühende Kohlen oder Koakes gewonnen.

<sup>(1)</sup> Dingl. pel. J. 348, 287.

In einer längeren Publikation theilt Finkener (1) die Resultate Seiner durch Versuche unterstützten Studien über den basischen Process der Entphosphorung des Roheisens mit. Beim Einblasen der Luft in die Bessemerbirne nimmt danach zuerst der Gehalt an Silicium und Mangan, dann erst jener an Koklenstoff und schließlich der an Phosphor und Mangan (wenn letzteres nicht bereits mit dem Silicium verschwunden ist) ab. Abscheidung dieser Körper als Oxyde geschieht nur dann, wenn die entstehenden Verbindungen nicht wesentlich auf einander einwirken. Der Kohlenstoff entweicht wesentlich als Kohlenoxydgas, mit geringem Gehalte an Kohlendioxyd. Die Abwesenheit von Kohlendioxyd ist nur bei stark kohlehaltigem Eisen Der Phosphor wird zu Phosphorsäure oxydirt, zu constatiren. welche sich mit dem in entsprechender Menge bildenden Eisenoxydul verbindet; Silicium geht in entsprechender Weise als kiesels. Eisen oder Manganoxydul (1 Mol. Kieselsäure auf 1 At. Eisen oder Mangan) in die Schlacke. Das Siliciumeisen schützt den Kohlenstoff vor Oxydation, indem es das allenfalls gebildete Kohlenoxyd unter Bildung von Kohleneisen und Kieselsäure (Silicat) zersetzt. Ebenso verändert das Siliciumeisen das normale kiesels. Eisenoxydul unter Bildung von saurem kiesels. Eisenoxydul und Abscheidung von Eisen. Auch das leicht reducirbare phosphors. Eisenoxydul wird von Siliciumeisen zu Silicat und Phosphormetall umgesetzt, wodurch erklärlich wird, dass so lange Silicium vorhanden ist der Phosphorgehalt nicht abnimmt. Ebenso schützt Mangan das Eisen vor Oxydation und ist somit das anfängliche Hauptproduct der Oxydation zweifach-kiesels. Manganowydul. Ist alles Silicium verschwunden, so tritt Kohlenoxyd mit wachsenden Mengen von Kohlendioxyd auf, das sich bildende phosphors. Manganoxydul wird noch zum größten Theil durch das Kohleneisen reducirt. Zum Schlusse tritt endlich phosphors. Manganoxydul resp. phosphors. Eisenoxydul auf. Der Schwefelgehalt wird während des ganzen Processes nicht wesent-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 264; Mittheilungen aus der techn. Versuchsstation zu Berlin 1888, 29.

lich alterirt. Nach Zusatz von Spiegeleisen nimmt der Phosphorgehalt des Eisens wieder zu. Finkener führte ferner Analysen von basischen und sauren Futtern, von Schlacken, von verwendetem Roheisen und erhaltenem Stahl an und giebt Tabellen über den procentualen Gehalt des Eisens an Kohlenstoff, Silicium und Mangan während des Processes. Die verlaufenden Reactionen veranschaulicht Er durch folgende Gleichungen:

2 FeO + Si = SiO<sub>2</sub> + Fe<sub>3</sub>; FeO + Mn = MnO + Fe;

8 FeO + 2P = Fe<sub>3</sub>P<sub>2</sub>O<sub>8</sub> + 5 Fe; Fe<sub>3</sub>F<sub>3</sub>O<sub>8</sub> + 8 C = 8 CO + Fe<sub>3</sub>+P<sub>2</sub>;

Fe<sub>3</sub>P<sub>3</sub>O<sub>8</sub> + 4 Si = 4 SiO<sub>2</sub> + P<sub>3</sub> + Fe<sub>3</sub>.

J. E. Stead (1) hat einen sehr interessanten Vortrag über den Bessemer Convertor, sowie über den in demselben ausgeführten sauren und basischen Process gehalten. Besonders nach dem letztgenannten Process werden jetzt in Cleveland enorme Mengen von Roheisen in vorzüglichen Stahl verwandelt. Derselbe macht Angaben über die Zusammensetzung der Futter bei beiden Processen, über die verwendeten Eisen und erhaltenen Stahlsorten, sowie über die verhältnismäsigen Mengen von Kohlenstoff, Silicium, Mangen, Phosphor und Schwefel in gewissen Zeitintervallen während des Processes. Das Futter des gewöhnlichen Bessemer Convertors besteht aus:

	Sheffield Ganister (feuerfester Thon)		In guter Mischung
	I.	11.	III.
Kieselsäure	85,0	92,0	91,2 Proc.
Thonerde	4,0	8,0	6,0 "
Eisenoxyd	1,5	2,5	1,7 "
Kalk	0,1	0,8	0,25 "
Magnesia	0,8	0,5	0,25 "
Kali	0,2	0,6	0,88 "
Natron	0,8	0,4	0,82 "

Beim basischen Processe besitzt die Ausfütterung folgende Zusammensetzung:

Kalk	49,91	Proc.
Magnesia	80,72	77
Thonerde	4,50	79
Eisenoxyd	3,46	77
Kieselsäure	11,41	

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 159.

Dieses Futter wird aus gebranntem Magnesiakalkstein mit 10 Proc. wasserfreiem Theer angemacht. Das beim sauren Process verwendete Eisen zeigt folgende Zusammensetzung:

	Vor 15 Jahren:	Beim heutigen sauren Verfahren			
Kohlenstoff	8,5 bis 4,0 Proc.	3,0 bis 4,0 Proc.			
Mangan	0,1 , 1,0 ,	0,1 , 1,0 ,			
Bilicium	2,0 " 8,0 "	2,0 " 3,0 "			
Schwefel	0,01 , 0,05 ,	0,05 , 0,15 ,			
Phosphor	0,08 , 0,10 ,	0,08 , 0,10 ,			

In der Zeit von 20 bis 25 Minuten nach dem Anlassen des Gebläses wird das Metall successiv vom Kohlenstoff und Silicium befreit:

:

3.1	•	. 1
N	91	ìP
- 41		,,

			5 Min	١.	10 <b>M</b> ir	3.	15 Min.	9	20 <b>M</b> i	n.	25 Min.
Kohlenstoff	3,5	Proc.	8,6	Proc.	3,3	Proc.	8,25 P	TOC.	2,0	Proc.	Spur
Silicium	2,25	<b>39</b>	1,0	77	0,5	77	0,2	<b>»</b>	0,1	77	Spur
Mangan	1,00	20	0,35	**	0,2	79	Spur				_

Silicium roheisen verhielt sich folgendermaßen:

Raim	Anlassen	
Dem	VIII	•

-		•
<b>N</b>	88	-
		ш

			5 Min.	,	10 Min	L.	15 M	lin.	20 M	in.	25 1	din.
Kohlenstof	3,5	Proc:	3,6 P	roc.	3,3 F	roc.	2,5	Proc.	1,0	Proc.	Sp	ar
Silicium	3,0	*	1,75	n	0,25	79 a	0,9	n	0,7	<b>7</b>	0,5	Proc.
Mangan	0,75	, ,	0,2ŏ	<b>*</b>	Spur						_	
7	• 7	73	•		•	77.0	)		. 1			

Zum basischen Process verwendete Eisensorten enthalten:

	I.	11.
Kohlenstoff	3,85 Proc.	3,50 Proc.
Mangan	0,60 "	1,00 "
Silicium	1,80 ,	1,00 ,
Schwefel	0,15 "	0,12 ,
Phosphor	1,75 "	2,75 "

Während des Einblasens der Luft verschwinden die einzelnen Bestandtheile wie folgt:

Beim Anlassen	:
---------------	---

## Nach

		5 Min.	10 Min.	15 Min.	18 Min.
Kohlenstoff	8,50 Proc.	3,55 Proc.	2,85 Proc.	0,07 Proc.	Spur
Silicium	1,50 "	0,50 "	0,09 "	Spur	_
Mangan	0,71 ,	0,56 "	0,27	0,12 ,	Spur
Phosphor	1,57 ,	1,60 ,	1,43 "	1,22 ,	0,08 Proc.
Schwefel	0,16	0,14 "	0,18 ,	0,12 ,	0,10

Derselbe hat die beim basischen Process verlaufenden Reactionen durch folgende sechs Gleichungen ausgedrückt:

1) Luft + Fe = FeO + N; 2) 2 FeO + Si = SiO<sub>3</sub> + Fe<sub>3</sub>; 3) FeO + Mn = MnO + Fe; 4) 6 FeO + 2 P = FeO · P<sub>3</sub>O<sub>5</sub> + 5 Fe; 5) FeO · P<sub>3</sub>O<sub>5</sub> + 6 C = Fe + P<sub>3</sub> + 6 CO; 6) FeO · P<sub>3</sub>O<sub>5</sub> + 8 Si = 8 SiO<sub>6</sub> + P<sub>3</sub> + Fe. Somit kann eine Entfernung des *Phosphors* erst dann stattfinden, wenn die ganze Quantität an *Koklenstoff* und Silicium verschwunden ist, oder wenn Luft auf die Oberfläche des Metalles streicht und gleichzeitig etwas Kalk zur Bindung der Phosphor- und Kieselsäure vorhanden ist. — Zur Beseitigung des im Bade enthaltenen Sauerstoffes wird gegen Beendigung nach E. W. Richard's Vorschlage siliciumhaltiges Hämatit-Roheisen hinzugefügt. Beim sauren Bessemerprocess werden 92 Proc., beim basischen 85 Proc. der Beschickung an Metall gewonnen. Die Zusammensetzung des Stahles, nach beiden Methoden gewonnen, ist eine ähnliche.

Im Chemischen Centralblatt (1) ist der basische Bessemerprocels besprochen.

Nach S. Kern (2) wird in Russland ein vorzüglicher Gulsstahl nach folgendem Verfahren erzeugt. 80 Pfund Eisen, enthaltend 0,10 Proc. Kohlenstoff, 2 Pfund Siliciumroheisen, enthaltend 6,5 Proc. Silicium, und 0,5 Pfund Ferromangan, enthaltend 75 Proc. Mangan, werden mit dem nöthigen Zuschlage 15 Minuten im Ofen geschmolzen. Der Zuschlag besteht aus finländischem calcinirtem und gepulvertem Quarz, welcher mit 2 bis 3 Proc. Leimwasser oder Mehl angeteigt, nöthigenfalls mit etwas Graphit versetzt wird.

Derselbe (3) untersuchte einen russischen basischen Stahl. Die Analyse ergab:

Kohlenstoff	0,10 1	Proc
Mangan	0,43	77
Phosphor	0,02	77
Schwefel	0,02	77
Silicium	Spur	
Kupfer	keines	•

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1883, 895 (Auss.). — (2) Chem. News 47, 128. — (3) Chem. News 48, 2.

Nach L. Stoltzer (1) sind in einem schwedischen Cementstahl Krystalle von Stahl gefunden worden, welche nach der von Descloizeaux ausgeführten Bestimmung dem hexagonalen Systeme angehören und unzweifelhaft verschieden von Krystallen des Gusseisens oder Eisens sind.

Ch. Roberts (2) giebt einen Ueberblick über die in früheren Zeiten herrschenden Anschauungen über die Vorgänge beim Härten und Anlassen des Stahls.

A. Jouglet (3) bespricht in kurzen Worten die wichtigsten Entdeckungen in der Stahl- und Eisenfabrikation während der letzten drei Decennien.

Ein längerer Artikel von F. Kupelwieser (4) über die neueren Fabrikationsmethoden von Eisen und Stahl, sowie über die Qualitätseigenschaften und über die Erprobung dieser Materialien, enthält außer einer historischen Zusammenstellung nur technisch Wichtiges.

R. Ackermann und Särnström (5) haben weitläufige Versuche über die Reduction von Eisenoxyden durch Kohlenoxydgas angestellt. Nach den Resultaten dieser Versuche wird Eisenoxyd sehr leicht schon bei relativ niederer Temperatur (300 bis 450°), selbst bei Gegenwart von Kohlensäure zu Magnetit Fe<sub>8</sub>O<sub>4</sub> reducirt, während Eisenoxydul seinen Sauerstoff fester gebunden enthält. Magnetit wird erst bei 850 bis 950° durch Kohlenoxydgas reducirt, vorausgesetzt, dass das Verhältniss der Kohlensäure und des Kohlenoxyds das Verhältniss in Raumtheilen 2,6: 1 nicht übersteigt; bei dem Verhältnisse dieser beiden Gase von 3: 1, wird Magnetit selbst bei 900° nicht reducirt. Eisenoxydul wird jedoch bei 850° leicht reducirt, selbst mit Kohlenoxydgas von 40 Proc. Kohlensäuregehalt. Bei langsamer Steigerung der Temperatur bis 400°, während der Reduction, lagert sich viel Kohlenstoff ab; bei raschem Erhitzen auf 850 bis 900° tritt eine Abscheidung von Kohlenstoff nicht ein.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **36**, 490. — (2) Chem. News **47**, 195. — (3) Monit. scientif. [3] **18**, 589. — (4) Dingl. pol. J. **350**, 37. — (5) Dingl. pol. J. **348**, 291; Chem. Centr. 1883, 208; Berg. Hütt. Ztg. 1883, 16.

Dieselben berechnen aus diesen Resultaten den Kohlenbedart bei rationellem Hochofengange.

Gruner (1) hat die Oxydirbarkeit verschiedener Eisensorten durch die Einwirkung von feuchter Luft, des Meerwassers und von angesäuertem Wasser studirt und ist dabei zu folgenden Resultaten gelangt. Der feuchten Luft ausgesetzt wird Chromstahl am meisten, gewöhnlicher Stahl weniger und Wolframstahl am wenigsten angegriffen; unter demselben Einflusse wird graues Gusseisen stärker als Spiegeleisen, beide aber in bedeutend geringerem Masse als Stahl und Schmiedeeisen angegriffen. Das sich wie angesäuertes Wasser verhaltende Meerwasser greift Spiegeleisen am stärksten, graues Gusseisen schwächer und Stahl am schwächsten an; unter den Stahlsorten selbst wird durch Meerwasser gehärteter Stahl weniger als wieder angelassener Stahl, die weichen Stahlsorten weniger als Mangan- und Chromstahl und Wolframstahl weniger als gewöhnlicher Stahl Angesäuertes Wasser verhält sich ebenso wie angegriffen. Meerwasser, mit der einzigen Ausnahme, dass graues Gusseisen viel stärker als Spiegeleisen angegriffen wird.

M. Thidlier (2) hat durch Wiederholung eines von Laurent Cely patentirten Verfahrens, Schwefel, Phosphor, Silicium, Arsen, Stickstoff, Kohlenstoff u. s. w. mittelst feuchten Wasserstoffs dem Eisen zu entziehen, gefunden, dass beim Erhitzen von unreinem Roheisen in einer Porcellanröhre zur Rothgluth, im feuchten Wasserstoffstrom, sich in der vorgelegten Kupfersulfatlösung Schwefelkupfer, Phosphorkupfer, Kieselsäure u. s. w. abscheiden; geschieht das Erhitzen im trockenen Wasserstoffgase, so wird bloß der Kohlenstoff angegriffen und derselbe theils als Kohlenwasserstoff entführt, theils in gleichmäßiger Weise durch die Masse des Eisens hindurch vertheilt; so konnten hämmerbares Gulseisen oder grober Stahl in feinen Werkseugstahl verwandelt werden.

Aus einem Aufsatz "Untersuchung von Eisen und Stahl" in Dingler's Journal (3) ist Folgendes zu entnehmen. — F. A.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 96, 195. — (2) Ber. 1888, 784 (Ausz.). — (8) Dingl. pol. J. 248, 218; 250, 413.

Abel und W. Deering (1) haben aus einem kalt gewalzten, 1,108 Proc. Kohlenstoff enthaltenden Staklstabe Platten geschnitten; nach dem Härten zeigten dieselben einen Gehalt von 1,128 Proc. Kohlenstoff, nach dem Anlassen einen solchen von 0,92 bis 0,86 Proc. Beim Lösen dieser Platten in verdünnter Salzsäure hinterließen die ursprünglichen Platten 0,096 Proc., die gehärteten 0,035 Proc. und die angelassenen 0,052 Proc. freien Kohlenstoff. Bei der Einwirkung einer Lösung von 99 g Kaliumdichromat und 90 g Schwefelsäure in einem Liter Wasser löste sich der ursprüngliche Stahl rasch unter Zurücklassung von schwarzen magnetischen Flittern, welche aus 1,039 Proc. Kohlenstoff und 5,87 Proc. Eisen bestanden; angelassener Stahl, der sich in diesem Lösungsmittel langsam löste, hinterließ 0,830 Proc. Kohlenstoff und 4,74 Proc. Eisen; der gehärtete Stahl in derselben Weise behandelt, hinterlies 0,178 Proc. Kohlenstoff und 0,70 Proc. Eisen; diese Verhältnisszahlen entsprechen der Formel C<sub>5</sub>Fe<sub>6</sub>. In ähnlicher Weise in Lösung gebracht hinterläßt Comentstahl 13,25 Proc. Eisencarbid (1 Atom Kohlenstoff auf 2,65 Atome Eisen). Schwächere Chromsäurelösungen hinterhießen mehr, stärkere weniger Eisencarbid. Im kalt gewalzten und im angelassenen Stahl ist der Kohlenstoff wahrscheinlich als Eisencarbid Fe<sub>3</sub>C vorhanden. — G. Zabudsky (2) bestimmte den Kohlenstoff im Gulseisen oder Stahl, indem Er 1 g fein zertheiltes Eisen und 20 g eines Gemenges von gleichen Theilen Kupfersulfat und Chlornatrium mit Wasser anteigt und sehr fein zerreibt; die Masse wird dann in ein Glas gebracht, mit Eisenchloridlösung nachgespült und unter späterem Zusatz von Salzsäure schwach erwärmt; der Kohlenstoff wird dann auf einem Asbestfilter gesammelt und wie üblich behandelt. - V. Eggertz (3) gab weitere Details über Seine (4) colorimetrische Bestimmung des Kohlenstoffgehaltes im Eisen an. - E. Raimond (5) bestimmt das Mangan im Eisen, Stahl oder Ferro-

<sup>(1)</sup> Chem. Soc. J. **3**, 303. — (2) J. d. russ.-chem. Ges. 1888, 410. — (8) Berg. Hütt. Ztg. 1883, 435. — (4) JB. f. 1868, 853; f. 1869, 577; f. 1876, 989. — (5) Revue universelle 1883, **13**, 460.

mangan in der Art, dass Er die in Salpetersäure (vom spec. Gewicht 1,20) gelöste Probe mit chlors. Kalium und Salpetersäure (vom spec. Gewicht 1,40) versetzt und bis zur Entfernung des überschüssigen Chlors kocht; das gefällte Mangandioxyd wird mit einer freie Schwefelsäure enthaltenden Lösung von Ferrosulfat behandelt und das unangegriffene Ferrosulfat in üblicher Weise mit Chamäleon titrirt. In der vom Mangandioxyd abfiltrirten Flüssigkeit kann die Phosphorsäure bestimmt werden. -- Eine von G. C. Stone (1) benutzte Methode der Bestimmung des Mangans im Eisen unterscheidet sich von sonst üblichen nur dadurch, dass das Mangandioxyd mit Normaloxalsaure und Chamaleon bestimmt wird. — Troilius (2) bestimmt das Mangan im Eisen durch Lösen der Probe in Salzsäure, Verdampfen der Lösung, abermaliges Lösen in Salpetersäure und Oxydiren mit chlors. Kali; der entstandene Niederschlag wird gesammelt, in concentrirter Salzsäure gelöst, das Chlor verjagt und etwas Eisen als basisches Acetat gefällt; die mit Ammoniak stark übersättigte Lösung wird dann mit Brom versetzt, der Niederschlag gesammelt und als Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> gewogen. — Nach T. Morell bestimmt man das Eisen durch Lösen der Probe zu Eisenchlorid (wobei jede Spur Chlor sowie andere, Jod aus Jodkalium freimachende Körper sorgfältig entfernt werden müssen), Hinzufügen von überschüssigem Jodkalium und einer gewogenen Menge Quecksilber; man arbeitet in einer Kohlensäureatmosphäre unter Schütteln, bis die Lösung farblos geworden ist, gießt dann von dem Quecksilber ab, spült nach und wägt das getrocknete Quecksilber zurück. Der Gewichtsverlust an letzterem wird nach den Gleichungen: FegCls +  $2KJ = 2FeCl_2 + 2KCl + J_2$  und  $Hg + J_2 = HgJ_2$ , auf Eisen umgerechnet. — A. Tann (3) giebt zwei Bestimmungsmethoden des Phosphors im Eisen mittelst molybdäns. Ammon an, welche nichts wesentlich Neues enthalten. -- V. Eggertz (4)

<sup>(1)</sup> Engineering a. Mining J. 1888, **25**, 818. — (2) Berg. Hütt. Ztg. 1888, 255. — (3) Berg. Hütt. Ztg. 1888, 888. — (4) Berg. Hütt. Ztg. 1888, 858.

vertheidigte in einem längeren Aufsatze Sein (1) Verfahren der Phosphorbestimmung im Eisen.

- E. F. Dürre (2) behandelte in einem Aufsatze die Wärmeverhältnisse des Hochofenbetriebes.
- J. v. Ehrenwerth (3) empfiehlt auf Grund theoretischer Speculationen, die Hochofengase mittelst Passiren derselben durch erhitzte, mit Kohlen gefüllte Schachtöfen zu regeneriren. Da diese regenerirten Gase in Folge des hohen Kohlenoxydgehaltes ein werthvolles Brennmaterial für hohe Temperaturen liefern müssen, sind dieselben besonders für den "Martinprocess" zu empfehlen.
- A. D. Carnot und Richard (4) analysirten blaue durchscheinende Krystalle einer basischen Schlacke von Joeuf und fanden für dieselben folgende, einem Calciumsilicophosphate entsprechende Zusammensetzung:

Phosphorsaure	29,65	Proc.
Kieselsäure	12,42	<b>»</b>
Thonerde	2,76	77
Kalk	53,20	"
Magnesia	Spur	
Eisenoxydul	1,80	**
Manganoxyd	Spur	

- Nach G. Hilgenstock (5) zeigen die mitunter in der Schlecke, beim basischen Process, in Hörde erhaltenen Krystalle die Zusammensetzung Ca<sub>4</sub>P<sub>2</sub>O<sub>9</sub>, entsprechend einem Gehalte von 61,10 Proc. Kalk und 38,14 Proc. Phosphorsäure.
- W. P. Bake (6) berichtete über die Metallurgie des Nickels in den vereinigten Staaten von Nordamerika. Auf diese Mittheilung kann hier nur verwiesen werden.

Aus einem Berichte über Neuerungen im Hüttenwesen (7) ist hier nur Folgendes hervorzuheben. — J. Binon empfiehlt behufs Verhüttung der Beschickungen in Zinköfen, diesel-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 1158. — (2) Dingl. pol. J. 248, 122. — (3) Chem. Centr. 1883, 783 (Ausz.). — (4) Dingl. pol. J. 250, 880 (Ausz.). — (5) Dingl. pol. J. 250, 330 (Ausz.). — (6) Chem. News 48, 87. — (7) Dingl. pol. J. 250, 79, 128.

ben in stark gepressten Stücken einzusühren. — Nach T. Egleston wirkt die Anwesenheit von Tellur im Kupfer sehr schädlich auf die Beschaffenheit des letzteren, indem solches Kupfer, besonders beim Walzen, rissig wird. Der selbe gab auch Analysen von Kupferstein, Schwarzkupfer und raffinirtem Kupfer an. Die Tellurgehalte dieser analysirten Materialien waren folgende:

Kupferstein . . . 0,12 Proc.
Schwarzkupfer I . . 0,093 ,
Schwarzkupfer II . . 0,097 ,
Raffinirtes Kupfer . . 0,088 ,

P. Manches berichtete über die Behandlung des Kupfersteines in der Bessemerbirne. — P. Johnsson machte den Vorschlag, zur Verhüttung schwefelhaltiger Kupfererze, dieselben in einem Raschette- oder Pilz-Mansfelderofen niederzuschmelzen und das Product in einem Siemensschen Ofen auf Schwarzkupfer zu verarbeiten.—In der ersten Nummer der Allgemeinen metallurgischen Zeitung" 1883 ist eine Uebersicht über die Verarbeitung der Riotintokiese gegeben. - Nach E. Cumenge und R. Wimmer können dem "Dötsch-Process" Kiese von etwa 2,68 Proc. durchschnittlichem Kupfergehalt ohne vorhergehende Röstung unterworfen werden. In den Kiesen ist das Kupfer als Kupfersulfd und Kupfersulfür enthalten; werden dieselben mit Eisenchloridlösung (oder einer mit Kochsalz versetzten Lösung von schwefels. Eisenoxyd) behandelt, so finden folgende Umsetzungen statt: CuS + Fe<sub>2</sub>Cl<sub>5</sub> = 2 FeCl<sub>2</sub> + CuCl<sub>2</sub> + S, und Cu<sub>2</sub>S + Fe<sub>2</sub>Cl<sub>5</sub> = 2 FeCl<sub>2</sub> + Cu<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + S. Das Eisenchlorid greift vorzugsweise die Kupfersulfüre an und der Eisenkies bleibt nahezu unverändert; aus den Chlorkupferlösungen wird dann das Kupfer durch Eisen niedergeschlagen. Die entkupferte Lauge enthält noch per 1 cbm 20 g Kupfer und wird, nachdem das darin enthaltene Eisenchlorttr mittelst Chlor wieder in Eisenchlorid übergeführt wurde, zur erneuten Extraction von Erzen verwendet. Das Chlor wird hierzu durch Glühen eines Gemenges von Seesalz mit schwefels. Eisenoxydul bei Luftsutritt hergestellt, wobei der Process nach der Gleichung: 2 FeSO.

+ 4 NaCl + 30 = Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2 Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2 Cl<sub>2</sub> verläuft. Ein nach diesem Verfahren hergestelltes Coment-Kupfer hatte einen Gehalt von 51,90 Proc. Cu, 2,35 Proc. Ag, 4,95 Proc. Bi und 7 Proc. Fe. — R. Helmhacker besprach ausführlich die verschiedenen Antimonhüttenprocesse.

B. Rösing (1) suchte das bei der Zerlegung einer Chlorsilber-Chlornatriumlösung durch den elektrischen Strom frei werdende Chlor zur Aufschließung anderer Mineralien, speciell von
Kupferkies, zu verwenden. Er hat hierzu einen Apparat construirt, welcher gestattet, beliebige Mengen solcher Mineralien
aufsuschließen, wenn nur die Vorsicht gebraucht wird, daß stets
genügende Mengen von Chlornatrium zugegen sind. Die Schwefelmetalle gehen bei dieser Operation zunächst in Chlormetalle und
Sulfate über, welche letztere mit Chlornatrium sich weiter
zu Chlormetallen und Natriumsulfat umsetzen. Die Chlormetalle werden dann stets wieder in Metall und freies Chlor zerlegt, wonach dieses neue Quantitäten des Minerales aufschließen
kann.

L. Gruner (2) berichtete über die Kupfergewinnung im Bessemer-Convertor. Danach sind schon im Jahre 1867 von russischen Ingenieuren und im Jahre 1877 von J. Holway (3) Versuche ausgeführt worden, den Kupferstein in der Bessemerbirne auf Kupfer zu verarbeiten, jedoch stets mit schlechtem Erfolge.—P. Manhés ist es gelungen, durch geringfügige Abänderung der Gebläsevorrichtung in der Bessemerbirne mit vollkommen gutem Resultate Kupfer zu gewinnen; alle fremden Bestandtheile des Kupfersteins werden mit dem Schwefel und Eisen desselben oxydirt und gehen in die Schlacke. Der Process verläuft ganz analog dem gewöhnlichen Bessemerprocess für Eisen. Das erhaltene Kupfer enthält höchstens 1 bis 1,5 Proc. fremde Bestandtheile. Die ganze Kupfergewinnung wird durch diesen Process auf drei Operationen: das Verschmelzen

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1888, 807 (Auss.). — (2) Ann. min. [8] S, 429. — (3) Vgl. JB. f. 1879, 1105 und 1090.

ärmeren Gemischen gelbe, aus säurereicheren die anderen Bronzen. Zinnmenge und Schmelzdauer beeinflussen ebenfalls das zu erhaltende Product. Die gepulverten Bronzen mit Wasser aufgerührt, geben Flüssigkeiten, welche im durchfallenden Lichte schöne blaue oder grüne Farben zeigen. Sämmtliche Wolframbronzen, welche mit Zinn verfertigt werden, können auch durch Elektrolyse der geschmolzenen sauren Wolframiate erhalten werden, die Ausbeute ist aber nach dieser Methode eine geringe.

L. Mayer (1) theilte ein Verfahren mit, Eisen mit bronzefarbigen Ueberzügen zu versehen. Danach wird blankes entfettetes Eisen den Dämpfen eines Gemisches von concentrirter
Salz- und Salpetersäure (1:1) 5 Minuten hindurch ausgesetzt
und dann auf 300 bis 350° erhitzt, bis die Bronzefarbe auftritt.
Nach dem Abkühlen werden die Gegenstände mit Vaseline (2)
eingerieben, wieder bis zur beginnenden Zersetzung der Vaseline erwärmt und nach dem Erkalten abermals gut mit diesem
Mittel eingerieben. Die erhaltenen Ueberzüge sollen zehr
dauerhaft sein; ein Zusatz von Essigsäure zum Säuregemisch
erzeugt gelbere Töne.

W. G. Otto (3) besprach die Vortheile des in den Handel gebrachten *Phosphorkupfers* und *Phosphorzinns*, und bestreitet die Ansicht, daß ein großer Zusatz von Phosphorkupfer zu einer Legirung eine Verschwendung des Phosphors, durch Verstüchtigen desselben, mit sich bringe.

Nach der unten angegebenen Quelle (4) wird eine Legirung von 225 g Kupfer, 30 g Platin und 30 g Palladium für optische Instrumente u. s. w. empfohlen.

Aus einem Berichte über Metalllegirungen in Dingler's Journal (5) ist Folgendes hier anzuführen. — Nach L. Gnétat und J. Chavanne wird Chromeisen (zur Darstellung von Eisen resp. Stahlsorten von bestimmtem Chromgehalt) aus neutralem Kalium- oder Natriumcalciumchromat gewonnen, durch Fällen

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 249, 249. — (2) JB. f. 1876, 1171; f. 1880, 1867. — (8) Chem. Centr. 1888, 94 (Ausz.). — (4) Ann. Phys. Beibl. T, 873. — (5) Dingl. pol. J. 250, 30.

derselben mit der äquivalenten Menge Eisenchlorür und Glühen des gebildeten Eisenchromats mit Kohlenstaub im Graphittiegel bei Luftabschluss. In ähnlicher Weise wird aus wolframsaurem Eisen das Wolframeisen und Phosphorkupfer aus Kupferphosphat dargestellt. - Nach G. A. Dick werden Kupferzink- und Kupferzinnlegirungen durch Zusatz kleiner Eisenmengen zäher und härter; für die Zinklegirungen wird Eisen im Zink gelöst, für die Zinnlegirungen wird erst eisenhaltiges Kupfer hergestellt. - J. S. Seyboth reinigt Metalle und Legirungen durch Zusatz einer Mischung von Kalium- oder Natriumcarbonat, Calciumphosphat, gepulverter Holzkohle oder Papiermasse und Wasser zum geschmolzenen Metall resp. der Legirung. - J. Dépierre und P. Spiral (1) haben verschiedene Materialien der in der Zeugdruckerei verwendeten Walzen untersucht. - F. P. Hall (2) hat die Einwirkung organischer Säuren auf Blei und Zinn studirt. Hierzu verwendete Er Säurelösungen, welche 5,75 Proc. Essigsäure, Weinsäure oder Citronensäure enthielten, und wurden in je 200 ccm dieser Lösungen Bleche aus Bleizinn und Bancazinn etwa zwei Wochen lang eingelegt, wobei die Temperatur von 25 bis 35° eingehalten wurde. In der Lösung wurde dann Blei und Zinn auf übliche Weise nachgewiesen. Aus den zahlreichen analytischen Daten geht hervor, dass die Einwirkung der Säuren auf diese Metalle eine viel energischere ist, wenn der Zutritt der Luft gestattet ist. Bei dieser Gelegenheit untersuchte Hall auch zwölf Stanniolsorten des Handels, wovon einige stark bleihaltig waren, wie aus der folgenden Tabelle ersichtlich ist:

Nr.	Zinn ·	Blei
1	100,10	
2	99,70	
8	99,96	_
4	9,94	89,87
5	22,15	75,27
6	20,77	73,19
7	99,68	
8	19,34	79,99.

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 18, 277; Ber. d. österr. chem. Ges. 1883, 45.—
(2) Am. Chem. J. 4, 440; Chem. News 47, 290, 800; Pharm. J. Trans. [8]
14, 24.

A. Dick (1) ist es gelungen, eine gleichmäßige, harte, zähe Legirung von Kupfer, Zink und Eisen, Deltametall genannt, zu erhalten. Eisen wird zunächst mit Zink legirt, was leicht zu bewerkstelligen ist, wenn man während der ganzen Operation die Temperatur auf derselben Höhe hält. Die schließlich erhaltene Legirung ist leicht zu bearbeiten, nimmt hohe Politur an und wird weniger leicht trübe als Messing; sie läßt sich gießen, schmieden, walzen und zu Drähten ausziehen.

Nach Böttger (2) soll folgendes Verfahren zur Spiegelversilberung angewandt werden. Eine Lösung von Silbernitrat wird so lange mit Ammoniak versetzt, bis der entstandene Niederschlag zum größten Theil gelöst ist, dann filtrirt und so verdünnt, dass 10 g Silbernitrat auf 1 Liter Flüssigkeit kommen; ferner werden 2 g Silbernitrat in Lösung in 1 Liter kochendes Wasser gegossen und 1,16 g Seignettesalz zugefügt; letztere Flüssigkeit wird gekocht, bis der Niederschlag grau ist und dann heiß filtrirt. Ein Gemisch gleicher Raumtheile beider Lösungen bringt man auf die sorgfältig mit Salpetersäure, Aetzkali und Alkohol gereinigte Glassläche einige Millimeter hoch und lässt dieselbe darauf eine Stunde stehen. Diese Operation wird bis zur gewünschten Stärke der Silberschicht wiederholt; das Auftragen des auf 70° erwärmten Gemisches der Flüssigkeiten auf die Glassorten beschleunigt den Process. Die erhaltene Silberschicht wird mit dem Ballen der Hand polirt oder mit einem Firnis überzogen.

Zur Herstellung von goldfarbenem oder grünem Lüsterüberzug auf Messing empfiehlt C. Puscher (3) folgendes Verfahren.
50 g Aetznatron und 40 g Milchzucker werden in einem Liter
Wasser gelöst und eine Viertelstunde zum Kochen erhitzt,
hierauf 40 g einer kalt gesättigten Kupfervitriollösung zugesetzt
und auf 75° abgekühlt. Nach dem Absetzen des gebildeten
Kupferoxyduls werden die Gegenstände in die Flüssigkeit eingelegt. Je nach der Dauer der Einwirkung erhält man gold-

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1883, 556 (Ausz.). — (2) Ann. Phys. Beibl. 7, 734. — (3) Dingl. pol. J. 248, 304.

farbige, gelbe, blaugrüne Ueberzüge oder sogenannte Irisfarben. Die Gegenstände werden dann gewaschen und zwischen Sägespähnen getrocknet.

## Metalloide; Oxyde (Sulfide); Sauren; Salse.

Der angeführten Quelle (1) zufolge soll eine Reihe aus mit Schwefelkohlenstoff oder Alkohol getränkten Taffetschichten (mit dünnem Kautschuküberzug) hergestellten Diaphragmen beim Durchsaugen von Luft nur den Sauerstoff leicht durchlassen. Nach vier solchen Diaphragmen sollen die passirten Gase nur mehr 5 Proc. Stickstoff enthalten. Diese Methode wird zur leichten Sauerstoffgasgewinnung empfohlen (2).

- F. Hurter hat einen sehr interessanten Vortrag (3) über die Zukunft der Chlorindustrie gehalten, auf welchen jedoch hier nur verwiesen werden kann.
- Ch. Wigg (4) behandelt die zur Fabrikation von Chlor aus regenerirtem Braunstein zu verwendende Salzsäure mit Baryum- oder Strontiumchlorid, um dieselbe von Schwefelsäure zu befreien, außerdem mit etwas Mangansuperoxyd, wenn sie schweflige Säure enthält. Aus den gewaschenen Niederschlägen können die Chloride des Baryums resp. Strontiums durch Schmelzen mit Chlorcalcium und rasches Auslaugen des Productes regenerirt werden.
- S. Dyson (5) hat aus einem Nebenproducte der Brombereitung Kohlenstofftetrabromid, Bromoform und Chlorobromoform abgeschieden.
- · R. Tatlock (6) berichtete über eine neue Gewinnungsmethode des Ammoniaks aus den Hochofengasen. Danach wird

<sup>(1)</sup> Ann. Phys. Beibl. 7, 417. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1889. — (8) Dingl. pol. J. 249, 126. — (4) Ber. 1883, 580 (Patent). — (5) Chem. Soc. J. 48, 36. — (6) Chem. Centr. 1883, 782 (Ausz.).

das Ammoniak durch gasförmige schweslige Säure, hergestellt durch Verbrennen von schweselhaltigem Kohlenklein, gebunden und können die resultirenden Salze, ein Gemenge von Hyposulsit, Sulfit und Sulfat, leicht condensirt werden.

W. Foster (1) hat in der Durhamkohle einen Gehalt von 1,73 Proc. Stickstoff gefunden. Hiervon entwickelten sich bei der trockenen Destillation als Ammoniak 14,50 Proc., als Cyan 1,56 Proc., als freier Stickstoff (einbegriffen die geringe Menge des Stickstoffs des Theeres) 35,26 Proc. und in den Coaks blieben 48,68 Proc. Im mittlerem Verlaufe der Destillation ist das Gas am reichsten an Ammoniak.

H. Steffens (2) gewinnt das Ammoniak aus dem Alkohol der Melasse-Entzuckerungsfabriken durch Ausfällen mit Schwefelsäure als Ammoniumsulfat, oder mit Schwefelsäure und Kaliumsulfat als Kaliumammoniumsulfat.

Nach L. Mond (3) werden Cyanverbindungen oder Ammoniak nach dem Vorschlag von Marguerite und Sourdeval in folgender Weise gewonnen: kohlens. Baryum wird mit Kohlenstoff innig gemengt und daraus durch Pressen Steine erzeugt; an Stelle des kohlens. Baryums können Lösungen der Oxyde oder Salze des Baryums oder Alkalien und alkalische Erden, statt des Kohlenstoffs können Coaks, Holzkohle, Pech, Theer oder Paraffinrückstände in Verwendung kommen. Die Steine werden in einem Ringofen erhitzt und ein an Stickstoff reiches, an Sauerstoff, Kohlensäure und Wasserdampf armes, auf 1400° erhitztes Gas darübergeleitet, wodurch Cyanverbindungen gebildet werden. Lässt man im gleichen Gasstrome erkalten und zieht die Steine mit Wasser aus, so lassen sich die Cyanverbindungen gewinnen. Kühlt man jedoch im Gasstrome nur auf 500° ab und bläst dann einen Dampfstrom ein, so erhält man Ammoniak, das in geeigneten Apparaten condensirt wird. Die aus den Kohlensäureabsorptionsapparaten der Ammoniaksodafabrikation entweichenden Gase dienen als vorzügliche

<sup>(1)</sup> Chem. Soc. J. 48, 105. — (2) Ber. 1888, 2701 (Patent). — (3) Dingl. pol. J. 348, 866 (Patent).

Stickstoffquelle; auch die durch Verbrennung von Coaks oder Kohle mit wenig Luft erhaltenen Gase sollen gut verwendbar sein.

- A. Scheurer-Kestner(1) machte auf Grund einer Mittheilung von Warington (2) darauf aufmerksam, dass Schönbein (3) bereits beobachtete, dass beim Verdunsten von Wasser sich kleine Mengen von Ammoniumnitrit bilden.
- C. Vincent (4) besprach die üblich gewesenen Gewinnungsmethoden des Schwefels in Sicilien und Italien und beschrieb den Apparat von de la Tour-Dubreuil (5) für die Schwefelgewinnung.

Zur Darstellung von reinem Schwesligsäureanhydrid wird nach Angabe der "Compagnie industrielle des procédés Raoul Pictet" (6) das aus Schweselsäure und Schwesel erhaltene Gas auf — 10° (und weiter) abgekühlt, wodurch die Hydrate der schwesligen Säure (Schmelzpunkt + 15°) auskrystallisiren. Die Abkühlung geschieht durch das verslüssigte Gas selbst.

Nach W. Rath (7) soll Schwefelsäureanhydrid durch directe Vereinigung von Schwefligsäureanhydrid mit dem Sauerstoff der Luft erhalten werden können.

Die chemische Fabrik Griesheim stellt, einem genommenen Patente (8) zufolge, durch Abkühlen von 98 procentiger Schwefelsäure auf etwas unter 0° und durch Abkühlen von 96- bis 97 procentiger Säure auf — 10° und Einwerfen von Krystallen des Monohydrats, fabrikmäßig das Monohydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> dar.

H. Bornträger (9) gab einige Beiträge zu Seiner Darstellung einer arsen- und selenfreien Schwefelsäure (10) an. Als Nebenproducte dieser Fabrikation können unterschwefligs. Natron und Eisenvitriol (resp. rauchende Schwefelsäure) erhalten werden.

<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] **39**, 289. — (2) JB. f. 1881, 182; vgl. JB. f. 1874, 215. — (3) JB. f. 1862, 95. — (4) Bull. soc. chim. [2] **40**, 528. — (5) Siehe JB. f. 1881, 1257. — (6) Dingl. pol. J. **249**, 306 (Patent). — (7) Dingl. pol. J. **249**, 453 (Patent). — (8) Dingl. pol. J. **250**, 425 (Patent). — (9) Dingl. pol. J. **248**, 9. — (10) Vgl. JB. f. 1882, 1893.

E. Divers und Masachika Shimosé (1) haben einen bei der Bereitung von Schwefelsäure in Japan erhaltenen Bleikammerabsatz untersucht. Derselbe enthielt 10,5 Proc. Selen, 1,2 Proc. Tellur, 6,5 Proc. Schwefel, 29,5 Proc. Bleisulfat, 24,5 Proc. Kieselsäure (und andere Substanzen) und 27,8 Proc. Schwefelwasserstoff, Wasser organische Substanz und Ferrosulfat. Die entsprechende Kammersäure enthielt im Liter 0,37 g Tellur und 0,15 g Selen und war durch Ferrisulfat gefärbt.

H. Bornträger (2) empfahl eine von Ihm aufgefundene Methode zur Gewinnung des Selens im Großen. Läßt man an einem Kammersystem, das Salpetersäurecascaden und einen Gloverthurm besitzt, einige Zeit auf letzterem nur Kammersäure ohne Nitrose laufen, und führt die Salpetersäure mit Cascaden ein, so erhält man eine von amorphem Selen roth gefärbte trübe Gloversäure, welche man klären läßt. Nach dem Abziehen der Säure wird der rothe Schlamm mit heißem Wasser gewaschen; bei Verarbeitung eines Riotinto-Kieses zeigte der erhaltene Schlamm folgende Zusammensetzung:

Eisenoxyd und Kieselsäure	•	•	•	•	8,20	Proc.
Selen	•	•	•	•	12,60	"
Arsenige Saure	•	•	•	•	0,13	<b>39</b>
Schwefels. Blei	•	•	•	•	76,80	**

Aus dem Schlamm wird das Selen durch Erhitzen desselben in thönernen Retorten in schwarzem metallischen Zustand erhalten, und kann dasselbe durch Waschen mit concentrirter Natronlauge von arseniger und seleniger Säure befreit werden.

E. Landrin (3) hat auf verschiedene Kieselsäuren (hydraulische (4), gelatinöse Kieselsäure, Kieselsäure aus Kieselsluorwasserstoff, lösliche Kieselsäure nach Graham) Kalkwasser einwirken lassen und gefunden, dass der Kalk von der Kieselsäure unter Bildung der Verbindung 4 CaO. 3 SiO<sub>2</sub> aufgenommen wird.

Nach Demselben (5) erhält man sogenannte hydraulische

<sup>(1)</sup> Chem. News 48, 288. — (2) Dingl. pol. J. 347, 505. — (8) Compt. rend. 36, 841. — (4) Folgende Abhandlung. — (5) Compt. rend. 36, 156.

Kieselsäure durch wiederholtes Glühen von aus Alkalisilicaten abgeschiedener Kieselsäure. Die so behandelte Säure (Anhydrid) mit der 1, 2 oder 3 fachen Menge von Kalk unter Wasser zusammen gebracht bildet wieder ein Calciumsilicat, und ist die darin enthaltene Kieselsäure dann wieder säurelöslich. Er theilte mit, dass diese hydraulische Kieselsäure wahrscheinlich in den verschiedenen Cementen, in der Kieselguhr, in den natürlichen Puzzolanerden u. s. w. eine wichtige Rolle spielt. — H. le Chatelier (1) bemerkt hierzu, dass die von Landrin gefundenen Thatsachen schon seit Anfang dieses Jahrhunderts bekannt seien, worauf Landrin (2) erwidert.

Zur Gewinnung reiner Silicate aus der Hochofenschlacke wird nach H. D. Elbers (3) fein vertheiltes Material, z. B. Schlackenwolle, bei Rothgluth einem Luftstrome ausgesetzt, wodurch nahezu der gesammte darin enthaltene Schwefel als Dioxyd entweicht. Diese Silicate sollen zur Herstellung von Glasuren oder mit Cement oder Kalk gemischt zur Herstellung von Kunstgegenständen, Reliefs u. s. w. verwendet werden.

Die "Société anonyme Lorraine industrielle" hat ein Patent (4) auf die Herstellung von ätzenden und kohlens. Alkalien mittelst Bleioxyd genommen. Nach demselben wird die durch Zusammenreiben der Alkalichloride mit Bleioxyd und der zur Bildung der Hydrate nöthigen Wassermenge erhaltene breiige Masse mit 50 procentigem Alkohol behandelt. Aus der Lösung gewinnt man durch Abdestilliren des Alkohols die ätzenden Alkalien, durch Einleiten von Kohlensäure die neutralen Carbonate. Aus der heißen wässerigen Lösung des Bleichlorids wird durch Einlegen von weißem Roheisen das Blei wiedergewonnen, welches dann in bekannter Weise auf Bleioxyd verarbeitet wird.

J. Berger Spence und Alex. Watt (5) stellen Actanatron und Chlor durch Zerlegung einer 50° warmen gesättigten

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 255. — (2) Compt. rend. **96**, 379. — (3) Dingl. pol. J. **250**, 234. — (4) Dingl. pol. J. **250**, 379 (Patent). — (5) Ber. 1883, 979 (Patent).

Kochsalzlösung mittelst des elektrischen Stromes dar, und verwenden hierzu als Elektroden Gascoaks. Die Lösung befindet sich in einem Behälter der durch Gypswände in poröse Zellen getheilt ist. Das sich an den positiven Elektroden entwickelnde Chlor wird zur Chlorkalkbereitung benutzt; der sich an den negativen Elektroden neben Aetznatron bildende Wasserstoff wird zum Betriebe einer Gasmaschine, welche die elektodynamische Maschine treibt, oder durch Verbrennung zum Abdampfen der Salzlösungen verwendet.

Löwig (1) erhält Aetznatron oder Aetzkali durch Glühen der Carbonate (1 Mol.) mit reinem kieselsäurefreien Eisenoxyd (2 Mol.) in eisernen Retorten, und Auslaugen des Glührückstandes mit Wasser. Es soll sich eine Natriumferrid genannte Verbindung bilden und Kohlensäure entweichen; das Natriumferrid zerlegt sich beim Behandeln mit Wasser in Natron und Eisenoxyd.

W. Weldon (2) berichtete über eine von Helbig aufgefundene technische Darstellungsweise von Natriumsulfid. kanntlich setzen sich Sodartickstände beim Digeriren mit Wasser unter einem Druck von fünf Atmosphären nach der Gleichung:  $2 \text{ CaS} + 2 \text{ H}_2\text{O} = \text{CaH}_2\text{O}_2 + \text{CaH}_2\text{S}_2$  um und gelingt es aus dem Calciumsulfhydrat durch Umsetzung mit Natriumsulfat Natriumsulfhydrat zu gewinnen. Da die Darstellung von Natriumsulfid aus dem Natriumsulfhydrat mit Aetsnatron zu theuer käme, stellt Helbig die Lösung dieses Körpers in folgender Weise dar. Sodarückstände, Natriumsulfat und Rohsodaschmelze werden direct in mit Rührwerk versehenen Digestoren unter Einpressen von Dampf erhitzt; dabei geht folgende Reaction vor sich : 2 CaS + Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> = CaCO<sub>3</sub> + CaSO<sub>4</sub> + 2 Na<sub>2</sub>S. Die Lösung von Natriumsulfid wird abgezogen und auf 32º Bé. eingedampft, worauf alle fremden Salze sich ausscheiden; beim Erkalten krystallisirt dann das Natriumsulfid der Formel Na<sub>2</sub>S.9 H<sub>2</sub>O aus. Statt Natriumsulfat kann auch die äquivalente Menge Rohsodaschmelze verwendet

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 818 (Patent). — (2) Chem. Centr. 1888, 201 (Aus.); Chem. Soc. Ind. J. 1, 429; Chem. Ind. 5, 870.

werden, wobei der Process bei geringerem Druck vor sich geht. Das erhaltene Natriumsulfid oxydirt sich in Folge der Abwesenheit von Aetznatron nur sehr langsam.

- G. Lunge (1) beschrieb die Fabrikationsmethode in der Meersaline Giraud in Südfrankreich und stellt die Verarbeitung des Seewassers dortselbst in einer Tabelle zusammen.
- G. Grüneberg und J. Vorster (2) schlagen zur Herstellung von Soda neuerdings vor, Kochsalz mit breiförmiger Thonerde zu mischen, das Gemenge zu trocknen und bei Rothgluth mit überhitztem Dampf zu behandeln. Das erhaltene Natriumaluminat kann dann mit Kohlensäure oder Aetzkalk zerlegt werden, je nachdem man kaustisches Natron oder kohlens. Natron erhalten will. Ebenso kann man kohlens. oder kaustisches Kali erhalten. Die Thonerde kann auch durch Eisenoxyd oder andere ähnliche Metalloxyde ersetzt werden.
- G. Lunge hat die Resultate Seiner sehr eingehenden Versuche über die Oxydation der Schwefelverbindungen in der Fabrikation von kaustischer Soda veröffentlicht (3). Da zu diesem Behufe in der Praxis Salpeter als Oxydationsmittel verwendet wird, wurde der Einfluss dieses Körpers, sowie von Natriumnitrit auf Natriumsulfid, Natriumsulfit und Natriumthiosulfat bei Gegenwart von Aetznatronlauge, sowie bei Gegenwart oder Abwesenheit von Eisen, studirt. Die Umsetzung zwischen Schwefelnatrium und Salpeter könnte nach folgenden drei Gleichungen vor sich gehen: 1)  $Na_2S + 4NaNO_3 = Na_2SO_4 + 4NaNO_2$ ; 2)  $5 \text{ Na}_2 \text{S} + 8 \text{ NaNO}_3 + 4 \text{ H}_2 \text{O} = 5 \text{ Na}_2 \text{SO}_4 + 8 \text{ NaOH} +$  $8N; 3) Na_2S + NaNO_8 + 2H_2O = Na_2SO_4 + NaOH +$ NH<sub>3</sub>. Bei Abwesenheit von Eisen ergiebt die Untersuchung dieses Falles folgende Resultate: I. Bei Gegenwart von überschüssigem Salpeter und möglichstem Luftabschluß tritt unter 138° gar keine Oxydation von Schwefelnatrium ein; II. Oberhalb 1380 beginnt eine langsame Oxydation von Schwefelnatrium,

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 1132; Chem. Ind. 5, 225. — (2) Chem. Centr. 1883, 556 (Ausz.). — (8) Ber. 1883, 2914; Chem. Ind. 1883, 298; Chem. Soc. J. 1883, 460; Chem. Centr. 1883, 828 (Ausz.).

zunächst zu Sulfit, mit Reduction des Nitrats zu Nitrit; Ammoniak entsteht nicht, gegen 170° tritt Sulfat auf; III. Von 170° aufwärts, besonders bei 180°, wird die Oxydation energischer und es entsteht mehr Sulfat. Bei 187° ist alles Sulfit und bei 190° auch alles Sulfid in Sulfat umgewandelt und die Reaction somit beendigt; IV. Die Bildung von Thiosulfat war gar nicht, jene von Ammoniak und Stickstoff nur in sehr geringer Menge zu constatiren; dagegen war nahezu der ganze Salpeter zu Nitrit reducirt. Folgende Gleichungen veranschaulichen die vor sich gehenden Processe bei den verschiedenen Temperaturen:

188 bis 155° Na<sub>2</sub>8 + 8 KNO<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>8O<sub>8</sub> + 8 KNO<sub>2</sub>;  
155 bis 
$$180^{\circ}$$
 { Na<sub>2</sub>8 + 8 KNO<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>8O<sub>8</sub> + 3 KNO<sub>2</sub>;  
Na<sub>2</sub>8O<sub>9</sub> + KNO<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>8O<sub>4</sub> + KNO<sub>2</sub>;  
180 bis  $192^{\circ}$  { Na<sub>2</sub>8O<sub>8</sub> + KNO<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>8O<sub>4</sub> + KNO<sub>2</sub>;  
Na<sub>2</sub>8 + 4 KNO<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>8O<sub>4</sub> + 4 KNO<sub>2</sub>;  
Na<sub>2</sub>8 + KNO<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>8O<sub>4</sub> + 4 KNO<sub>2</sub>;  
Na<sub>2</sub>8 + KNO<sub>3</sub> = Na<sub>2</sub>8O<sub>4</sub> + NH<sub>3</sub> + KOH.

Die gleichzeitige Anwesenheit von Eisen modificirt die Resultate in der Weise, dass die Reactionen bei niedrigerer Temperatur eintreten und dass größere Mengen von Stickstoff und Ammoniak auftreten; die Eisensorte ist dabei ohne wesentlichen Einfluß. Die bei den verschiedenen Temperaturen eintretenden Vorgänge sind in folgenden Gleichungen ausgedrückt:

Unter 
$$138^{\circ}$$
 {  $Na_{1}8 + 8KNO_{8} = Na_{2}8O_{8} + 3KNO_{8} + 3KNO_{8} + 3KNO_{8} + 3KNO_{8} + 8KNO_{8} + 8KNO_{8} + 8KNO_{8} + 8KNO_{9} +$ 

Bei einer folgenden Versuchsreihe wurde vom Oxydationsmittel eben nur so viel verwendet, das Schwefelnatrium in Sulfat übergeführt würde und sich daneben Ammoniak bilden müste. In diesem Falle war bei Anwendung von Nitrat bei 180° nur 16 Proc. des Sulfides zu Sulfit oxydirt, bei 240° jedoch waren nur Spuren von Sulfid, Sulfat und Nitrit nachzuweisen, dagegen

war aller Schwefel in Form des Sulfites vorhanden und konnte reichliches Auftreten von Ammoniak constatirt werden. Bei der Einwirkung von Natriumnitrit auf Natriumsulfid konnte nachgewiesen werden, dass bis zu einer Temperatur von 360° das Sulfid nur bis zu Sulfit oxydirt wurde, während nebenbei Ammoniak und Stickstoff sich abschieden, welchen Vorgang folgende zwei Gleichungen ausdrücken: 1) Na<sub>2</sub>S + NaNO<sub>2</sub> +  $2H_2O = Na_2SO_3 + NaOH + NH_3; 2) Na_2S + 2 NaNO_2 +$  $H_2O = Na_2SO_3 + 2NaOH + 2N$ ; bei Gegenwart von Eisen geht auch hier die Reaction bei viel niedrigerer Temperatur vor sich. Als Nitrit auf Sulfit im Molekularverhältnisse 2 Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>: 1 NaNO<sub>2</sub> auf einander wirkten, war selbst bei 350° keine Reaction wahrzunehmen; wurde jedoch das Verhältniss beider Substanzen auf 3 Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>: 2 NaNO<sub>2</sub> geändert, so trat über 360° eine wenn auch schwache Umsetzung ein unter Bildung von Sulfat, Stickstoff und wenig Ammoniak. Auch hier beschleunigt die Anwesenheit von Eisen den Process wesentlich, insbesondere wird in diesem Falle alles Nitrit zu Stickstoff reducirt, was durch die Gleichung :  $3 \text{Na}_2 \text{SO}_8 + 2 \text{Na}_2 \text{NO}_2 + \text{H}_2 \text{O} =$ 3 Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2 NaOH + 2 N ausgedrückt werden kann. Thiosulfat wirkt auf Natriumhydroxyd nur unter Bildung von Sulfid und Sulfit:  $3 \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 6 \text{NaOH} = 2 \text{Na}_2\text{S} + 4 \text{Na}_2\text{SO}_3$ + 3 H<sub>2</sub>O. Thiosulfat und Nitrit wirken auf einander in alkalischer Lösung bei hoher Temperatur nach der Gleichung:  $3 \text{Na}_2 \text{S}_2 \text{O}_3 + 4 \text{NaOH} + 2 \text{NaNO}_2 + \text{H}_2 \text{O} = 6 \text{Na}_2 \text{SO}_5 +$ 2 NH<sub>s</sub>; außerdem tritt auch etwas Sulfat und Stickstoff auf. Salpeter oxydirt Sulfit schon bei relativ niederer Temperatur zu Sulfat, vorausgesetzt dass genügend Salpeter vorhanden ist, damit sich aus demselben nur Nitrit bildet; ist jedoch kein Ueberschuss von Salpeter vorhanden, so geht die Reaction erst bei hoher Temperatur und zwar nach folgenden zwei Gleichungen vor sich:  $5 \text{ Na}_2 \text{SO}_3 + 2 \text{ Na}_3 \text{NO}_8 + \text{H}_2 \text{O} = 5 \text{ Na}_2 \text{SO}_4$ + 2 NaOH + 2 N und 4 Na<sub>2</sub>SO<sub>8</sub> + NaNO<sub>8</sub> + 2 H<sub>2</sub>O =4 Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + NaOH + NH<sub>3</sub>. Eisen beschleunigt wieder den Process. Salpeter wirkt auf Thiqsulfat wie auf ein Gemenge von Sulfid und Sulfit. Betreffs der angeführten anlytischen Me1692

thoden sowie der Analysen von Fabriksproducten kann hier nur auf die Originalarbeit verwiesen werden.

A. Chance (1) gab in einem Vortrage Details über Schaffner-Helbig's Process der Schwefelregeneration (2). Der bei diesem Processe erhaltene Kalkschlamm soll zur Sodagewinnung verwendet werden, doch stößt dies auf technische Schwierigkeiten und ist die erhaltene Rohsoda reich an Chloriden und Calciumcarbonat, dagegen arm an Soda und Schwefelcalcium.

Brock (3) benutzt den bei dem Verfahren zur Schwefelregeneration von Schaffner und Helbig (4) erhaltenen Kalkschlamm nach dem Trocknen derart zur erneuten Darstellung
von Soda, dass Er denselben mit Natriumsulfat und Kohle im
rotirenden Ofen 2 bis 2<sup>3</sup>/<sub>4</sub> Stunden hindurch erhitzt. Die erhaltene
Soda ist reich an Chlornatrium. Derselbe giebt auch Analysen der erhaltenen Producte an.

Hurter (5) hat in analoger Weise diesen Kalkschlamm zur Sodafabrikation verwerthet und giebt ebenfalls Analysen der erhaltenen Producte an.

Dumas (6) gab eine geschichtliche Skizze der Entdeckung der künstlichen Soda.

Nach H. Schüchtermann und E. Kocke (7) gelangt man für die Gewinnung des Natriumdicarbonates im Ammoniaksodaprocess beim Einleiten von Kohlensäure in die ammoniakalische Kochsalzlösung zu einem Punkte, bei welchem die Ausscheidung des Dicarbonates aufhört, trotzdem in der Flüssigkeit noch große Mengen Kochsalz sind. Trennt man dann die Flüssigkeit von dem Niederschlage und setzt zu derselben etwas Aetznatron oder Ammoniak, wodurch das enthaltene Ammoniumdicarbonat in einfaches Salz übergeführt wird, und leitet von Neuem Kohlensäure ein, so gelingt es abermals reichliche Mengen Natriumdicarbonat zu erzeugen. Fügt man allein

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **249**, 88. — (2) JB. f. 1882, 1896. — (3) Bull. soc. chim. [2] **40**, 81. — (4) JB. f. 1882, 1396. — (5) Bull. soc. chim. [2] **40**, 83. — (6) Compt. rend. **27**, 209. — (7) Ber. 1883, 813 (Patent).

Aetznatron hinzu, so ist es nicht nöthig die Flüssigkeit vom entstandenen Dicarbonat zu trennen. Durch Wiederholung dieser Operation kann man die Umsetzung des Kochsalzes beliebig weit treiben.

Th. Schlösing (1) empfahl auf Grund einiger Beobachtungen nachstehende Verbesserungen in der Fabrikation von Ammoniaksoda. Eine Lösung von neutralem Ammoniumcarbonat, welche im Liter wenigstens 100 g Alkali enthält, vermag bei einer Temperatur von 45 bis 50° 15 Proc. Ammonium dicarbonat aufzulösen, welches beim Erkalten wieder auskrystallisirt; diese Lösung absorbirt aber keine verdünnte Kohlensäure (aus Kalköfen) mehr, sondern nur reiches Kohlensäuregas; bei der Destillation derselben entweicht ferner viel mehr Kohlensäure als Ammoniak, wenn die die Destillationscolonne verlassenden Dämpfe nicht wärmer als 70° sind. Schlösing schlägt nun vor, die nach der Filtration des Ammonium dicarbonats bleibende Mutterlange einer methodischen Destillation zu unterwerfen; die zurückbleibende Flüssigkeit wird abgekühlt, mit Ammoniak gesättigt und verdünnte Kohlensäure durchgetrieben, wobei nicht gekühlt wird. Die im obigen Falle erhaltenen Destillationsproducte, Kohlensäure, Ammoniak und Wasserdampf werden in einer anderen Quantität der ursprünglichen Flüssigkeit aufgenommen, wodurch ebenfalls eine Temperaturerhöhung bis 50° eintritt. Die so behandelten Flüssigkeiten werden in geeigneten Apparaten mit Rührwerk abgekühlt, wodurch das Ammoniumdicarbonat ausfällt; die Mutterlauge ist von Neuem der Destillation u. s. w. zu unterwerfen.

E. Carey (2) stellt Natriumdicarbonat aus dem durch Verdampfen in der Hitze aus Rohlauge erhaltenen Monohydrat des Natriumcarbonates dar, indem Er dasselbe einer Behandlung mit Kohlensäure unterwirft.

Da die Calcination des beim Ammoniaksodaprocess erhaltenen Dicarbonates in Folge der geringen Wärmeleitungsfähig-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1244 (Patent); Chem. Centr. 1883, 668 (Auss.). — (2) Dingl. pol. J. 242, 417 (Patent).

keit desselben große Schwierigkeiten bereitet, so hat E. Solvay (1) einen Cylinder in Verwendung genommen, in welchen mittelst rotirender Schlagarme das Dicarbonat fort umher und an die erhitzten Wände des Cylinders geschleudert werden.

A. Scheurer-Kestner (2) besprach den Verlust von Natrium bei der Fabrikation von Soda nach dem Verfahren von Le Blanc, sowie die Neuerungen in der Sodafabrikation überhaupt.

W. Weld on hat einen sehr bemerkenswerthen Vortrag (3) über die gegenwärtige Lage der Soda-Industrie gehalten, auf welchen, sowie auf eine diessbezügliche Bemerkung Carvés's (4) hier nur verwiesen werden kann.

Zur Darstellung von eisenfreiem Glaubersalz versetzen B. Schmalz und C. A. Löwig (5) krystallisirtes Glaubersals mit concentrirter Salzsäure; unter Temperaturerniedrigung um 24° und Kochsalzabscheidung geht ein Theil Glaubersalz in Lösung; dieselbe wird nun mit einer 20° Bé. starken mit Kochsalz gesättigten heißen Lösung von Kiserit gemengt und durch gemahlenes Kochsalz filtrirt. Im Filtrat scheidet sich Glaubersalz vollkommen eisenfrei aus.

G. Lunge (6) veröffentlichte eine Reihe von Blattner ausgeführter Bestimmungen des spec. Gewichtes von Kalkmilch. Die hierzu verwendete Kalkmilch war einerseits solche für den "Weldonprocess" verwendete, andererseits eine aus reinem beinahe kohlensäurefreiem Kalk hergestellte. Die Bestimmungen gaben bei beiden Materialien annähernd dieselben Resultate und beziehen sich auf eine Temperatur von 15°.

L. Mond (7) hat ein Patent auf die Herstellung der Superoxyde der alkalischen Erden und des Wasserstoffes genommen. Nach demselben wird stets zuerst Baryumsuperoxyd dargestellt,

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2828 (Patent). — (2) Bull. soc. chim. [2] 89, 409; 49, 75. — (3) Monit. scientif. [3] 18, 307; Chem. News 47, 67, 79, 87; Journ. soc. chem. Ind. 1888, Januar; Chem. Ind. 1883, 42, 65. — (4) Monit. scientif. [3] 18, 490 (Corresp.). — (5) Ber. 1888, 9324 (Patent). — (6) Dingl. pol. J. 250, 464. — (7) Ber. 1883, 980 (Patent).

indem Blocke aus Baryumcarbonat, Pech, Kokle und Magnesia in den oberen Theil eines Cupolofens auf etwa 1200° erhitzt werden und in dem unteren Theil des Ofens gleichzeitig Luft von 400 bis 500° eingetrieben wird. Der entstandene Aetsbaryt sinkt nach unten und nimmt bei einer Abkühlung auf 550 bis 450° Sauerstoff auf. Das gebildete Superoxyd wird dann unten abgezogen. An Stelle des Cupolofens kann auch ein Ringofen Verwendung finden. Die abgezogene Masse wird zur Entfernung von Aetzbaryt mit Wasser ausgelaugt, und dann in einem gekühlten Gefässe mit Wasser verrieben mit Kohlensäure behandelt, wobei oxydirbare und reducirbare Körper abwesend sein müssen. Die erhaltene Lösung von Wasserstoffsuperoxyd wird z. B. auf Calciumsuperoxyd verarbeitet, indem dieselbe mit Kalkmilch oder Kalkwasser zusammengebracht wird, wobei sich das schwer lösliche Calciumsuperoxyd ausscheidet.

F. Muck (1) gewinnt Baryum- und Strontiumverbindungen aus gemischten Lösungen der Chloride des Baryums, Strontiums, Calciums, Magnesiums und Natriums durch Eindampfen, Aussoggen des meisten Chlornatriums und Versetzen mit heißer gesättigter Kochsalzlösung; hierbei gehen alle Chloride mit Ausnahme des Chlornatriums in Lösung. Durch Wiederholung dieser Operation kann die Soole angereichert werden, und krystallisiren dann beim Abkühlen die Chloride des Baryums und Strontiums aus; von denselben bereitet man eine kalt gesättigte Lösung, zu welcher dann das doppelte Volumen Salzsäure vom spec. Gewicht 1,1 zugesetzt wird, worauf Chlorbaryum vollständig ausfällt, während Chlorstrontium in Lösung bleibt. Man kann auch das Chlorbaryum erst auskrystallisiren lassen, ans der Mutterlauge mit Salzsäure dasselbe vollständig fällen, die Salzsäure dann abdestilliren und aus dem Rückstand mittelst Chilisalpeter das Strontiumnitrat gewinnen.

Nach R. Ziomczynski (2) werden die Sulfate des Baryums resp. Strontiums behufs Ueberführung in die Oxyde zunächst

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2324 (Patent). — (2) Dingl. pol. J. 249, 249 und D. R. P. Kl. 75, Nr. 20276 vom 21. Februar 1882.

mit Kohle reducirt und die erhaltenen Sulfide mittelst überhitzten Wasserdampfs zersetzt.

F. J. Bolton (1) erhält kohlens. Strontium durch Ausbreiten von gemahlenem befeuchtetem schwefels. Strontium auf durchlöcherte Platten und Hindurchtreiben eines Gemenges von Kohlensäure und Ammoniakgas, wobei Ammoniumsulfat als Nebenproduct erhalten wird.

Zur Herstellung von Baryum- und Strontiumcarbonat wird nach K. Lieber (2) fein gemahlener Schwerspath oder Cölestin mit 1 Aeq. Chlorcalcium, 4 Aeq. Kohle und 0,5 Aeq. Eisen (Drehspähne) gemischt und im Flammofen erhitzt. Die gebildeten Chloride werden gelöst und aus dieser Lösung die Carbonate entweder mittelst eines Gemenges von Ammoniak und Kohlensäuregas, oder mittelst Kalkmilch und gepresster Kohlensäure niedergeschlagen. Auch Calciumcarbonat setzt sich mit Baryum- resp. Strontiumchlorid bei Gegenwart von Kohlensäure unter Druck in ähnlicher Weise um.

Zur Gewinnung des im Schlamm von der Herstellung des Aetzstrontian enthaltenen Strontiums als Carbonat schlagen D. Sidersky und H. Probst (3) vor, denselben mit kochender Salzsäure zu behandeln, die Lösung mit Schwefelsäure zu fällen und das gebildete Sulfat mit kochenden Lösungen von Soda oder Potasche in das Carbonat überzuführen.

Nach C. Opl (4) wird Chlorkalk rationell beim Durchtreiben von Chlor durch Kalkschichten von 1 qm Fläche und 1 m Höhe erhalten. Er berechnet die Durchlässigkeit einer Schicht Kalkhydrat für Luft aus der Formel L = 1818 FD: H, worin L die Anzahl Liter Luft in der Stunde, F die Fläche, H die Höhe der Kalkschicht und D den Druck der Luft in Meter Wasser bedeutet. Für obige Dimensionen würde sich derart

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 245, 249 und D. R. P. Kl. 75, Nr. 21588 vom 20. Juni 1882. — (2) Dingl. pol. J. 250, 69 und D. R. P. Kl. 75, Nr. 22364 vom 8. August 1882. — (3) Dingl. pol. J. 249, 126 und D. R. P. Kl. 75, Nr. 22140 vom 80. Juli 1882. — (4) Dingl. pol. J. 250, 172 und D. R. P. Kl. 12, Nr. 28587 vom 14. October 1882.

für Chlor 18180 Liter resp. 57 kg bei einem Druck von 10 m Wasser berechnen, und da dieser Raum Kalk 250 kg wiegt, würden zur vollständigen Sättigung 250: 57 = 43 Stunden nothwendig sein. Da aber bei so raschem Durchleiten zu starke Erwärmung eintritt, muß in geeigneter Weise gekühlt werden, oder besser, es wird das Chlorgas mit Luft verdünnt. Zur Herstellung von sehr starkem Chlorkalk muß das Chlor durch Passiren einer Schichte ungelöschten gemahlenen Kalkes gereinigt werden.

H. le Chatelier (1) erklärte die Erhärtung des Gypses durch die Bildung übersättigter Lösungen. — Er (2) generalisirte später Seine Ansicht, wonach sowohl die Erhärtung des Gypses, als der Cemente, Kitte u. s. w. auf den Phänomenen der Uebersättigung beruht. Er führte zur Bekräftigung dieser Theorie Versuche aus, übersättigte Lösungen von Zinkoxyd in Chlorzinklösung, Calciumoxyd in Chlorcalciumlösung, endlich von Thonerde in Kalkwasser zu erhalten. Die resultirenden Lösungen ließen sämmtlich nach kürzerem oder längerem Stehen oder rascher beim Aufkochen die Oxychloride, resp. Calciumaluminat der Formel Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 4 CaO. 12 H<sub>2</sub>O oder Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 4 CaO. 9 H<sub>2</sub>O, ausfallen.

M. Nahnsen (3) verarbeitet nunmehr (4) den Kainit durch Erhitzen desselben bis zum Schmelzen unter Zusatz von etwas Magnesiumsulfat. Dadurch zersetzt sich das Chlormagnesium rasch und findet außerdem eine Umsetzung des Chlornatriums mit dem Magnesiumsulfat unter Bildung von Salzsäure, Magnesia und Natriumsulfat statt.

J. W. Kynaston (5) befreit schwefels. Thonerde vom darin enthaltenen Eisenoxyd durch Versetzen der genau neutralisirten Lösung derselben mit frisch gefälltem feuchtem Mangansuperoxyd, oder durch Erzeugung desselben Körpers in der Lösung auf geeignete Weise. Allenfalls in Lösung gegangenes Mangan wird durch geringen Zusatz von Chlorkalklösung ent-

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 715. — (2) Compt. rend. **96**, 1056. — (8) Ber. 1888, 2777 (Patent). — (4) Vgl. JB. f. 1880, 1299. — (5) Ber. 1888, 1514 (Patent).

fernt. Aus dem eisenhaltigen Niederschlage kann das Mangan durch Ausziehen mit verdünnter Schwefelsäure wieder gewonnen werden.

- P. Spence und Fr. Mudie Spence (1) reinigen in ganz analoger Weise die zur Herstellung von Alaun verwendete schwefels. Thonerde von darin enthaltenem Eisenoxyd mittelst Mangansuperoxyd.
- H. Pemberton (2) besprach ein von J. Spiller (3) angegebenes Verfahren der Darstellung von Alaun aus Feldspath. Danach soll der Feldspath durch Behandeln mittelst Flußsäure und Schwefelsäure aufgeschlossen werden; nach den von Pemberton angestellten Berechnungen hat jedoch dieses Verfahren keine Aussicht auf praktische Durchführung. J. Spiller (4) fügte hierzu die Bemerkung bei, daß analoge Methoden der Aufschließung von Feldspath bereits seit längerer Zeit bekannt und praktisch durchgeführt seien.
- J. Pontius (5) behandelt behufs Darstellung von Kaliumdichromat die durch Aufschließen des Chromeisensteins mit Kalk und Potasche erhaltene Schmelze mit Mutterlaugen vorhergegangener Operationen, welche soviel Kaliumcarbonat enthalten, dass das vorhandene Calciumchromat in Kaliumchromat umgesetzt werden kann. In die Lösung des letzteren Körpers wird dann Kohlensäure unter starkem Druck eingepresst, wodurch das Kaliumchromat in Kaliumdichromat unter gleichzeitiger Bildung von Kaliumdicarbonat übergeführt wird: 2 K2CrO4 +  $2 \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O} = \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + 2 \text{KHCO}_3$ . Auch durch Behandeln der Schmelze mit Wasser und Einpressen von Kohlensture kann man dieselbe auslaugen; hierbei geht das gebildete Kaliumchromat in Dichromat und Kaliumcarbonat über, welches letztere sich dann mit dem gleichzeitig gebildeten Calciumdickro-Aehnlich lässt sich Natrium, Calcium und Magmat umsetzt. nesiumdichromat erhalten.

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2587 (Patent). — (2) Chem. News 42, 5. — (3) Journ. Sec. Chem. Industry 1882, April. — (4) Chem. News 42, 28. — (5) Dingl. pol. J. 248, 91 (Patent).

Zur Regenerirung der chromozydhaltigen Flüssigkeiten schlug Eduard Donath (1) vor, dieselben mit Alkalien bis zur Wiederauflösung des Chromhydroxydes zu versetzen und diese Lösung 1/4 Stunde mit Braunstein zu kochen, wodurch Kaliumresp. Natriumchromat in Lösung erhalten werde. In ähnlicher Weise dürften sich Zinnabfälle behandeln lassen.

K. Zulkowsky (2) hat sich eingehend mit der Untersuchung der Blutlaugensaleschmelze befast. Da die bis jetzt üblichen Methoden der raschen Bestimmung des Gehaltes der Schmelze an Ferrocyankalium ganz ungenügend sind, suchte Er, durch Untersuchungen von Mosander, Schindler und Wyrubow (3) veranlasst, dieses Salz durch eine Zinklösung su titriren. Die Titration geht in der Kälte nicht glatt vor sich, da der entstandene Niederschlag keine constante Zusammensetzung zeigt, insbesondere bei dem zur Neutralisation der in der Schmelze enthaltenen alkalischen Körper nöthigem Zusatz von Schwefelszure. Wird die Titration in der Kochhitze vorgenommen, so gelingt es stets, auch bei Gegenwart von freier Schwefelsäure einen Niederschlag von constanter Zusammensetsung zu erhalten:  $10 \text{ZnSO}_4 + 7 \text{K}_4 \text{FeCy}_6 = 10 \text{K}_2 \text{SO}_4 +$ (5 Zn<sub>2</sub>FeCy<sub>6</sub> + 2 K<sub>4</sub>FeCy<sub>6</sub>). Als Titerflüssigkeit verwendet Er eine Halbnormallösung von Kaliumsinksulfat (105,5 g per Liter). Die Blutlaugensalslösung lässt man stets in die Zinklösung einfließen und weist man das Ende der Reaction auf Papier mittelst Eisenchlorid nach. Ebenso können Zinklösungen durch eine Halbnormal-Blutlaugensalzlösung bestimmt werden; in beiden Fällen sind die Resultate genau. Zur Bestimmung des in der Schmelze enthaltenen Rhodankaliums verfährt man wie folgt: Die Lösung der Schmelze wird mit einer starken Lösung von schwestiger Säure gemengt und 1/2 bis 1 Tag stehen gelassen, wodurch sich viel Schwefel (vom Schwefelkalium) nebst anderen Substanzen abscheiden; die Lösung ist hierauf mit Zinkblumen zu neutraliziren und mit Zinkvitriol zu versetzen; von dem entstandenen

<sup>(1)</sup> Dingl. pel. J. 245, 72. — (2) Dingl. pel. J. 249, 168. — (8) JB. f. 1869, 817, 820; f. 1870, 400; f. 1876, 811.

Niederschlage wird nun abfiltrirt, im Filtrate die Rhodanwasserstoffsäure als Kupferrhodanür auf bekannte Weise niedergeschlagen und das darin enthaltene Kupfer als Sulfür gewogen.

Nach G. Stein (1) enthalten sämmtliche im Handel vorkommenden Sorten von Rhodanaluminium mehr oder weniger Eisen als Rhodanid. Dasselbe kann einer Lösung dieser Präparate durch Aether entzogen werden; auch Rhodanaluminium ist etwas in Aether löslich. Derselbe benutzt diese Eigenschaft des Eisenrhodanids zur quantitativen Bestimmung des Eisens in den obigen Handelspräparaten.

R. Hengstenberg (2) gab ein Verfahren zur Herstellung von Essig an, welches nichts wesentlich Neues enthält.

Der bei der Herstellung von Weinsäure benutzte Process der Einwirkung von Calciumsulfat auf Kaliumtartrat unter Bidung von Calciumtartrat und Kaliumsulfat vollzieht sich nach J. Grosjean (3) auch in entgegengesetzter Weise, wenn man Calciumtartrat mit einem Ueberschusse von Kaliumsulfat kocht, wobei sich ein lösliches Doppelsalz von Calcium-Kaliumsulfat bildet (ebenso wirkt Natriumsulfat); beim Abkühlen oder Verdünnen und Zusetzen von Gyps scheidet sich wieder unlösliches Calciumtartrat aus. Zur Bestimmung der freien Schwefelsäure in der Weinsäure wird der vorhandene Gyps erst mit Alkohol ausgefällt und die Schwefelsäure durch Chlorcalcium niedergeschlagen; der gebildete Gyps wird dann in Salzsäure gelöst und durch Chlorbaryum gefällt. Nach Angabe Grosjean's ist die Methode der Bestimmung der Weinsäure mit Hülfe von citronens. Kali schwer durchzustihren.

H. Tauchert (4) behandelt zur Darstellung von Pyrogallussäure das aus den Gerbsäuren durch Kochen mit Säures oder Alkalien erhaltene Phlobaphen in verschlossenen Gefäßen bei 130 bis 160° mit einer concentrirten alkalischen Lösung von Salpeter. Unter Sauerstoffaufnahme und Kohlensäureabspaltung bildet sich Pyrogallussäure. Nun wird Kaliummanganat zuge-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 250, 38. — (2) Dingl. pol. J. 260, 505 (Patent). — (8) Dingl. pol. J. 250, 371. — (4) Ber. 1883, 2827 (Patent).

setzt, mit Salzsäure neutralisirt, und durch Zusatz von mehr Salzsäure Kaliumpermanganat gebildet, welches die Nitrite wieder in Nitrate überführt. Durch Eindampfen wird Kaliumchlorid und Natriumnitrat abgeschieden; Manganchlorür wird als Sulfid gefällt (?) und durch weiteres Eindampfen des Filtrats die Pyrogallussäure gewonnen.

Nach W. Hentschel (1) werden Salicylsäure und alkylirte Phenole aus Phenylkohlensäureestern gewonnen, indem man letztere mit äquivalenten Mengen von Alkali (geschmolzenes Natriumhydroxyd, Natriumalkoholat resp. Natriumhydroxyd und Alkohol) in einer indifferenten Atmosphäre auf 200° erhitzt. Es destilliren Phenol resp. Phenetol ab, während Natriumsalicylat zurtickbleibt; durch Lösen in Wasser und Ansäuern mit Salzsäure kann aus dem Rückstand Salicylsäure gewonnen werden. Die Processe verlaufen nach den Gleichungen: CO(OC6H5)2  $+ C_2H_5ONa = C_6H_4(OH)CO_2Na + C_6H_5OC_2H_5$  und  $CO(OC_6H_5)_2$ + NaOH =  $C_6H_4(OH)CO_2Na + C_6H_5OH$ . Der Diphenylkohlensäureester wird erhalten durch Einleiten von Chlorkohlenoxyd in eine Lösung von Phenolnatrium, Waschen des erhaltenen Productes mit verdünnter Natronlauge und Wasser und folgende Destillation. In analoger Weise können auch andere Phenylkohlensäurealkylester verwendet werden, z. B. CO(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>  $+ C_6H_5ONa = C_6H_4(OH)CO_2Na + C_6H_5OC_2H_5.$ 

Die Farbwerke zu Höchst (2) stellen Zimmtsäure aus Benzylidenaceton durch Einwirkung von Hypochloriten, Hypobromiten oder Hypojoditen dar. 15 Thle. Benzylidenaceton werden in einer Lösung von 48 Thln. Brom in 650 Thln. 4procentiger Natronlauge gelinde erwärmt und nach der Abscheidung des gebildeten Bromoforms die Zimmtsäure mittelst Schwefelsäure ausgefällt. Die Reaction geht nach folgender Gleichung vor sich: C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH=CH-COCH<sub>8</sub> + 3 NaOCl = 2 NaOH + CHCl<sub>8</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH=CH. CO<sub>2</sub>Na. In ähnlicher Weise läst sich aus o-Mononitrobenzylidenaceton o-Mononitrobimmtsäure darstellen.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 250, 427 (Patent); Monit. scientif. [8] 22, 1118 (Patent). — (2) Ber. 1888, 449.

## Explosive Körper; Zündmassen.

Mallard und Le Chatelier (1) haben die Verbrennungserscheinungen explosiver Gasgemische einer eingehenden Untersuchung unterzogen (2). Aus der sehr umfangreichen Arbeit seien hier nur die Resultate der Studien über die Entzündungstemperatur solcher Gasgemenge mitgetheilt. Danach liegt die Entzündungstemperatur des Knallgases bei 555°; diejenige eines Gemenges von Kohlenoxyd und Sauerstoff bei 655° und jene eines Gemenges von Grubengas und Sauerstoff bei 650°. Beimengungen von indifferenten Gasen beeinflussen die Entzündungstemperatur nicht wesentlich; gleiche Volumina von Kohlenoxydgemisch und Kohlensäure haben eine Entzündungstempe-Ein Gemenge von Grubengas und Luft oder ratur von 700°. Sauerstoff entzündet sich erst dann, wenn dasselbe eine gewisse Zeit (1/10 Secunde) auf oder über die Entzündungstemperatur erwärmt wird; die Verzögerung der Entzündung ist um so bedeutender, je kleiner der Unterschied zwischen der Temperatur des Gases und der Entzündungstemperatur ist und die Menge des indifferenten Gases wächst.

Auch auf der Grube Heinitz bei Saarbrücken sind Anslysen (3) des ausziehenden Ventilator-Wetterstromes vermittelst eines verbesserten Coquillon'schen Grisoumeter's ausgeführt worden, welche folgende Resultate gaben:

```
Am 19. September 1881 . . 0,568 Proc. CQ<sub>2</sub> und 0,184 Proc. CH<sub>4</sub>.

, 20. , , , . . 0,567 , , , 0,184 , , ,

, 24. , , , . . 0,488 , , , , 0,187 , ,

, 26. , , , , . . 0,472 , , , , 0,157 , ,

, 27. , , , , . . 0,544 , , , , 0,178 , ,

, 80. , , , . . 0,422 , , , , 0,178 , ,

, 11. October , . . 0,488 , , , 0,179 , ,

, 12. , . . 0,488 , , , 0,179 , ,
```

T. W. Tobin hat einen Vortrag (4) über explosiven und gefährlichen Staub gehalten. Er bespricht in demselben die

<sup>(1)</sup> Ann. min. [8] 4, 274. — (2) Siehe JB. f. 1886, 188. — (3) Dingl. pol. J. 247, 427 und Zeitschr. für Berg-, Hütten- und Salinenwesen 1883, 251. — (4) Chem. News 47, 149.

Ursachen der so häufig vorkommenden Mühlenbrände und findet, daß dieselben zumeist durch Entzündung des Mehletaubes in den Staubschächten entstehen. Durch Messungen der Feuchtigkeit in den verschiedenen Räumlichkeiten der Mühle konnte Er constatiren, daß durch die beim Mahlen des Getreides entstehende Wärme sehr viel Feuchtigkeit des Getreides an die Luft des Mahlraumes abgegeben wird, daß jedoch in Folge dessen der Mehlstaub relativ trocken durch die Staubkanäle abgeführt wird. Zur Verhütung von weiteren Schäden schlägt Tobin vor die Staubschächte aus solidem Material, z. B. Ziegeln oder Metall, zu erbauen und dieselben stets mit Wasserdampf zu sättigen.

G. Roberts (1) berichtete über Versuche zur Constatirung der Explosivkraft des Nitroglycerins und Dynamites. Danach ist die entwickelte Kraft bei der Explosion einer Tonne Dynamit gleich 45675 Fußstonnen, jene einer Tonne Nitroglycerin gleich 64452 Fußstonnen und endlich einer Tonne Sprenggelatine gleich 71050 Fußstonnen. Würde man einen Cubus von Bausteinen mit 96 Fuß Seitenlänge, welcher 71000 Tonnen wiegen würde, construiren, so würde derselbe durch 1 Tonne Sprenggelatin im Maximum um 1 Fuß gehoben werden. Die Wirkung, welche bei der Explosion auf die umgebenden Körper ausgeübt wird, steht im umgekehrten Verhältnisse zum Cubus der Entfernung vom Explosionspunkt. Wird die Sprengkraft des Dynamites gleich 1000 gesetzt, so ist jene für Nitroglycerin gleich 1411 und jene für Sprenggelatine gleich 1555.

F. A. Abel (2) hat einen Vortrag über die Anwendung der Elektricität zur Entzündung explosiver Körper gehalten.

Trauzl (3) besprach die neueren Sprengstoffe; die in Aufnahme gekommenen Gelatinedynamite sollen gegenüber den Kieselguhrdynamiten wesentliche Vortheile besitzen. Die Gelatinedynamite erhält man durch Auflösen von Collodiumwolle in Nitroglycerin und Hinzustigen von Schwarzpulverzusätzen. Dieses

<sup>(1)</sup> Pharm. J. Trans. [8] 18, 840. — (2) Chem. News 47, 205 (Ausz.). — (8) Monit. scientif. [8] 18, 546.

Sprengmittel ist viel weniger gefährlich als die tiblichen, seigt namentlich eine hohe Unempfindlichkeit gegen Stoß und besitzt eine größere Sprengwirkung als Guhrdynamit. Diese Vortheile erhöhen sich noch wesentlich, wenn man zum Gelatinedynamit etwas Kampher zusetzt. Nach Versuchen explodiren: Guhrdynamit, langsam von 60° erhitzt, bei 180°, Guhrdynamit rasch erhitzt bei 200°, reine Sprenggelatine bei 240°; Sprenggelatine mit 4 Proc. Kampher versprüht nur bei 300 bis 330°. Gelatinedynamite erfordern zur Entzündung starke Zündpatronen (60 Proc. Nitroglycerin und 40 Proc. einer eigenthümlich dargestellten Nitrocellulose). Der selbe hat ferner zur Beurtheilung der relativen Kraft verschiedener Sprengmittel einen Apparat construirt.

Aus einem Berichte über Sprengstoffe (1) ist Folgendes hervorzuheben. Auf den Saarbrücker Gruben und im Bergrevier Aachen sind zahlreiche Versuche mit dem Körner'schen Schlagwetterapparat ausgeführt worden, welche das Resultat gaben, dass die Körner'sche Lampe keine praktische Bedeutung für den Bergbau hat. - Th. Moore und Ch. S. Smith haben ein Patent auf die Herstellung und Verwendung von Kalkpatronen zum Sprengen von Steinkohlen und Gesteinen genommen; die mit gebranntem gemahlenem Kalk gefüllte Patrone wird in das Bohrloch eingesetzt und Wasser eingepresst. - Nach Dolliak ist das Vorkommen von Metallstaub im Schiesspulver auf die Abnutzung der Maschinen bei der Herstellung desselben zurückzuführen; dies ist um so mehr der Fall, je feiner der Pulversatz und je inniger derselbe gemischt ist. --- Nach den "Mittheilungen über Gegenstände des Artillerie- und Geniewesens", 1882 Seite 276 und 278, ist die Strohnitrocellulose sehr unbeständig, da dieselbe nitrirtes Fett, Wachs, Harz und nitrirte Proteinstoffe enthält; da letztere Körper sehr zersetzlich sind, befördern sie die Zersetzung der Nitrocellulose ungemein. - C. H. Himly und L. v. Trützschler-Falkenstein stellen Schiels- und Sprengpulver aus Salpeter, chlorsaurem Kalium und einem festen

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. \$48, 427, 509.

Kohlenwasserstoff (Paraffin, Kautschak, Asphalt, Pech u. dgl.), in stöchiometrischen Verhältnissen für vollkommene Verbrennung, dar; dieses Gemenge wird mit einem flüchtigen, flüssigen Kohlenwasserstoff gemischt, Platten geformt, der flüchtige Kohlenwasserstoff abdestillirt und aus dem festen Rückstande verschiedene Korngrößen gewonnen. — E. S. Clark macht die bei der Entzündung von Sprengstoffen in Bohrlöchern sich entwickelnden Gase dadurch unschädlich, daß Er den Sprengstoff auf allen Seiten mit einem Gemenge von 90 Thln. Soda, 7 Thln. Kreide, 2 Thln. Braunstein und 1 Thl. Seife umgiebt.

- J. Schulhof (1) stellt einen wetterbeständigen Sprengstoff dar, indem Er Strähne von Schießbaumwolle erst in einem Bad, bestehend aus 80 Proc. Schwefelkohlenstoff und 20 Proc. fein gepulvertem Salpeter wäscht, hierauf mit reinem Schwefelkohlenstoff nachsptilt und dann in eine Mischung von 80 Thln. Collodium und 20 Thln. Schwefelkohlenstoff taucht. Die Schießbaumwolle erhält hierdurch einen allmählich erhärtenden filzartigen Ueberzug, ohne daß der Explosionsfähigkeit Eintrag gethan wird.
- J. Polkinghorne (2) empfiehlt als Sprengstoff ein Gemenge von 9 Thln. Kaliumchlorat, 2 Thln. Kohlehydrat (Zucker), 1 Thl. Mehl und 1 Thl. Blutlaugensalz.

Wie der unten angegebenen Quelle (3) entnommen werden konnte, ist in Pribram und in Idria ein neuer Explosivstoff, genannt Bronolith (nach dem Entdecker B. v. Brones), versucht worden, welcher gegenüber den bekannten Sprengstoffen ganz außerordentliche Vortheile zeigen soll. Dieser Explosivstoff soll sehr haltbar, in der Handhabung ganz uugefährlich sein und ist bei demselben die Gasentwickelung bei 0° und 760 mm Druck gegenüber den bekannteren Explosivstoffen eine unverhältnismäßig größere, wie folgende Tabelle zeigt:

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2941 (Patent). — (2) Ber. 1883, 2941 (Patent). — (3) Chem. Centr. 1883, 191.

Schießpulver . . . 0,198 L. Ges.

Weißes Pulver . . . 0,406
Nitroglycerin . . . 0,800
Schießbaumwolle . . 0,801
Bronolith . . . . 3,234

Oscar Guttmann (1) berichtete ausführlich über die englische Explosivstoffindustrie, worauf hier lediglich hingewiesen werden kann.

#### Thonwaren; Glas.

Aus einer Reihe von Aufsätzen über die Herstellung von Glas in Dingler's pol. Journal (2) ist nur Folgendes als hierher gehörig zu erwähnen. --- Nach O. Korschelt (3) gewinnt man aus Thonerde, Kieselsäure und Kalk ein weißes Glas, wenn der Glassatz so gewählt wird, dass derselbe aus 55 bis 67 Thln. Kieselsäure, 10 bis 18 Thln. Thonerde und 35 bis 15 Thln. Kalk besteht. Als Rohstoffe sollen dienen: Meissner Porcellanerde (welche 77 Proc. SiO<sub>2</sub>, 18 Proc. Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und 5 Proc. H<sub>2</sub>O enthält) und eisenfreier Kalkspath oder gebrannter Kalk. Der Kalk kann ganz oder theilweise durch Magnesia oder Baryt ersetzt Die Verarbeitung geschieht im Siemens'schen oder Windofen. Gegenüber Säuren verhält sich dieses Glas ebenso wie die bekannten Kalknatrongläser, so lange das Verhältniss SiO<sub>2</sub>: RO (Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> dreifach gerechnet) das Verhältniss 1: 1,05 nicht übersteigt. Die Widerstandsfähigkeit wird durch Ersatz des Kalks durch Magnesia nicht geändert; ist aber Kalk durch Baryt oder Natron vertreten, so ist das Glas weniger widerstandsfähig. Ein stark lichtbrechendes Glas (Brechungsexponent 1,56), welches sich vorzüglich zur Herstellung von Linsen eignen soll, erhält man aus obigem Glase durch Ersatz von Kalk

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 455, 509. — (2) Dingl. pol. J. 348, 284; 349, 335; 350, 406. — (3) D. R. P. Nr. 24227 vom 4. October 1882.

durch 5 bis 7 Proc. Natron. — E. Heusser (1) gewinnt Glas in Schachtösen durch Niederschmelzen von aus dem Glassatz mit in der Wärme stüssigem Steinkohlentheerasphalt erhaltenen Stücken unter Anwendung von erhitzter Gebläselust. Der Glassatz besteht aus Natriumsulfat, Calciumsulfat und Kieselsäure; die entweichenden Gase, aus Schwefeldioxyd und Kohlenoxyd bestehend, sollen zur Herstellung von Sulfiten resp. zum Heizen verwendet werden. In ähnlicher Weise soll Wasserglas aus Natriumsulfat, Kieselsäure und Steinkohlentheerpech gewonnen werden.

Sidot (2) hat der Pariser Academie Proben des von Ihm entdeckten *Phosphorglases* (3) vorgelegt.

M. Müller (4) hat eine im Handel vorkommende Actatinte für Glas untersucht und gefunden, daß dieselbe aus einer
durch fein vertheiltes Baryumsulfat getrübten Lösung von
Fluorwasserstoffsuorammonium und Oxalsüure bestand. Versuche zur Darstellung dieser Aetztinte ergaben als bestes Resultat, gleiche Theile Fluorwasserstoffsluorammonium und gefälltem
getrockneten Baryumsulfats innig zu mischen und das Gemenge
successive mit rauchender Flussäure zu übergießen, bis nach
dem Rühren die Masse ziemlich dünnstüssig ist. Mit dieser Tinte
kann mit jeder Stahlseder geschrieben werden. Die Aetzung
ist in etwa 15 Sekunden beendigt. Das Baryumsulfat wirkt
als Verdickungsmittel und muß sorgfältigst bereitet, die Tinte
muß ferner in Guttaperchasiaschen oder im Innern mit Wachs
überzogenen Glassiaschen ausbewahrt werden.

Aus einem Bericht in Dingler's Journal (5), betitelt "Zur Herstellung und Prüfung von Coment" ist Folgendes hervorzuheben. — L. Roth (6) stellt Cement durch Formen von Ziegeln aus einem Gemenge von Hochofenschlacke, Kalk und Bauxit, Brennen und Mahlen derselben dar. — C. Heintzel (7)

<sup>(1)</sup> D. R. P. Nr. 23950 vom 23. Januar 1883. — (2) Compt. rend. **96**, 1708. — (3) JB. f. 1877, 1166. — (4) Chem. Centr. 1883, 767 (Ausz.). — (5) Dingl. pol. J. **247**, 257. — (6) D. R. P. Nr. 19800 vom 2. Februar 1883. — (7) Thonindustrieseitung 1888, 9.

theilt behufs Untersuchung von Portlandcement auf Verfälschung durch Schlackenmehl mit, dass eine chemische Analyse eines solchen Productes nicht völlig maßgebend sei; ein hoher Mangan- und Schwefelgehalt macht jedoch den Cement der Verfälschung verdächtig. Zur weiteren Prüfung dient das spec. Gewicht des Cementes; 1 Liter reiner Cement, lose in das Gefäß geschüttelt, wiegt 1288 g, eingerüttelt 1840 g; 1 Liter Schlackenmehl wiegt 1100 resp. 1500 g. Ebenfalls kann durch Analyse des Schlämmrückstandes, jedoch nur qualitativ, die Verfälschung nachgewiesen werden. Unter dem Mikroskope läßt sich ferner deutlich poröser, Lava ähnlicher grauer Cement von glasiger, scharfkantiger, weißer oder grünlicher Schlacke unterscheiden. Auch hinsichtlich des Anrührens mit Wasser, sowie des Aussehens der Bruchstücke zeigt sich ein wesentlicher Unterschied.

Auf einen Bericht (1) über Verfälschungen von Cement, erstattet von R. Dyckerhoff auf der sechsten Generalversammlung des Vereins deutscher Cementfabrikanten in Berlin, kann hier nur verwiesen werden.

E. Landrin (2) studirte die Einwirkung des Wassers auf den Kalk von Theil, wobei Er fand, dass dabei ein großer Theil des Kalkes in Lösung geht, während als unlöslich das Calciumsilicat 3SiO<sub>2</sub>. 4CaO, welches Er bereits früher beschrieben hat (3) und nun mit dem Namen Puszo-Portland belegt, nebst Calciumaluminat zurückbleiben.

Derselbe (4) hat ferner mehrere Puzzolanerden untersucht und dabei vor Allem auf die in Salzsäure lösliche hydraulische Kieselsäure (5) Rücksicht genommen. Er fand:

T	9-1-	-H	IXalia	h	Theil	
ın	<b>58</b> 15	aan ra	OFIROL	ner	T.UGH	•

Kieselsäure		•	•		•	•	1,90	1,15	0,45	0,25
Thonerde und	Eise	nox	yd	•	•	•	28,80	81,90	25,85	4,58
Kalk		•	•	•	•	•	2,60	1,50	5,60	2,25
Magnesia .		•	•	•	•	•	1,40	0,88	2,50	0,60
Alkalien u. s.	w.	•	•	•	•	•	0,75	0,12	0,75	0,12.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **245**, 245. — (2) Compt. rend. **26**, 1229. — (8) Siehe diesen JB. S. 1686. — (4) Compt. rend. **26**, 491. — (5) Siehe diesen JB. S. 1686 £

### In Salzsaure unlöslicher Theil:

Kieselskure	41,70	87,80	44,70	74,80
Thonerde und Eisenoxyd	10,60	7,56	2,25	13,80
Kalk	6,05	8,20	4,05	1,80
Magnesia	1,29	8,05	1,86	0,06
Alkalien u. s. w.		0,49	0,74	0,44.

Somit war die ganse hydraulische Kieselsäure als Kalksalz im in Salssäure unlöslichen Theile enthalten.

Aus einem Aufsatze (1) von C. Lauth über die Fabrikation von blauem Porcellan (mittelst Kobaltoxyd gefärbt) ist hervorzuheben, daß die Zusammensetzung der Verbrennungsgase beim Brennen der Farbe von wesentlichem Einfluß auf die Schönheit derselben ist. So ergab sich bei der Zusammensetzung der Gase: Kohlensäure 12,5 und Sauerstoff 8,5 für 100 Volumina Gas, eine schöne blaue Farbe des Porcellans; bei einer Zusammensetzung der Gase: Kohlensäure 13,5 bis 14 und Sauerstoff 6,5 bis 6 für 100 Volumina Gas, wurde ein graublau gefärbtes Porcellan erhalten.

C. Bischof (2) hat einige besonders ausgesuchte amerikanische Thone untersucht, welche sich durch hohen Gehalt an Thonerde und Titansäure und geringen Gehalt an Kalk, Magnesia, Kali und Sand auszeichnen. Die von Ihm gefundenen Werthe differiren mitunter sehr stark mit denen von H. Cock (3) erhaltenen.

H. Seger (4) hat sich eingehend mit den Glasuren für verschiedene Thonwaaren beschäftigt. Aus Seinen Untersuchungen geht hervor, dass die Glasur quantitativ gegen die Masse des Scherbens zurücktritt; die Grenzen der Zusammensetzung der Glasuren sind für gewöhnliches Irdengeschirr, sowie für feine Fayence, RO. 1,5 SiO<sub>2</sub> bis RO. 3 SiO<sub>2</sub>, für deutsches und englisches Steingut RO. 0,1 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 2,5 SiO<sub>2</sub> bis RO. 0,4 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 4,5 SiO<sub>2</sub>, für Porcellanglasuren RO. 0,5 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 5 SiO<sub>2</sub> bis RO. 1,25 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 12 SiO<sub>2</sub>. Ein steigender Gehalt an Thonerde erhöht den Schmelzpunkt, ähnlich wie die Kieselsäure, wesentlich. Die Einführung der

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 12, 569. — (2) Dingl. pol. J. 249, 167. — (3) Daselbst. — (4) Dingl. pol. J. 249, 168.

Thonerde bietet übrigens auch ein Hülfsmittel, um das Verhältniss der eigentlichen Flussmittel zur Kieselsäure in einer Weise zu verschieben, das das Sättigungsverhältnis dieser gegen einander die angegebenen Grenzwerthe überschreiten darf, ohne dass Entglasen, Ablaufen oder Einsuppen zu befürchten ist. Die Ursache des Haarrissigwerdens sowie des Absprengens der Glasur liegt in der verschiedenen Ausdehnung des Scherbens und der Glasur durch die Wärme. Er findet ferner, dass zur Herstellung von farbigen Glasuren die Methode der Ersetzung des farblosen Flussmittels durch Metalloxyde in äquivalenten Verhältnissen, insbesondere für die Glasur des Beger-Porcellans, die besten Resultate giebt. Die letzterwähnte Glasur besitzt die Zusammensetzung RO.0,5 Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub>.5 bis 6SiO<sub>2</sub>, in welche man nach äquivalenten Mengen für Kalk Kobaltoxydul, Nickeloxydul oder Kupferoxyd, für Thonerde Chromoxyd, Eisenoxyd, Manganoxyd und Uranoxyd einführen kann, um eine Farbenskala zu erhalten, deren Glieder nicht nur eine gleiche chemische Constitution, sondern auch beinahe denselben Schmelzpunkt besitzen. Auf diesem Porcellan lässt sich ferner das Kupferoxydulroth erzeugen.

W. Schumacher (1) hat sich ebenfalls mit dem Einfluß der zusammensetzenden Materialien auf die Natur der Glasuren beschäftigt. Zur Feststellung des Verhaltens des Calcium-silicates zu den Alkalisilicaten wurden Kalk, Soda und Feuerstein in den folgenden Formeln entsprechenden Verhältnissen gemengt und bei 1100° geschmolzen:

```
Nr. 1) 8 (CaO. SiO<sub>2</sub>). 8 (NaO. 2 SiO<sub>2</sub>).
```

Das Gemenge Nr. 1) stellte eine großblasige, glasartige Masse dar, an deren Oberfläche sich zahlreiche glänzende, krystallinische Flächen zeigten, Nr. 2) und Nr. 3) gaben getrübte,

Nr. 2) 3 (CaO. SiO<sub>2</sub>). 5 (NaO. 2 SiO<sub>2</sub>). (NaO. SiO<sub>2</sub>).

Nr. 8) 8 (CaO. SiO<sub>2</sub>). 6 (NaO. 2 SiO<sub>2</sub>). 8 (NaO. SiO<sub>2</sub>).

Nr. 4)  $8 (CaO \cdot 2 SiO_2) \cdot 6 (NaO \cdot 2 SiO_2)$ .

Nr. 5)  $8 (CaO \cdot 2 SiO_2) \cdot 6 (NaO \cdot 2 SiO_2) \cdot 9 (SiO_2)$ .

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 248, 170.

- Nr. 4) und 5) vollkommen durchsichtige Gläser. In ähnlicher Weise wurden Bleiglaeuren hergestellt, welche folgende Zusammensetzung und beistehendes Verhalten zeigten:
  - (CaO.SiO<sub>2</sub>). (PbO.2SiO<sub>2</sub>), grofsblätterige durchscheinende Schmelze;
  - (CaO.SiO<sub>2</sub>).1,5 (PbO.2SiO<sub>2</sub>).0,5 (PbO.SiO<sub>2</sub>), fast blasenfreies Glas;
  - (CaO. SiO<sub>2</sub>). 0,5 (PbO. 2 SiO<sub>2</sub>). 0,5 (PbO. SiO<sub>2</sub>). (NaO. 2 SiO<sub>2</sub>), völlig krystallinische Masse;
  - 2 (CaO. SiO<sub>2</sub>). (PbO. SiO<sub>2</sub>). (BO<sub>2</sub>), vollkommenes Glas;
    - (CaO. SiO<sub>2</sub>). (CaO. BO<sub>3</sub>). (NaO. 2 SiO<sub>2</sub>), entglaste krystallinische Masse;
    - (CaO. SiO<sub>2</sub>).3 (CaO. SiO. BO<sub>3</sub>). (CaO. BO<sub>3</sub>).3 (NaO. 2 SiO<sub>2</sub>), vollkommenes Gias;
  - 8 (CaO. SiO<sub>2</sub>. BO<sub>3</sub>). 2 (CaO. BO<sub>3</sub>). 3 (NaO. 2BO<sub>3</sub>), vollkommenes Glas.
- J. Morrison (1) besprach die Vortheile der von Ihm erzeugten, Säuren widerstehenden Ziegelsteine; dieselben sollen sich besonders für Glowerthürme eignen. Hierzu machte E. Parry (2) eine ergänzende Bemerkung.
- A. Frank (3) gewinnt poröse Steinmassen aus künstlich dargestellter oder natürlich vorkommender, feinzertheilter Kieselerde (oder Kieselguhr) durch Mengen mit verbrennlichen organischen Stoffen und Alkalien resp. alkalischen Erden und Glühen der Mischung bei Zutritt oder Abschluss der Luft; dadurch werden kohlehaltige oder kohlenstofffreie Steine erhalten. So werden als Bindemittel verwendet: weinsaures Kali, weinsaures Kalinatron, Rückstände der Zuckergewinnung aus den Rübensyrupen durch Elution, Zuckerkalklösung, Auflösungen von ätzenden, kohlensauren oder organisch-sauren Alkalien in Blut u. s. f. Um dieses porose Material zur Absorption von Carbolsäure oder Brom verwerthbar zu machen, wird es glühenden Alkalidämpfen ausgesetzt oder sonst irgendwie mit einer Glasur versehen; diese Glasur braucht dann nur an einer Stelle weggeschafft zu werden, um gewissermalsen leicht zu verschließende Flaschen zu erhalten.

Kondakow (4) theilte eine Analyse der hellgelben Concretionen aus feuerfestem Thone von Bachmut mit. Derselben zu-

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 55. — (2) Chem. News 47, 154. — (8) Ber. 1883, 815 (Patent). — (4) Ber. 1883, 977 (Ausz.).

folge besitzt dieses Mineral eine Zusammensetzung, welche annähernd der Formel R<sub>2</sub>OSO<sub>8</sub>. 4 (Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub>SO<sub>8</sub>), 9H<sub>2</sub>O. SiO<sub>2</sub>. 17S entspricht.

Eine Zusammenstellung der Neuerungen in der Herstellung von Thon- und Kohlenziegeln in Dingler's Journal (1) enthält nur Beschreibungen von Maschinen und Apparaten.

Nach L. Kessler (2) erhält man harte ungefärbte oder gefärbte Kalksteine (Marmorimitation, Ornamentensteine), indem man Kalksteine mit Lösungen der kieselfluorwasserstoffsauren Salze des Magnesiums, Aluminiums, Zinks, Kupfers, Chroms, Eisens u. s. w. imprägnirt.

W. Wallace (3) besprach die Ursachen des Verfalles der Bausteine. Der Verfall steht im directen Verhältnisse zur Menge der kohlensauren Salze, welche die Bausteine (vor allem die Sandsteine) enthalten. Er untersuchte zwölf Sandsteine aus verschiedenen Brüchen und stellt die erhaltenen Resultate tabellarisch zusammen. Als Ursache des Verfalles dieser Bausteine giebt Derselbe die Einwirkung kohlensäurehaltigen Wassers an, durch welches die Carbonate gelöst werden.

G. Christel (4) hat gefunden, dass das besonders bei sogenanntem Rohziegelbau efflorescirende Salz mitunter aus beinahe reinem Glaubersalz besteht, und vermuthet, dass dasselbe seine Bildung dem Eisenkies des verwendeten Thones verdanke.

Nach dem "Metallarbeiter" (5) soll sich ein aus 2 Thln. trockenem Lehm und 1 Thl. Borax mit der hinreichenden Menge Wasser erhaltener Eisenkitt besonders gut für Dampfapparate, Oefen u. s. w. eignen.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 157. — (2) Compt. rend. 36, 1317. — (3) Chem. News 47, 228. — (4) Arch. Pharm. [3] 31, 39. — (5) Am. Phys. Beibl. 7, 628.

### Agrikulturchemie; Dünger; Desinfection.

Aus dem Ministerium in Washington erschien ein längerer Bericht von G. B. Loring über Ackerbau (1) in den vereinigten Staaten, welcher nicht nur chemische, sondern auch botanische, entomologische und statistische Studien sowie auch Veterinärkunde enthält. Im Auszuge ist das Werk leider nicht wiederzugeben.

- P. Dehérain und L. Maquenne (2) haben in der Ackererde einen Mikroorganismus aufgefunden, welcher sich in seinem Verhalten und seinen Eigenschaften dem Bacillus amylobacter (3) Dieser fermentartige Körper erzeugt Reductionsprocesse, entwickelt beispielsweise aus Nitraten Stickstoff und Stickoxydul; bei dieser Reduction konnten in keinem Falle Ammoniak, Amine oder Hydroxylamin nachgewiesen werden. Zuckerlösung wird durch dieses Ferment direct oder bei Gegenwart von Kreide in Buttersäuregährung versetzt und lassen sich auf diese Weise die Vibrionen züchten; Aetzkalkzusatz stellt die Gährung sofort ein. Das Ferment wird durch Jodlösung gebläut und verhält sich überhaupt wie das Buttersäureferment. Zur Gewinnung der Buttersäure aus der vergohrenen Zuckerlösung empfehlen Dieselben, die Flüssigkeit bis nahe zur Trockene einzudampfen, den Rückstand wiederholt mit kleinen Wassermengen unter Zusatz von Borsäure zu destilliren, und das Destillat nach der Neutralisation mit Natriumdicarbonat zur Trockne einzudampfen.
- P. de Gasparin (4) besprach eine von Faucon eingeführte Methode der Vernichtung der Phyllowera durch Inundation der betreffenden Weinländer in Südfrankreich und führte zahlreiche Analysen von Weinböden an; diese Methode soll einer ausgebreiteten Anwendung fähig sein, sich jedoch nur für gewisse Böden eignen.

<sup>(1)</sup> Report of the commissioner of agriculture for the year 1888. Washington 1888. — (2) Bull. soc. chim. [2] \$9, 49. — (3) JB. f. 1882, 1422; f. 1879, 1016. — (4) Compt. rend. \$6, 1552.

C. Krauch (1) hat in der Section für landwirthschaftliches Versuchswesen der Naturforscher-Versammlung zu Eisenach einen Vortrag über die Wirkung von zinksulfat- und kochsalzhaltigem Wasser auf Boden und Pflanzen gehalten. Danach sind die Abflusswässer von Zinkhütten sowie kochsalzhaltige Wässer schädlich für die Vegetation. Ausgeführte Versuche haben ergeben, dass schon Wasser, welches mit 0,5 g Kochsalz pro Liter versetzt ist, mehr Kali, Phosphorsäure und Kalk aus dem Boden aufnimmt, als Wasser ohne Zusatz von Kochsalz. Bei Wasserkulturen findet selbst in 1 procentiger Kochsalzlösung keine merkliche Wirkung auf die Pflanze statt; wurde jedoch im Boden, den eine Kochsalzlösung von 0,6 g per Liter durchrieselt hatte, kultivirt, so fand eine merkliche Beeinflussung statt. Versuche, die in ähnlicher Weise mit Zinksulfatlösungen ausgeführt wurden, ergaben folgende Resultate: Zink wird vom Boden zurückgehalten und dafür äquivalente Mengen Kalk, Magnesia und Kali gelöst; 0,1 g Zinksulfat per Liter in Lösung verursachte bei Wasserkulturen den Tod der Pflanzen (Gräser, Gerste und Weiden) in wenigen Tagen. Wurden Lösungen von Zinksulfat, enthaltend a) 100, b) 200, c) 400 und d) 800 mg per Liter, durch Boden filtrirt und hierauf in den Boden Gräser gesäet, so entwickelten sich dieselben bei a) und b) nur dürftig; bei c) und d) keimten noch einige Samen, starben jedoch bald ab. Der Boden im Versuche c) enthielt im lufttrockenen Zustande 0,213 Proc. ZnO, der Boden d) unter denselben Verhältnissen 0,334 Proc. ZnO. — An diesen Vortrag knüpfte sich eine lebhafte Debatte.

Auch F. Storp (2) besprach in einem längeren Artikel den Einfluss von kochsalz- und zinksulfathaltigem Wasser auf Boden und Pflanzen. Auf die sehr eingehende Publikation kann hier nur aufmerksam gemacht werden.

O. Kellner hat unter Mitwirkung von H. Imai (3) und J. Savano (4) Untersuchungen einiger japanischer Bodenarten

<sup>(1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 28, 468. — (2) Landw. Jahrb. 12, 795. — (3) Landw. Vers.-Stat. 20, 1. — (4) Landw. Vers.-Stat. 20, 18.

ausgeführt und sich mit agrikulturchemischen Studien über die Reiskultur beschäftigt. Diese Arbeiten gestatten keinen Auszug, es muß daher auf dieselben verwiesen werden.

F. Sestini(1) bemerkte, dass Er bereits im Jahre 1861 (2) in Seiner Publikation, betitelt: "Ueber den Uebergang der Mineralsubstanzen aus dem Boden in die Pflanzen," die Anwendung der Dialyse für Bodenanalysen empfohlen habe (3).

Gawrilow(4) berichtete über die Zusammensetzung einer Humussubstanz aus russischem Tschernosem des Gouvernements Tula. Die Humussubstanz wurde nach der Methode von Grandeau (5) ausgezogen, sodann mit Salzsäure gefällt und mit derselben Säure gewaschen. Dieselbe enthielt ungefähr 12 Proc. Asche von der Zusammensetzung: SiO<sub>2</sub> = 42,12 Proc.; Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 9,8 Proc.; Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 26,77 Proc.; P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> = 15,5 Proc.; K<sub>2</sub>O = 2,4 Proc. und geringe Mengen Kalk, Magnesia und Natron. Es war somit bei Gegenwart von Eisenoxyd und Thonerde die Phosphorsäure in ammoniakalischer Lösung vorhanden, aus der sie durch Salzsäure niedergeschlagen werden konnte.

Gustavson (6) machte zu den Ergebnissen der vorstehenden Untersuchung Gawrilow's die Bemerkung, daß die Humussubstanz alkoholischen Wasserstoff enthalte, welcher die Nichtfällbarkeit der Aluminium- und Eisenphosphate durch Ammoniak bedinge.

- C. Virchow (7) hat eine größere chemisch-geologische Studie über das Kehdinger Moor veröffentlicht, und M. Fleischer schrieb hierzu eine Einleitung.
- P. F. Frankland und F. Jordan (8) haben die Gase untersucht, welche bei der Umwandlung von Gras in Heu entwickelt werden. Fein geschnittenes Gras entwickelte in Luft bei 15° in drei Tagen 3 ccm Gas, bestehend aus 46,35 Proc.

<sup>(1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 39, 459. — (2) Giornale di Farmacia e Chimica, Turin 1861. — (3) Vgl. Petermann, JB. f. 1882, 1420. — (4) Ber. 1888, 977 (Ausz.); Bull. soc. chim. [2] 40, 74. — (5) JB. f. 1872, 994. — (6) Bull. soc. chim. [2] 40, 74. — (7) Landw. Jahrb. 13, 88 bis 128. — (8) Chem. Soc. J. 48, 294.

Kohlensäure, 0,07 Proc. Sauerstoff und 53,58 Proc. Stickstoff; in dreizehn folgenden Tagen entwickelte es noch 4 ccm Gas, bestehend aus 85,33 Proc. Kohlensäure, 0,00 Proc. Sauerstoff und 14,67 Proc. Stickstoff. Eine Atmosphäre von Kohlensäure, Wasserstoff oder Sauerstoff änderte nichts an dem Resultate. Das Gras erleidet stets eine rasche Oxydation entweder durch den atmosphärischen Sauerstoff, oder dem eignen gebundenen Ist Luft vorhanden so sind die Gase reich an Stickstoff; bei höherer Temperatur (36°) wird mehr Gas erzeugt. Stets ist Kohlensäure das Hauptproduct, Wasserstoff und Kohlenwasserstoffe treten nur in geringer Menge auf. Von Wasser umgeben entwickelt Gras das fünffache Volumen Gas und ist dieses reich an Wasserstoff; im Wasser ist dann Milchsäure, Essigsäure und wahrscheinlich Propionsäure enthalten. das Wasser gährungswidrige Mittel, wie Phenol oder Sublimat, oder wurde das Gras vorher gedämpft, so entwickeln sich keine Gase.

D. P. Penhallow (1) berichtete über die in einem eigenen Werke erschienenen, von Lawes, Gilbert und Sohn ausgeführten botanischen und Agrikulturstudien bei Wiesengrasbau.

Dael von Koeth-Sörgenloch (2) hat Anbauversuche mit verschiedenen Sorten Runkelrüben ausgeführt. Unter vollkommen gleichen Verhältnissen aufgewachsen zeigten die verschiedenen Runkelrüben bei der Analyse folgende Zusammensetzung:

	Mark		Saft	Spec. Gew.	Trockensubst. d. Saftes	Zuckergehalt SacchGrade
Oberndorfer	8,9		96,1	1,044	9,8 Proc.	10,8
Des Barres	4,0		96,0	1,041	10,4 <sub>n</sub>	10,1
Walsenrunkeln	4,2		95,8	1 <b>,04</b> 0	11,2 ,	9,9
Riesen-Mangold	8,2	•	96,8	1,048	11,9 "	10,6
Riesen-Mammout	h <b>4,</b> 0		96,0	1,086	7,4 ,	8,9.

Das spec. Gewicht des Saftes wurde bei 15° und die Trockensubstanz bei 100° ermittelt.

V. Jodin (3) hat Kulturversuche angestellt, um die Rolle

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] **36**, 395. — (2) Landw. Vers.-Stat. **36**, 451. — (3) Ann. chim. phys. [5] **30**, 485.

der Kieselsäure in der Vegetation des Mais festzustellen. Dieselben haben ergeben, dass die Maispflanze selbst bei vollständiger Abwesenheit der Kieselsäure vollkommen gedeiht.

Hervé Mangon (1) beschrieb die Cultivirung der Eisfeige (Mesembrianthemum crystallinum) und theilte einige von
Schloesing ausgeführte Analysen der Asche dieser Pflanzen
mit. In dieser Asche findet sich sehr viel Kalium und relativ
viel Chlor, so daß dieselbe mit Vortheil zur Gewinnung von
Potasche und Chlor verwendet werden könnte.

A. Houzeau (2) besprach die Einflüsse des Sonnenlichts und der Regenfälle auf den Ammoniakgehalt der Regenwässer (3).

Nach F. Röder (4) genügen 3 bis 6 Tropfen des officinellen dialysirten Eisenhydroxyds, um in einem Liter Ohio-Wasser die festen suspendirten Körper niederzuschlagen. Zwei Tropfen dieses Reagenses sind nöthig, um mit einem Tropfen Blut gefärbtes Wasser vollkommen zu klären. Albuminoïde sowie wahrscheinlich viele andere organische Substanzen werden durch dieses Mittel gefällt; der alles Eisen enthaltende Niederschlag kann leicht von dem nun farb-, geruch- und geschmacklosen Wasser getrennt werden. Für technische Zwecke schlägt Röder die Verwendung von Eisenchlorid und Natriumcarbonat vor; die hierbei sich bildende geringe Menge von Chlornatrium kann nicht in Betracht kommen.

Gestützt auf die Versuche von Märcker (5) empfiehlt E. Pott (6), die Biertreber behufs Aufbewahrung zu trocknen. Seinen analytischen Resultaten zufolge benachtheiligt vorheriges Ausschleudern oder Pressen den Werth der Biertreber nicht. Die so conservirten Biertreber sollen einen hohen Nährwerth besitzen und außerdem ein sehr gesundes Futtermittel bilden.

A. Andouard und V. Dézaunay (7) haben den Einfluß der Fütterung mit Diffusionsrückständen aus Zuckerfabriken

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **36**, 80. — (2) Compt. rend. **36**, 259. — (8) Vgl. JB. f. 1876, 192. — (4) Scientif. Proceedings Ohio Mech. Inst. 1888, 186 (Auss.). — (5) Dingl. pol. J. **347**, 123. — (6) Dingl. pol. J. **347**, 267. — (7) Compt. rend. **37**, 809.

auf die Milch studirt, und dabei gefunden, dass durch diese Fütterung sofort eine Vergrößerung des Milchertrages (32 für 100) eintritt, dabei der Caseingehalt und Salzgehalt gleich bleibt, dagegen der Buttergehalt (12,40 für 100) und der Zuckergehalt (23,64 für 100) wesentlich steigt. Endlich besitzt eine solche Milch einen weniger angenehmen Geruch und eine größere Neigung zum Sauerwerden.

- G. Kühn, F. Gerver, M. Schmöger, A. Thomas, O. Kern, R. Struve und O. Neubert (1) haben Ihre vierjährigen Versuche über die Verdaulichkeit der Weizenkleis und deren Veränderungen durch verschiedene Arten der Zubereitung und Verabreichung sowie über die Verdaulichkeit des Wiesenheus im trockenen und angefeuchteten Zustande veröffentlicht. Auf diese sehr eingehenden Untersuchungen kann hier nur verwiesen werden.
- H. Y. D. Scott (2) hat ein Patent auf die Behandlung von Phosphaten und stickstoffhaltigen Stoffen zur Bereitung von Danach wird einerseits das gepulverte Dünger genommen. Phosphat mit so viel Schwefelsäure behandelt, dass alle Phosphorsaure in Freiheit gesetzt wird, andererseits Magnesia (aus gebranntem Dolomit durch Waschen erhalten) in Gaswasser vertheilt, Kohlensäure eingeleitet und gerührt, wodurch Ammoniummagnesiumcarbonat entsteht; das Doppelcarbonat wird abgeschieden und die Flüssigkeit mit Magnesia und Phosphorsäure versetzt, wodurch alles Ammoniak als phosphors. Ammoniakmagnesia ausfällt. Das Doppelcarbonat wird mittelst Schwefelsäure oder Phosphorsäure behandelt und schließlich die resultirenden Salze gemischt. Die Phosphorsäurelösung wird mit Magnesia, Kalk oder stickstoffhaltigen Abfallstoffen, welche Alkalien oder alkalische Erden enthalten, neutralisirt.
- F. J. Lloyd (3) verfährt zur Bestimmung der unlöslichen Phosphate in den Superphosphaten des Handels auf folgende Weise. In einer gewogenen Menge Substanz werden die lös-

<sup>(1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 39, 1 bis 214. — (2) Ber. 1883, 266 (Patent). — (3) Monit. scientif. [8] 18, 1174.

lichen Phosphate mit Wasser sorgfältig ausgezogen und der Rückstand geglüht; durch Lösen in Salzsäure und Abfiltriren kann man die Silicate trennen und im Filtrate dann mittelst Ammoniak die Phosphate wieder niederschlagen und nach dem Glühen wägen. Nach Demselben können diese unlöslichen Phosphate in solche, die nach dem Glühen weiß und in solche, welche bei analoger Behandlung roth erscheinen, eingetheilt werden. Die weißen unlöslichen Phosphate finden sich nur in Producten aus Superphosphatfabriken, in denen Knochen verarbeitet werden (1). Die rothen Phosphate gaben bei der Analyse 32,53 Proc. Kalk, 31,89 Proc. Eisenoxyd und 35,77 Proc. Phosphorsäure.

H. A. Huston (2) prüfte den Einflus der Zeit und der Temperatur auf die Löslichkeit der Phosphorsäure in Handelsdüngern in einer Lösung von Ammoniumcitrat. Von einem solchen Dünger, enthaltend 20,28 Proc. P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, löste eine Ammoniumcitratlösung vom spec. Gewicht 1,09 bei 40°:

In	80	Minuten	•	•	•	•	•	•	4,01	Proc.	P.O.
77	45	n	•	•	•	•	•	•	4,97	*	"
27	<b>60</b>	7	•	•	•	•	•	•	5,92	79	77

Für den Fall der Verwendung eines großen Ueberschusses von Ammoniumcitrat (über 40 Mol. Citrat auf 1 Mol. Phosphat) ist nach Seiner Hypothese die Menge des Gelösten in jedem Momente proportional der noch vorhandenen, auf gleiche Weise löslichen Phosphorsäure (3). Auf Grund dieser Hypothese ist der wahrscheinlichste Grenzwerth der Löslichkeit unter den genannten Bedingungen 7,8 Proc. des rohen Phosphats oder 38 Proc. der gesammten Phosphorsäure. Dieser Calculation zufolge würden sich für die oben angegebenen Beobachtungszeiten folgende Differenzen zwischen den beobachteten und berechneten Werthen ergeben an Procenten gelöster Phosphorsäure (Anhydrid):

					Bestimmt	Berechnet	Differenz
80	Minuten	•	•	•	4,01	8,91	0,10
45	77	•	•	•	4,97	5,05	0,08
60	<b>7</b>	•	•	•	5,92	5,86	0,06.

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1429. — (2) Scientif. Proceedings Ohio Mech. Inst. 1883, 184 (Ausz.). — (3) Scientif. Proceedings Ohio Mech. Inst. 1882, 167 (Ausz.).

Derselbe besprach schließlich die üblichen Methoden der Bestimmung der zurückgegangenen Phosphorsäure mittelst Ammoniumcitrat (1) und wies auf die großen Fehlerquellen hin, welche durch Zeit- und Temperaturverschiedenheiten entstehen können.

M. Märcker (2) hat durch Versuche constatirt, dass das "Zurückgehen" der löslichen Phosphorsäure in den Superphosphaten, wenn dieselben in verzinnte Blechbüchsen verpackt sind, ein sehr bedeutendes (bis 1,43 Proc. der löslichen Phosphorsäure) ist und jedenfalls von der Einwirkung des Superphosphates auf das Zinn der Büchse herrührt.

M. Fleischer (3) hat in Gemeinschaft mit A. König und R. Kifsling weitläufige Studien über das Verhalten schwerlöslicher *Phosphate* im *Moorboden* und gegen einige schwache Lösungsmittel veröffentlicht.

P. Wagner (4) hat unter Mitwirkung von W. Rohn, H. Prinz, Th. Wetzke, Ch. Meyer und L. Laatsch einen langen Aufsatz, betitelt "Beiträge zur Ausbildung der Düngungslehre" geschrieben, auf welchen hier nur verwiesen werden kann.

M. Fleischer (5) schrieb einen Aufsatz über die Materialien zur Düngung und Meliorirung des Moorbodens, in welchem Er sich auf Seine (6), A. König's (7) und R. Kissling's (8) Arbeiten stützt.

E. Reichardt (9) hat ein unter dem Namen Kieselsäure Poudrette in den Handel kommendes Düngemittel untersucht. Er fand: lösliche Phosphorsäure 0, Gesammtphosphorsäure 0,20, Stickstoff 0,30, Kali 0,15, Sand und Thon 82,80, lösliche Kieselsäure 11,05 (in Kali), lösliche Kieselsäure 0,05 (in Säure) für 100 Thle. des Düngmittels; dasselbe ist demnach völlig werthlos.

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1871, 901; f. 1878, 254, 1049; f. 1874, 1146; f. 1879, 1125; f. 1880, 1885; f. 1881, 1171, 1286; f. 1882, 1480 f. — (2) Chem. Centr. 1883, 797 (Auss.). — (8) Landw. Jahrb. 129, 193. — (4) Landw. Jahrb. 129, 583 bis 748. — (5) Landw. Jahrb. 129, 203. — (6) In den JB. nicht übergegangen. — (7) JB. f. 1882, 1428. — (8) In den JB. nicht übergegangen. — (9) Rep. anal. Chem. 1888, 226.

Grigorieff (1) berichtete über neue Lager von mineralischem Dünger im Gouvernement Riazan (2). — Derselbe hat
den dort vorkommenden Sandstein und Sand einer Untersuchung
unterzogen und gefunden, dass in ersterem der Hauptbestandtheil ein Cement ist, der außer etwas Thon im Wesentlichen
Tricalciumphosphat, Calciumcarbonat und braunen Hämatit enthält; im Sande spielen diese Bestandtheile eine secundäre Rolle.
Die Sandsteine bestehen außer aus dem erwähnten Cement
noch aus Tricalciumphosphat und Glauconit. Der grüne Sand
besteht im Wesentlichen aus Glauconit.

E. Güntz (3) analysirte einen Guano aus dem mächtigen Lager der Aves-Inseln, an der Küste von Venezuela, und fand in demselben 7,03 Proc. organische Substanz, 42,62 Proc. Kalk, 2,03 Proc. Magnesia, 0,14 Proc. Kali, 0,22 Proc. Ammoniumoxyd, 33,12 Proc. Phosphorsäure und 0,284 Proc. Gesammtstickstoffgehalt.

E. Chevreul (4) hat aus einem Guano eine weiße Substanz abgeschieden, die aus saurem Ammoniumcarbonat, Kaliumsulfat und Wasser bestand.

A. Andouard (5) untersuchte den Guano von den Inseln des Cap Vert und fand für denselben folgende Zusammensetzung:

Feuchtigkeit	•	•.	•	15,21 Pro	)G.
Organischer Stickstoff .	•	•	•	0,28 ,	
Stickstoff als Ammoniak	•	•	•	0,04 "	
Organische Stoffe	•	•	•	10,63 "	
Phosphorsaure	•	•	•	11,87 ,	
Kalk, Magnesia, Eisenoxyd		•	•	20,49 "	
In Wasser lösliche Salze	•	•	•	0,92	
Kieselsäure und Silikate	•	• ,	•	41,06	

P. Wagner (6) hat einen afrikanischen Guano untersucht. Er fand:

<sup>(1)</sup> Bull. soc. chim. [2] \$9, 509. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1432. — (8) Chemikerzeit. 1888, 780; Dingl. pol. J. \$49, 187 (Ausz.). — (4) Compt. rend. \$7, 786. — (5) Compt. rend. \$7, 858; Rep. anal. Chem. 1883, 385 (Ausz.). — (6) Chem. Centr. 1883, 111 (Ausz.).

Sticksto	ff in	Form	von S	alpetersä:	are .	•	•		0,02	Proc.
n	n	n	, A1	nmoni <b>a</b> k				•	4,57	7)
7	79	n	, H	arnsäure,	Guan	in u.	8. W.	•	10,09	77
Phospho	rsāu	re, in	Wasser	löslich				•	3,05	79
,		in	Wasser	r unlöslic	h .			•	6,70	71
Kali					• •			•	4,65	ħ

- T. H. Cobley (1) gewinnt einen Dünger (Rolsguano), indem Er das mit Urin und Excrementen von Pferden durchtränkte Stroh mit Wasser und der Säure, die bei der Behandlung von Knochen mit Salzsäure erhalten wird, also Calciumphosphat enthält, systematisch auslaugt, zur Flüssigkeit die Chloride und Sulfate des Eisens, Aluminiums, Calciums, Magnesiums und Natriums hinzufügt und das Ganze zur Syrupdicke eindampft. Der Rückstand wird dann entweder mit dem kohligen Rückstand von der Blutlaugensalzdarstellung, oder mit Torfasche, Torfpulver, gebranntem Schiefer, gebranntem oder ungebranntem Kainit gemengt und in Filterpressen zu Kuchen formirt.
- O. Kellner (2) hat in Gemeinschaft mit S. Sasaki und J. Savano Untersuchungen über die Benutzung mit Carbolsäure desinficirter Excremente als Dünger ausgeführt. Die selben gelangten zu dem Resultate, daß die Carbolsäure durch den Regen so vertheilt wird, daß dieselbe keinen nachtheiligen Einfluß auf die Keimung und Entwickelung der Pflanzen ausübt-
- J. Nessler (3) führte in Gemeinschaft mit F. Volz, anschließend an Seine im Jahre 1867 publicirten Versuche, neue Düngungsversuche für Tabak aus. Dieselben bezogen sich auf die Eruirung der Wirkung von Chlorkalium, Kaliumsulfat und Kaliumnitrat als Düngemittel.
- P. P. Dehérain (4) hat mehrjährige Düngungsversuche für Mais und Kartoffeln mit verschiedenen Düngern: salpetersaurem Natron, schwefelsaurem Ammonium u. s. w. ausgeführt und ist bis jetzt zu folgenden Resultaten gelangt. Der Stickstoffverlust der Ackererde ist nicht nur durch Entziehung durch die Pflanzen, sondern auch zum größeren Theil

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 266 (Patent). — (2) Landw. Vers.-Stat. 22, 52. — (8) Landw. Vers.-Stat. 29, 309. — (4) Compt. rend. 26, 198.

durch die Oxydation der stickstoffhaltigen Materie des Bodens bedingt. Wird der Ackerboden nicht umgearbeitet, bleibt er dauernd Wiesengrund, so übersteigt die Zunahme des Stickstoffes den Verlust an demselben. Der Ackerboden wird durch Ruhe (Wiesenkultur) bedeutend stickstoffreicher, als durch Umarbeitung und gleichzeitige Düngung.

Derselbe (1) hat ferner parallele Düngungsversuche mit salpeters. Natrium und salpeters. Kalium für Kartoffelcultur ausgeführt und gefunden, daß beide Salze gleich wirken. Zur Erklärung dient die Annahme der Umsetzung des Natronsalzes in Kalisalz im Ackerboden.

Dael v. Koeth-Sörgenloch (2) schrieb eine eingehende Kritik der Arbeit P. Wagner's (3) "Ueber Beurtheilung neuerer Forschungen auf dem Gebiete der Weinbergdüngung".

E. Johanson (4) hat mit dem von F. Petri (5) vorgeschlagenen Desinfectionsmittel Versuche ausgeführt, welche beweisen, dass dieses Mittel die Bacterienentwicklung in Fäcalmassen wohl eine Zeit lang hemmt, dieselbe jedoch nicht verhindert. Das Desinfectionsmittel ist daher keineswegs zu empfehlen.

Einer unten angeführten Quelle (6) zufolge bereitet man in Amerika das Wintergrünöl nicht nur aus Gaultheria procumbens, sondern zum großen Theil auch aus Betula lenta und zwar meist aus den Blättern letztgenannter Pflanze. Es wird dortselbst die antiseptische Wirkung des Wintergrünöles besprochen.

Um die Anwendung des Broms als Desinfectionsmittel zu erleichtern, benutzt A. Frank (7) mit demselben getränkte poröse Kieselguhrmassen (8). Die Verdunstung des Broms wird derart verlangsamt und kann auch durch einen besonderen Apparat regulirt werden.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 998. — (2) Landw. Vers.-Stat. 39, 413. — (8) JB. f. 1880, 1888; f. 1882, 1427. — (4) Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 529. — (5) D. R. P. Nr. 16978 vom 28. Mai 1881. — (6) Monit. scientif. [8] 13, 1109. — (7) Dingl. pol. J. 347, 514; 349, 167. — (8) Vgl. diesen JB. S. 1711.

Walcher (1) empfiehlt als zu antiseptiechen Verbänden ganz vorzüglich geeignet die nach Seiner Angabe hergestellte Holzwolle und den Holzfilz. Ein besonderer Vortheil dieser Holzstoffe soll in der bald doppelt so großen Aufsaugungsfähigkeit für Flüssigkeiten gegenüber anderen ähnlichen Mitteln, wie Torf, Sand, Asche, Sägespähne u. s. w. liegen.

J. Forster (2) hat den Einfluss von mit Borsäure conservirten Speisen auf den menschlichen Organismus studirt und ist dabei zu dem Resultate gelangt, dass durch den Genuss von Borsäure einerseits eine vermehrte Gallenabsonderung, andererseits aber auch eine vermehrte Entleerung von Eiweisskörpern hervorgerufen wird. In Folge dessen warnt Er vor Benutzung dieser Säure als Conservirungsmittel, insbesondere bei Nahrungsmitteln für Kinder.

H. Kolbe (3) theilte mit, dass die von Ihm gefundenen antiseptischen Eigenschaften der Kohlensäure (4) bereits im Jahre 1791 von Hermbstädt in seinem "Systematischen Grundriss der allgemeinen Experimentalchemie u. s. w." angeführt wurden.

G. Rohn (5) berichtete über einen von der Firma O. Schimmel & Comp. in Chemnitz neu construirten Apparat zur Desinfection von Kleidungsstücken, Wäsche und dergleichen, unter gleichzeitiger Anwendung von nasser und trockener erhitzter Luft.

R. Hitchcock (6) hat einen Vortrag gehalten tiber die Prüfung von Wasser und Luft für hygienische Zwecke, mit Bemerkungen über Desinfection. In demselben ist nur Bekanntes wiedergegeben.

F. Fischer (7) untersuchte die Canalgase von Hannover. Durch ein direct aus dem Canal in sein Laboratorium geführtes Rohr war er vorerst in der Lage, die Druckverhältnisse der Canalgase zu messen, wobei Er fand, dass Morgens ein geringer Ueberdruck in den Canälen herrscht, der bis Mittag auf Null

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 285 und Papierzeit. 1888, 969. — (2) Ber. 1888, 1754. — (3) J. pr. Chem. [2] 38, 61. — (4) JB. f. 1882, 1241. — (5) Dingl. pol. J. 347, 76. — (6) Chem. News 47, 7. — (7) Dingl. pol. J. 347, 501.

sinkt, um Nachmittags bis Abends einem Ueberdruck der äußeren Atmosphäre zu weichen. Temperatur und Windrichtung haben auf dieses Verhalten keinen Einfluss, dagegen wird dasselbe von den Barometerschwankungen, sowie von Regenwetter beeinflusst, indem im letzteren Falle erst ein Ueberdruck, später ein negativer Druck der Canalgase warzunehmen ist (die dortigen Canale sind als geschlossene zu betrachten). Während einer vierzehnmonatlichen Beobachtungszeit überstieg der Ueberdruck der Canalgase nur einmal 9 mm Wassersäule, während der Druck der äußeren Luft nach dem Canal höchstens 10 mm Wasserdruck betrug, woraus Fischer schließt, dass eine Wassersäule von 20 bis 25 mm genügt, um das Eindringen der Canalgase in die Häuser zu verhüten. Durch beschriebenes Rohr wurden nun stets Proben vom Canalgase aufgesaugt und in denselben Kohlensäure, Sauerstoff und Kohlenwasserstoffe volumetrisch, Ammoniak durch Auffangen in 1/20 Normalsäure und Zurücktitriren quantitativ und Schwefelwasserstoff mittelst Bleipapier qualitativ bestimmt. Der Kohlensäuregehalt betrug bei Frostwetter 0,90 bis 1,25 Proc., stieg bei Thauwetter auf 1,31 bis 1,80 Proc. Im Sommer und Herbst schwankte derselbe zwischen 2,1 bis 3,53 Proc. Der Gehalt an Sauerstoff betrug im Winter 19,6 bis 19,0 Proc., fiel allmählich und betrug im Sommer und Herbst 18,2 bis 16,9 Proc. Kohlenwasserstoffe waren im Sommer bis 1,2 Proc. vorhanden. Schwefelwasserstoff war gar nicht oder nur spurenweise nachzuweisen; Ammoniak fand sich nur in Spuren bis 50 mg in 1 cbm vor. Die Resultate sind in folgender Tabelle mit den Analysen der Canalgase anderer Städte verglichen:

Canale in	Kohlensäure Proc.	Sauerstoff Proc.	Ammoniak mg in 1 Liter	Schwefel- wasserstoff Proc.
London, nach Letheby	0,532	_	viel	Spur
Desgl., "Miller	0,106-0,307	20,7	_	
Paddington, nach Russel	0,51		wenig	0
Boston, nach Nichols	0,082-0,24	-		
München, nach Beetz	0,217-0,448		7-168	
Paris, nach Glaubry	2,8-8,4	17,4	_	1,25
Desgl., nach Lewy	_		0,09	_
Hannover, nach Fischer,			_	
Winter	0,9-1,8	19,8	Spur	0-Spur
Desgl., Sommer	2,1-3,58	16,9-18,2	Spur-60	Spur

Ebenso wurde auf niedere Organismen geprüft, indem Canalluft durch Nährstüssigkeiten geleitet wurde; in keinem Falle konnten Spaltpilze oder dergleichen nachgewiesen werden. Die letzteren traten jedoch sofort auf, wenn nur 1 Liter Luft einer Abortgrube verwendet wurde. Fischer spricht sich auf Grund dieser Untersuchung sehr zu Gunsten der Schwemmkanäle aus.

E. Salkowski (1) hat die Zusammensetzung der Spüljauche und der daraus entstandenen Rieselwasser Berlin's festgestellt. Aus der Untersuchung geht hervor, dass die Drainwasser reiner sind, als viele städtische Brunnenwasser.

G. H. Gerson (2) schrieb einen Aufsatz, betitelt "Beiträge zur Spüljauchen-Rieselkunde".

Nach J. König (3) gelingt es am besten, faulige Abfluswasser aller Art durch Zuführung von Luft beim Herabrieseln an einem Drahtnetze zu reinigen. Es wird dadurch das übliche alte Reinigungsverfahren solcher Wässer, durch Bewässerung von Wiesen, imitirt. So ergab ein Versuch:

# Das Wasser enthielt per Liter:

			1	Vor (	d. Herabrieseln	Nach d. Herabrieseln
An Sauerstoff	•	•	•	•	8,0 ccm	9,0 <b>ecm</b>
" Schwefelwasserstoff	•	•	•	•	20,4 mg	0,9 mg
Vorhandene, resp. gebilde	e <b>te</b> S	chwe	folsk	ure	48,6 mg	72,0 mg.

W. Demel (4) hat eine Reihe von Abwässern schlesischer Zuckerfabriken analysirt und weist auf die schädlichen Verunreinigungen der Flusswässer durch diese Abwässer hin.

#### Animalische Nahrungsmittel und Abfälle.

P. Vieth (5) stellte fest, dass der Trockensubstanzgehalt der Milch beim Aufbewahren stetig (in 4 Tagen um 1,0

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 314. — (2) Landw. Jahrb. 13, 227. — (3) Chem. Centr. 1883, 174 (Ausz.). — (4) Ber. d. österr. Ges. sur Förderung der chem. Ind. Nr. III, 1883. — (5) Dingl. pol. J. 247, 806.

bis 1,92 Proc.) abnimmt und sieht eine alkoholische Gährung des Milchzuckers als Grund dieser Erscheinung an. Er hat ferner die Veränderungen des Fettgehaltes der Milch während des Kleinverkaufes untersucht und gefunden, daß derselbe im Wesentlichen nicht stark schwankt. Eine einzige Milch zeigte hierin eine Ausnahme.

A. Mayer (1) hat Versuche über das Sauerwerden der Milch und dessen Hintanhaltung angestellt. Das Sauerwerden der Milch wird beim Erwärmen derselben auf 45° beschleunigt, auf 55° verzögert; die Milch erhält jedoch im letzteren Fall einen Geschmack nach Gebäck. Derselbe Geschmack haftet auch der zuckerfreien condensirten Milch an. Milch, welche mit Borsäure, Kochsalz oder Salicylsäure versetzt war, zeigte beim Aufbewahren bei 16° folgenden Beginn der Säuerung und der Gerinnung:

				Sa	uerung	G	BWit	nung
Bei	0,02	Proc.	Borsaure	nach	30	nach	47	Stunden
77	0,04	77	n	77	<b>35</b>	77	47	n
77	0,06	"	*	77	<b>56</b>	77	60	77
77	0,02	77	Kochsalz	77	26	*	80	77
n	0,04	77	. *	*	26	*	82	70
20	0,06	"	×	*	26	77	84	77
79	0,02	79	Salicylsaure	"	33	77	58	7
*	0,04	79	<b>"</b>	77	47	77	82	77
77	0,06	77	77	<b>77</b>	144	n	Ge	rinnt nach 8 Tagen nicht
Ohr	e Zu	sats		•	25	72	28	Stunden.

Nur der Zusatz der Salicylsäure ist durch den Geschmack wahrzunehmen. Mayer schlägt nun vor, zur Conservirung die Milch mit 0,08 Proc. benzoësaurem Natrium oder 0,04 Proc. Borsäure 3 Stunden lang auf 50° zu erwärmen und dann in geschlossenen Gefässen zu versenden.

Zur Conservirung der Milch durch Erwärmen empfiehlt Soltmann (2) einen neuen Kochapparat. — Nach von Biedert (3) ausgeführten Versuchen läßt sich eine dauernde Conservirung der Milch nur durch zweistündiges Erhitzen auf 100° bei Luftabschluß erreichen.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **347**, 376. — (2) Dingl. pol. J. **347**, 376. — (3) Ebendaselbst.

Nach H. v. Liebig (1) wurde seit jeher zur Darstellung condensirter Milch eine theilweise abgerahmte Milch verwendet. Er theilte die mittlere Zusammensetzung der bayrischen Gebirgsmilch (I), der daraus mit 12 Proc. Zuckerzusatz erhaltenen condensirten Milch (II), desgleichen mit 10 Proc. Zuckerzusatz wie in Milch von Kempten (III), beziehungsweise ganz und halb abgerahmt (IV und V), wie folgt mit:

				I.	II.	III.	IV.	V.
Wasser .	•	•	•	87,4	24,18	27,312	24,668	25,268
Eiweiss .	•	•	•	8,5	10,56	11,611	12,204	11,884
Butter .	•	•	•	8,75	11,35	12,437	2,756	6,554
Milchzucker	•	•	•	4,60	14,01	15,192	15,966	14,988
Asche	•	•	•	0,75	2,56	0,248	2,755	2,753
Rohrsucker	•	•	•		86,59	88,200	41,655	89,072.

Desgleichen die Zusammensetzung der Milch aus der englischen Schulfarm Cirencester frisch (I), condensirt (II) und Sommermilch aus Vorarlberg frisch (III), condensirt (IV):

						I.	IL.	III.	IV.
Wasser .	•	•	•	•	•	87,710	24,188	87,19	25,045
Eiweis	•	•	•	•	•	2,94	8,968	2,76	8,08\$
Butter	•	•	•	•	•	8,05	9,512	4,02	12,780
Milchsucker	•	•	•	•	•	5,4	16,928	5,24	16,287
Asche	•	•	•	•	•	0,9	2,840	0,79	2,850
Rohrsucker	•	•	•	•	•		87,517	-	36,425.

W. Fleischmann und A. Morgen (2) haben zahlreiche Versuche ausgeführt, um festzustellen, ob in der nach dem Scherff'schen Verfahren erhaltenen conservirten Flaschenmilch peptonisirte Eiweilskörper vorhanden sind. Danach beschränken sich die Unterschiede dieser Milch von frischer darauf, dass 1) Scherff'sche Milch kein gelöstes, sondern coagulirtes Albumin enthält, dass 2) der Käsestoff in derselben durch Lab nicht zum Gerinnen gebracht werden kann, dass 3) die Eiweissstoffe in Scherff'scher Milch wie es scheint etwas weniger empfindlich gegen die Einwirkung von Pepsin sind, als in gewöhnlicher Milch, dass 4) der Käsestoff in Scherff'scher Milch durch

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 247, 877. — (2) Landw. Vers.-Stat. 26, 821.

Milchsäure und Essigsäure nicht klumpig, sondern fein flockig gefüllt wird und dass endlich 5) der Milchzucker in der Scherffschen Milch wahrscheinlich nicht mehr völlig intact ist, was sich dadurch documentirt, dass diese Milch eine eigenthümliche, leicht ins Bräunlichgelbe spielende, an frischer Milch nicht wahrzunehmende Färbung zeigt.

C. M. Tidy und G. W. Wigner (1) haben eine Notiz über die Verwendung von Butter, Milch und Brustdrüsengewebe in der Darstellung von Kunstbutter veröffentlicht. nach wird die Kunstbutter stets unter Zusatz von Milch und Butter erzeugt. Das Oleomargarin ist sorgfältigst gereinigter Talg; letzterer wird bei möglichst niederer Temperatur geschmolzen, abgekühlt, vom Stearin abgepresst und der flüssige Theil verwendet. Dieses Oleomargarin muss dann mit Brustdrüsengewebe verarbeitet werden, wodurch dasselbe eine Veränderung erleiden soll. Auf diese Behandlung kommt es nach Tidy und Wigner vor Allem an und haben Dieselben in dieser Richtung Versuche ausgeführt. Wird Talg mit Kuheuter 3 bis 6 Stunden behandelt, so zeigt er eine markirte chemische Veränderung. Für die Wirkungsweise des Kuheuters ist es wichtig, dass derselbe von einer viel Milch gebenden Kuh gleich nach erfolgtem Tode genommen wird. Solcher Kuheuter wurde mit verdünntem Alkohol extrahirt und die gelösten Substanzen durch Eintrocknen im Vacuum gewonnen. In diesem Extract ließen sich drei Bestandtheile unterscheiden. Der eine ist ein besonderes Fett, das sich sowohl vom Talg als von der Butter unterscheidet; ein anderer Bestandtheil besitzt die Fähigkeit, das spec. Gewicht der Fette zu erhöhen und, wenn auch geringe Mengen von flüchtigen Fettsäuren zu erzeugen, welche in dem verwendeten Fett nicht vorhanden waren. Oleomargarin wird durch diese Substanz ebenfalls unter Bildung von löslichen und flüchtigen Fettsäuren verändert. Butter und Milch enthalten nun bemerkbare Mengen von Brustdrüsengewebezellen, sowie wahrscheinlich auch mikroskopisch nicht nachweisbare Mengen von

<sup>(1)</sup> Anal 1883, 113.

Körpern, welche eine bestimmte physiologische Wirkung austiben können; daher können Milch und Butter auf Oleomargarin ebenso wirken, wie das Brustdrüsengewebe. Die Wirkung der Butter ist eine größere als die der Milch. Dieselben nehmen an, daß sich die Buttersäure erst in den Milchdrüsen bildet.

A. Mayer (1) hat zur Beantwortung der Frage, ob Kunstbutter von geringerem Gebrauchswerthe als die natürliche Butter ist, Verdauungsversuche ausgeführt. Aus den Versuchsergebnissen folgert Er, daß die Verdaulichkeit von Kunstbutter und Naturbutter nicht sehr von einander abweicht, daß aber die Naturbutter für die zu den Versuchen herangezogenen Individuen entschieden leichter verdaulich gewesen ist. Angestellte Verseifungsversuche von ausgelassenem Butterfett und Margarin zeigten ferner, daß das Butterfett leichter zu spalten sei als das Margarin.

N. Gerber (2) beschrieb die Erzeugung von künstlichem Fettkäse in Amerika. P. Vieth (3) analysirte solchen Käse und fand die Zusammensetzung:

		Schmalzkäse	Oleomargarink ase		
Wasser	•	88,26	87,99		
Fett (Aetherextract) .	,	21,07	<b>28,7</b> 0		
Casein u. dgl	•	85,55	34,65		
Asche	•	5,12	<b>8,66.</b>		

Das extrahirte Fett bestand beim Schmalzkäse aus 63 Proc. Butter und 37 Proc. fremdem Fett, beim Oleomargarinkäse aus 46 Proc. Butter und 54 Proc. fremdem Fett.

A. Langfurth (4) hat einen amerikanischen Kunstkäse untersucht. Derselbe zeigte normale Zusammensetzung und nur einen geringen Gehalt von flüchtigen Fettsäuren. Zur Controle bestimmte Er in verschiedenen jungen und alten Käsesorten den Gehalt an flüchtigen Fettsäuren und fand für 2,5 g des Fettes derselben stets einen Verbrauch von durchschnittlich

<sup>(1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 29, 215. — (2) Dingl. pol. J. 247, 474 (Auss.). — (3) Ebendaselbst. — (4) Rep. anal. Chem. 2, 88.

14,4 ccm ½ Normalnatronlauge (nach der Methode von Reichert). Ueber die Fabrikationsweise dieser Kunstkäsesorten in der Genossenschaftsmeierei von Burrel & Whitman in Little Falls, N. Y., theilt Langfurth (1) (aus einer Notiz der Hamburger "Landwirthschaftlichen Zeitung" entnommen) Einiges mit.

A. B. Griffiths (2) hat amerikanische Käsesorten untersucht und nachstehende Zusammensetzung derselben gefunden:

						I.	П.	ш.	IV.
Wasser	•	•	•	•	•	28,49	28,20	26,55	81,81
Caseïn	•	•	•	•	•	86,21	87,01	85,58	86,10
Fett	•	•	•	•	•	84,92	80,18	<b>33,</b> 85	28,68
Asche	•	•	•	•	•	5,24	4,51	3,90	<b>3,4</b> 0
		•		·		99,86	99,90	99,88	99,99.

Die Käsesorten I und IV enthielten besonders in der Rinde etwas Arsen, offenbar von der Umhüllung herrührend.

E. C. C. Stanford (3) prüfte Leberthran sowie verschiedene andere Fischöle auf ihren Jodgehalt. Nach Garrod's "Materia medica" enthält Leberthran 0,06 Proc. Jod, wäre somit die geeignetste Quelle für die Jodgewinnung. Er hat nun entgegen früheren abweichenden Angaben in allen Thransorten Jod nachweisen können. Zur Bestimmung so kleiner Mengen Jod verfährt Er nach folgender Methode: 5000 Graines Thran werden mit 1000 Graines Soda gemischt in einem Porcellantiegel verkohlt, der Rückstand mit 4 Unzen heißen Wassers ausgelaugt, nachgewaschen und die Waschwässer auf 5000 Massgraines eingestellt; zu 1/10 dieser Flüssigkeit (welche nicht mehr als 1/10 Graines Jod enthalten darf) werden 100 Massgraines Schwefelkohlenstoff und 1 bis 3 Tropfen Nitrosylschwefelsäure (aus Salpetrigsäureanhydrid und Schwefelsäure hergestellt) in Glaseylindern zugesetzt, durchgeschüttelt und die Färbung der Schwefelkoblenstofflösung mit Masslösungen, aus Jodkalium auf dieselbe Weise erhalten, verglichen. So kann mit Leichtigkeit

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. S, 88. — (2) Chem. News 47, 85. — (8) Chem. News 48, 288.

1/250000 Thl. Jod nachgewiesen und 1/100000 Thl. bestimmt werden. Nach dieser Methode fand Er in sechs Sorten Leberthan durchschnittlich 0,000322 Proc. Jod. Ebenso wurde in frischer Stockfischleber, von Fulmaris glacialis erbrochenem Oel, Zeltchen mit entölter Leber präparirt, Häringsthran, Häringslacke, Wallfischthran, Robbenöl u. s. w. Jod nachgewiesen. Frische Stockfischleber enthält mehr als zweimal so viel Jod als durchschnittlich im Thrane enthalten ist.

Behufs Darstellung von Fleischpulver wird nach O. Leonhardt (1) möglichst frisches Fleisch sofort von anhaftendem Fett, Knochen u. dgl. befreit, in Fleischhackemaschinen in kleine Stücke zertheilt, auf Drahthorden 1,5 bis 2 cm dick ausgebreitet und zuerst bei 35°, nach dem Umlegen bei 60° und schließlich bis bei 95° (nicht höher) getrocknet. Ein Kochsalzzusats vor dem Trocknen soll günstig wirken (2) und das ganze Verfahren den Vortheil des Nichtgerinnens der Eiweißkörper besitzen. Der verwendete Trockenapparat ist ebenfalls beschrieben.

J. Bell (3) hat einen Vortrag, betitelt "Beiträge zur Chemie der Nahrungsmittel" gehalten. Er theilt in demselben die Resultate der Untersuchungen von Butter, Milch, Käse, Cercalien, Brod und Linsenmehl mit. Wie Derselbe schon früher (4) angegeben hat, finden sich die löslichen und unlöslichen Fettsäuren in der Butter nicht als einfache Glyceride vor, sondern sie bilden complicirtere zusammengesetzte Aether, verschiedene Fettsäuren im gleichen Molekül enthaltend. Die Zusammensetzung des Butterfettes variirt überhaupt sehr stark. Das Fett verschiedener Käsesorten zeigte eine analoge Zusammensetzung wie jenes der Milch, auch war das Verhältnis der löslichen und unlöslichen Fettsäuren gleich jenem in der Milch, woraus Bell schließt, das keine Fettbildung aus Albuminoïden stattgefunden haben kann. — Derselbe hat ferner den Einflus verschiedenen Futters und jenen der verschiedenen Jahresseiten

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 247, 884. — (2) Vgl. Dingl. pol. J. 256, 85. — (8) Lond. R. Soc. Proc. 25, 161; Chem. News 47, 205 (Aust.). —

<sup>(4)</sup> Siehe die JB. f. 1878, 1059 erwähnte Abhandlung.

von Weisen- und Hafermehl mit; in letzteren Nahrungsmitteln hat Er stets eine zuckerartige Substanz nachgewiesen und ferner gefunden, dass den Albuminoïden dieser Mehlsorten eine diastatische Wirkung gegenüber Stärke zukommt. Ferner führte Er Analysen von Brotsorten und Linsenmehl an; Er hat auch die Veränderungen während des Backens von Brot studirt; der bei letzterer Operation entstehende Zucker wurde als Maltose erkannt.

## Vegetabilische Nahrungsmittel und Abfälle.

A. Girard (1) hat gefunden, dass sich die Zuckerbildung in den Blättern der Zuckerrübe durch den Einfluss des Lichtes vollzieht.

L. Chevron (2) untersuchte die bei der Diffusion von Rüben in den Diffuseuren sich entwickelnden brennbaren Gase. In Zeiträumen von 20, 50 und 60 Minuten nach der Beschickung der Diffuseure, wurden Gasproben entnommen und untersucht; nach 20 Minuten bestand das Gas aus 28,3 Thln. Kohlensäure und 71,7 Thln. Stickstoff, nach 60 Minuten war das entnommene Gas entflammbar und zeigte folgende Zusammensetzung:

Kohlensäure	,		•	•	85,80
Wasserstoff	•	,	•	•	89,02
Sauerstoff .		•	•	•	0,99
Stickstoff .		<b>.</b>	•	•	24,19
					100,00.

Weitere Versuche haben ergeben, dass der auftretende Wasserstoff von der Einwirkung des sauer reagirenden Saftes auf die eisernen Diffuseure herrührt.

Auf Veranlassung von M. Märker (3) haben mehrere Zuckerfabriken über den Verlust der Diffusionsrückstände beim

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 1805. — (2) Belg. Acad. Bull. [8] 5, 276. — (3) Dingl. pol. J. 367, 128.

Lagern in Erdgruben Versuche angestellt, welche ergeben haben, dass dieser Verlust 13,3 bis 54,6 Proc. der Trockensubstans beträgt und dass sich an demselben hauptsächlich die stickstofffreien Extractivstoffe betheiligen, jedoch auch die stickstoffhaltigen Bestandtheile wesentliche Verluste erleiden. Als Ursache werden Gährungsprocesse und Oxydationsvorgänge bezeichnet. Die Verluste sind um so größer, je poröser das Material der Mieten und je weniger dicht die Bedeckung derselben ist.

- P. Degener (1) hat durch Versuche constatirt, dass dreibasisches Kalksaccharat nur aus mit Kalk gesättigter Zuckerlösung ausfällt. Bei nicht gesättigten Lösungen fallen stets mehrbasische Saccharate aus. Durch Verdünnung der gleichen Zuckerkalklösung mit verschiedenen Wassermengen werden verschiedene Saccharate erhalten. Ein großer Zusatz von Chloriden erschwert die Ausscheidung des Saccharates in folgender Reihenfolge: Chlorcalcium, Chlorstrontium, Chlornatrium, Chlorbaryum, Chlorkalium. Geringe Mengen der Chloride wirken jedoch günstig auf die Ausscheidung des Saccharates, ihr Einflus ist am größten in den nicht vollkommen mit Kalk gesättigten Lösungen, und fördert ein Zusatz dieser Chloride die Bildung eines normal zusammengesetzten Saccharates.
- C. Scheibler (2) benutzt zur Scheidung der Rübensäfte oder sonstigen zuckerhaltigen Pflanzensäften das in der Hitze ausgeschiedene Strontiumsaccharat (3), oder die daraus nach Trennung des auskrystallisirten Strontiumhydrates erhaltene Zuckerstrontianlösung. Die Abscheidung geschieht durch Aufkochen und Einleitung von Kohlensäure. Der abgeschiedene Strontianschlamm kann mittelst Sägespähnen, Kohlenruss u. dgl. in Ziegel geformt werden, welche dann direct zur Gewinnung von Strontian, oder erst behus Gewinnung von Ammoniak, Theer, brennbaren Gasen u. s. w. verarbeitet werden können. Will man daneben Dünger gewinnen, so kann man wie bisher

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 247, 256 und Zeitschr. des Vereins für Rübensucker im deutschen Reiche 1882, 684. — (2) Dingl. pol. J. 247, 804 und D. R. P. Kl. 89, Zusatz Nr. 19899 vom 12. Januar 1882. — (8) Vgl. JB. £. 1882, 1441.

mit Kalk scheiden, den Kalkschlamm als Dünger verwerthen und die filtrirte Zuckerlösung einer zweiten Scheidung und Nachsaturation mit den Strontiumsaccharaten unterwerfen.

Derselbe (1) hat ferner gefunden, dass man durch Eintragen von Strontiumhydrat Sr(OH)<sub>2</sub>.8 H<sub>2</sub>O in eine 20- bis 25-procentige, 70 bis 75° warme Lösung von reinem Rohrzucker in dem Verhältnisse von 1 Mol. Zucker zu 1 Mol. Strontiumhydrat, nach dem Abkühlen eine stark übersättigte Lösung von Strontiummonosaccharat erhält, aus der man nach Belieben durch Einwerfen von Strontiumhydrat oder Strontiummonosaccharat krystallinische Ausscheidungen bekommt, welche aus Strontiumhydrat resp. aus Monosaccharat bestehen. Er gründet auf diese Beobachtung ein eigenes, daselbst beschriebenes Versahren (2) der Ausscheidung von Zuckerstrontian aus Melassen.

Derselbe (3) hat auch die Löslichkeit des Strontiummonosaccharates in Wasser für die Temperaturen von 0 bis 60° bestimmt (über 60° erwärmt zersetzt sich das Monosaccharat).

Nach einem von der "Dessauer Actien-Zuckerraffinerie" und C. Scheibler in Berlin genommenen Patente (4) soll das Auswaschen der noch heißen, von der Mutterlauge getrennten Saccharate (5) vortheilhafter mit Strontianlösung als mit heißem Wasser geschehen.

R. Stutzer und E. Sostmann (6) haben Ihre Studien über das "Fällungsverfahren" veröffentlicht. Aus denselben geht hervor, dass sich Zucker wesentlich leichter mit den Hydraten der alkalischen Erden als mit deren Oxyden verbindet. Die Resultate Ihrer zahlreichen Versuche sind tabellarisch zusammengestellt.

M. Gerber (7) gab eine Uebersicht über die in letzter

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 426 und D. R. P. Kl. 80, Nr. 22000 vom 29. April 1882; Ber. 1883, 984. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1443. — (8) Dingl. pol. J. 349, 428 und Neue Zeitschr. für Rübensuckerindustrie 1883, 10, 229. — (4) Dingl. pol. J. 349, 428. — (5) JB. f. 1882, 1441. — (6) Studien zum Fällungsverfahen, bei A. W. Zickfeldt, Osterwieck am Hars. — (7) Bull. soc. chim. [2] 40, 28, 112.

Zeit bekannt gewordenen Methoden der Zuckergewinnung aus den Melassen.

E. O. v. Lippmann (1) besprach die einem Melasseentzuckerungsverfahren von C. Steffen (2) zu Grunde liegenden chemischen Processe. Durch Eintragen von reinem Aetzkalk (1 Mol.) in Zuckerlösung (1 Mol.) erhält man unter sofortiger Lösung des Kalkes das durch Alkohol fällbare einbasische Kalksaccharat C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>11</sub>. CaO. 2 H<sub>2</sub>O; dieses stellt, bei 100° entwässert, eine weiße amorphe, in kaltem Wasser leichtlösliche Masse vor. Erhitzt man eine Lösung dieses Saccharates, so trübt sich dieselbe, wird jedoch beim Erkalten wieder klar. Beim längeren Erhitzen der Lösung zerfällt das Saccharat in dreibasisches Saccharat und Zucker. Wendet man Kalk und Zucker in dem Verhältnisse von 2:1 Molekülen an, so entsteht das durch Abkühlen mit Eis in weißen wasserfreien Krystallen anschießende zweibasische Saccharat C12H22O11.2 CaO, welches in 32,6 Thln. Wasser löslich ist (bei etwas höherer Temperatur erhält man Krystalle mit 2 bis 3 Mol. Wasser). Bei Anwendung von mehr als 2 Mol. Kalk auf 1 Mol. Zucker bilden sich zähe Massen von keiner constanten Zusammensetzung. Dagegen bildet sich leicht ein dreibasisches Saccharat der Formel C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>11</sub>. 3 CaO. 3 H<sub>2</sub>O, wenn man zur Lösung des zweibasischen Saccharates (6 bis 12 Proc. Zucker enthaltend) Kalkpulver (1 Mol.) einträgt, ohne dass die Temperatur über 35° steigt. Dieses Trisaccharat löst sich in 200 Thln. Wasser und scheidet sich körnig-krystallinisch aus; die Lösung über 35° erwärmt, zerfällt um so leichter in einbasisches Saccharat und Kalk, je concentrirter sie ist. Der getrocknete dreibasische Zuckerkalk hält sich lange Zeit unverändert. Der nach diesem Verfahren hergestellte Zucker bildet feine Nadeln oder Säulen, welche beim Umkrystallisiren in seine gewöhnliche Krystallform übergehen.

A. Behr (3) theilte eine Verbesserung Seines patentirten

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2764 (Auss.). — (2) Im nächsten JB. zu erwähnen. — (8) Ber. 1883, 985 (Patent).

Verfahrens zur Raffination und Krystallisation von Stärkesucker (1) mit. Danach wird eine Traubenzuckerlösung mit
einem Gehalte von 13 Proc. Wasser bei einer Temperatur von
30° erhalten, bis die erfolgende Krystallisation des wasserfreien
Traubenzuckers beendigt ist. Durch Zusatz von minimalen
Mengen krystallisirten wasserfreien Traubenzuckers kann die
Krystallisation ungemein beschleunigt werden. Die Gegenwart
von krystallisirtem Traubenzuckerhydrat beeinträchtigt dieses
Verfahren.

A. Bornträger (2) wies darauf hin, dass die Fällbarkeit eines Theiles des Invertzuckers aus Lösungen von technischem Rohrzucker und Syrupen der Raffinerien durch Bleiessig, ein Analogon in der Fällbarkeit des Harnzuckers durch dieses Mittel besitze. Derselbe hat gefunden, dass reine Traubenzuckerlösungen durch Bleiessig nicht gefällt werden, dass jedoch dieses Reagens in diabetischem Harne sowie in künstlich bereitetem Zuckerharn eine Fällung des Traubenzuckers hervorbringe.

L. Naudin (3) gab eine Verbesserung der Apparate, welche bei Seinem Verfahren (4) der Reinigung von Rohspiritus durch Elektrolyse verwendet werden, an.

F. Pampe (5) hat einen langathmigen Artikel über die Behaumgährungsfrage in der Spiritusfabrikation geschrieben, auf welchen hier nur verwiesen werden kann.

Aus einem längeren Aufsatze über die Herstellung von Spiritus und Presshese in Dingler's polytechnischem Journal (6) soll hier nur Folgendes Erwähnung sinden. M. Delbrück hat gefunden, dass sowohl Alkohol (7) als Schwefelsäure für die Bacterien Gift seien, beide heben die Vermehrung der Hese auf, ohne die Gährthätigkeit zu stören. — Nach Heinzelmann erhöht ein Zusatz von 0,1 g Salicylsäure auf 1 Liter die Gährkraft der Hese, ein größerer Zusatz schadet, 0,375 g Sali-

<sup>(1)</sup> D. R. P. Nr. 17520. — (2) Chemikerzeit. 1883, 1655. — (8) Monit. scientif. [8] 13, 862. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1445. — (5) Dingl. pol. J. 348, 76, 128. — (6) Dingl. pol. J. 348, 464; 349, 227. — (7) Vgl. JB. f. 1882, 1450.

cylsäure tödten bereits die Hefe. Zum Ausstreichen der Gährbottiche vor dem Einmaischen wird von v. Gilhausen und Gontard schwefligs. Calcium, von M. Märker Phenol, von Stumpfeldt abwechselnd Schwefelsäure und Kalk, von Siemens eine Lösung von 8 Thln. Terpentin und 16 Thln. Colophonium in Spiritus und Ausbrennen dieses Anstriches empfohlen.

- J. Wehmer (1) und Fr. Burow (2) haben Patente auf die Herstellung von Presshese genommen.
- E. List (3) prüfte verschiedene Rumsorten auf die Gegenwart von Ameisensäure mittelst Eindampfen mit Natronlauge und spätere Destillation mit Schwefelsäure; Er war in allen Fällen im Stande, solche nachzuweisen und nimmt Er an, daß diese Säure ein Gährungsproduct der Rohrsuckermelasse ist.
- E. Borgmann (4) hat den Einfluss der verschiedenen Zusammensetzung der der Gährung unterworfenen Moste auf das Verhältniss zwischen Alkohol und Glycerin in den Weinen eingehend studirt. Es wurde Most für sich oder unter Zusatz von wechselnden Mengen Rohrzucker und Wasser vergohren. Die erhaltenen Weine zeigten nie einen geringeren Gehalt an Glycerin als 7,81 Thle. auf 100 Thle. Alkohol gerechnet, so dass Er zu dem Schlusse gelangt, dass ein Wein mit weniger als 7 Thln. Glycerin (auf 100 Thle. Alkohol) als mit Alkohol verfälscht zu betrachten sei.
- R. Kayser (5) führte Gährungsversuche mit Weinmosten in größerem Maßstabe aus. I. Trebermost wurde gekeltert und der erhaltene Most in üblicher Weise gähren lassen; II. die Trester von I wurden mit heißem Wasser übergossen, 12 Stunden digerirt und dann gekeltert; III. Most I wurde mit Tresterauszug II und Rohrzucker versetzt und wie gewöhnlich in Gährung gesetzt:

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 347, 311. — (2) Ebendaselbst. — (3) Rep. anal. Chem. 3, 38. — (4) Dingl. pol. J. 348, 296. — (5) Rep. anal. Chem. 1883, 205.

	I.	II.	III.
	Most	Trester-	Tresterautsug + Most I. + Zucker
Alkohol ccm	4,8		7,5
Extract g	2,82	4,85	2,02
Mineralstoffe	0,26	0,81	0,23
Saure, auf Weinsaure berechnet "	0,945	0,71	0,59
Weinsäure	0,256	0,887	0,120
Kali (KaO)	0,113	0,157	0,097
Kalk (CaO)	0,014	0,069	0,018
Magnesia (MgO)	0,014	0,014	0,012
Phosphorsaure (P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> ) "	0,025	0,086	0,027
Schwefeisäure (SO <sub>2</sub> )	0,008	0,018	0,010
Glycerin	0,520		0,860
Zucker "	wenig	8,22	wenig

- C. Amthor (1) hat eine Anzahl Weilsweine des Jahres 1882 untersucht (2).
- R. Kayser untersuchte eine Anzahl apulischer (3) und Chianta-Weine (4). C. Weigelt (5) analysirte einige Lothringer Weine der Traubenernte des Jahres 1881.
- R. Fresenius und E. Borgmann (6) haben ebenfalls eine Anzahl reiner Traubenweine und zwei selbst erzeugte Obstweine untersucht, und finden, dass die Angaben, nach welchen sich Obst- und Traubenweine unterscheiden sollen, mit großer Vorsicht aufzunehmen seien. Im Allgemeinen fanden Sie solgende Grenz- und Mittelwerthe für die untersuchten Traubenweine. 100 ccm enthalten Gramm:

		Maxima	Minima	Mittel
Alkohol	•	10,89	6,42	8,98
Extract	•	3,80	1,86	2,47
Freie Saure	•	1,01	0,48	0,65
Mineralstoffe .	•	0,85	0,15	0,23
Glycerin	•	1,34	0,60	0,96
Schwefelsäure .	•	0,082	0,006	0,035
Phosphorsaure .	•	0,065	0,023	0,042
Kalk	•	0,021	0,006	0,010
Kali	•	0,125	0,056	0,091
Magnesia	•	0,021	0,012	0,016.

(1) Rep. anal. Chem. 1888, 226. — (2) JB. f. 1882, 1446. — (3) Rep. anal. Chem. 3, 69. — (4) Dingl. pol. J. 343, 219. — (5) Dingl. pol. J. 343, 294; Ber. 1888, 811 (Auss.). — (6) Dingl. pol. J. 343, 294 und Zeitschz. anal. Chem. 1888, 46.

A. Audoynaud (1) schlägt folgende Werthbestimmungsmethode für Weine vor. 5 ccm Wein werden mit 10 ccm einer kalt gesättigten Lösung von Aetzbaryt versetzt, die Flüssigkeit vom erhaltenenen Niederschlage abfiltrirt, letzterer mit heißem Wasser ausgewaschen und die Filtrate, welche gelb gefärbt erscheinen, auf ein bestimmtes Volumen (100 ccm) gebracht; ein gemessener Theil dieses Filtrates wird dann mit ½1000 Kaliumpermanganatlösung titrirt. Die erhaltenen Werthe (verbrauchten ccm) mit dem Alkoholgehalt des Weines verglichen, gestatten einen Schluß auf den Werth des Weines zu ziehen. Ein Wein, der nach dieser Methode untersucht 1,5 bis 5 ccm Permanganatlösung verbraucht, ist als nicht verfälscht anzusehen.

F. Gantter (2) hat durch Versuche ermittelt, dass der Weinfarbstoff der Hauptmenge nach nicht durch Alkohol oder Zuckerlösung, sondern durch die Säure des Weines in Lösung geht und ferner festgestellt, dass: I. die Concentration der Säure bei mittlerer Temperatur (15°) von Einfluss auf die Menge des gelösten Farbstoffes ist; bei höheren Temperaturen (50 bis 100°) nimmt mit steigendem Säuregehalt die Menge des Farbstoffes nicht mehr zu; II. die Menge des in Lösung gehenden Farbstoffes bei gleich bleibendem Säuregehalt abhängig von der Temperatur ist; III. bei gleichzeitiger Einwirkung von Zucker und Säure die Menge des in Lösung gehenden Farbstoffes ebenfalls mit der Temperatur steigt, die Zunahme des Farbstoffes jedoch in diesem Falle geringer ist, als bei Anwendung von Säure allein.

Nach Senderens (3) lassen sich leicht veränderliche Weine conserviren, indem man dieselben mehrere Stunden in besonders construirten Kupferkesseln auf eine Temperatur von 60 bis 65° erwärmt. — E. Houdart (4) hat gefunden, daßs sich sogenannter verschnittener Wein in analoger Weise conserviren lasse.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. ♥♥, 122. — (2) Ber. 1888, 1701; Rep. anal. Chem. 1883, 261. — (3) Compt. rend. ♥♥, 1502. — (4) Compt. rend. ♥♥, 55.

C. Bischoff (1) fand in verschiedenen Sorten *Piccardan-* wein ganz abnorme Mengen schwesliger Säure (in 100 ccm Wein bis 0,1158 g SO<sub>2</sub>).

Der oft bedeutende Gehalt der Sherryweine an Schwefelsäure wird nach den Untersuchungen von E. Borgmann (2) nicht durch den Gehalt der Erde der Weinberge an dieser Säure gerechtfertigt.

A. Barthélemy (3) hat in verschiedenen Weinsorten, bei Abwesenheit von fremden Farbstoffen, Arsen gefunden und constatirt, dass dasselbe von der Schwefelsäure herrührt, womit die Fässer gereinigt werden.

R. Kayser (4) hat aus Borsdorfer Aepfeln Most und Wein hergestellt und beide untersucht. Nach den Resultaten zu schließen unterscheidet sich Aepfelwein von Traubenwein nur durch das vollständige Fehlen von Weinsäure und durch den damit zusammenhängenden größeren Kalkgehalt.

Derselbe (5) untersuchte ferner aus Ruppiner Aepfeln gewonnenen Wein.

- J. Moritz (6) analysirte eine Anzahl von Beeren-Obstweinen.
- A. Brin (7) bereitete Weine durch Gährung des Saftes der weißen und rothen Rüben; diese Weine sollen sich besonders zum Verschneiden von Traubenweinen eignen.
- E. Borgmann (8) hat 22 verschiedene Biersorten auf ihren Gehalt an Glycerin und Alkohol geprüft und wie beim Weine (9) so auch hier ein ziemlich constantes Verhältnis des Glycerins zum Alkohol gefunden. Im Maximum kommen auf 100 Thle. Alkohol 5,497 Thle. Glycerin, im Minimum auf 100 Thle. Alkohol 4,140 Thle. Glycerin, im Mittel auf 100 Thle. Alkohol 4,803 Thle. Glycerin. Man kann somit auch beim Biere

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 307. — (2) Dingl. pol. J. 348, 294; Ber. 1883, 601. — (3) Compt. rend. 37, 752. — (4) Dingl. pol. J. 348, 347 (Ausz.). — (5) Rep. anal. Chem. 1883, 373. — (6) Rep. anal. Chem. 1883, 284 (Ausz.). — (7) Dingl. pol. J. 348, 293. — (8) Zeitschr. anal. Chem. 1883, 532. — (9) JB. f. 1883, 1738.

durch ein bedeutend gestörtes Verhältnis obiger Substanzen auf eine Verfälschung mit einer derselben schließen.

- J. Thausing (1) führte aus, daß man die Zusammensetzung einer Bierwürze durch künstliche Mittel bis jetzt nicht verbessern könne und wies auf die Wichtigkeit der Rolle hin, welche die Porteinstoffe der Gerste beim Gährungsprocess spielen.
- A. Schwarz (2) analysirte das unter dem Namen Herkules-Malzwein in Philadelphia gewonnene Bier und fand nach Entfernung der Kohlensäure ein spec. Gewicht 1,067 sowie einen Gehalt von 6,27 Proc. Alkohol und 11,64 Proc. Extract; letzterer bestand aus:

Maltose	4,500
Dextrin	4,900
Asche	0,585
Extractivetoffe	0,245
Protein	1,260
Saure	0,200
Phosphorsaure	0,126.

- E. Johanson (3) hat Sich vergeblich bemüht, eine rasche Bestimmungsmethode des Alters der Biere aufzufinden.
- W. Klinkenberg (4) prüfte eine Probe von Diastasemalzextract, welche Ihm P. Liebe übersendete, auf die diastatische Wirkung und fand dabei, daß dieses Präparat (100 Thle.)
  in 4 Stunden 380 Thle. Stärke zu verzuckern im Stande, somit
  ein vortreffliches Material sei.

Aus einem Bericht über Gerste und Malz in Dingler's Journal (5) ist nur Folgendes zu erwähnen. — H. Bungener und L. Fries fanden, dass eine 1 procentige Salicyleäurelösung die Verzuckerung der Stärke erschwert. Dieselben bestimmen die Stärke in der Gerste ebenfalls unter Zusatz von 1,5 g Salicylsäure (auf 4 bis 5 g Gerste und 150 ccm Wasser), wobei Sie eine farblose Lösung erhalten, welche dann mit Salzsäure

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 347, 850 (Auss.). — (2) Dingl. pol. J. 348, 480 (Auss.). — (8) Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 478, 489, 565. — (4) Rep. anal. Chem. 3, 90. — (5) Dingl. pol. J. 349, 188.

verzuckert und in welcher die Glucose mit Kupferlösung titrirt wird. L. Aubry analysirte 5 Proben "Chevaliergerste" aus dem Elsas, 1882er Ernte und fand auf Trockensubstanz berechnet:

			I.	II.	III.	IV.	▼.
Stärke	•	•	62,78	58,20	60,89	65,49	66,34
Stickstoff .	•	•	1,9008	1,9456	1,6208	1,6400	1,7456
Entspr. Protein	stoffe	•	11,88	19,16	10,18	10,25	10,91
Phosphorsäure	•	•	1,058	1,082	1,064	1,030	1,062.
M. Schwarz	analy	sirt	e vers	chiedene	Sorten	ameri	kanischer
Gerste.	•						

K. Michel und Jaeckel-Handwerk (1) haben den Einfluß verschiedener Weichwasser auf böhmische Gerste (von 1,1994 spec. Gewicht, 15,01 Proc. Wassergehalt, 2,55 Proc. Aschengehalt und 63,75 Proc. Extractgehalt) studirt. Verwendet wurde destillirtes Wasser (I), 1 procentige Kochsalzlösung (II) und Brunnenwasser (mit 425 mg Abdampfrückstand per Liter, wovon 120 mg organisch) (III). Mit dem Weichwasser wurde dreimal gewechselt. Die erhaltenen Resultate sind auf 100 g Gerste berechnet:

	Dat	1. Wei 1er 25 8		2. Wei er 20 £		Dat	3. Wei ier 29 8		1	Im Ganzen 74 Stunden			
		Entrogene Substanz			ogene stanz			Entrogene Substans		Entrogene Substanz			
		unorg.	organ.	unorg.	organ.		unorg.	organ.		unorg.	organ.		
IL IIL	60M 42 88 42	g 0,129 0,087 0,131	•	 g 0,0 <b>70</b> 0,650 0,067	g 0,064 0,109 0,067	8 6 10	8 0,058 0,324 0,048	8 0,048 0,040 0,048	100,0	8 0,252 1,061 0,241	8 0,221 0,279 0,231		

Keimversuche zeigten, daß Körner von I und III regelmäßig keimten, Körner von II die doppelte Zeit brauchten.

In ähnlicher Weise haben Mills und Pettigrow (2) den Einfluß von Calciumcarbonat und Calciumsulfat auf das Weichen

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 347, 82 und Zeitschr. für das gesammte Brauwesen 1882, 98. — (2) Dingl. pol. J. 347, 83 und Allgem. Zeitschr. für Bierbrauerei 1882, 81.

1744

der Gerste untersucht, wobei Dieselben folgende Resultate erhielten:

	Carbonat	Die erhaltene Lösung enthielt g in 1 Liter								
Ver- such	in Weich- wasser	Rückstand	Asche	Extract	Stickstoff	Mittlere Weich- temp.				
1	0,896	4,817	3,017	1,800	0,0546	4,80				
2	0,672	4,670	2,870	1,800	0,0742					
8	0,448	4,582	2,880	1,752	0,0770	•				
4	0,224	4,440	2,752	1,688	0,0978	•				
5	0,000	4,015	2,540	1,478	0,0958	 <b>n</b>				

Ver- such	Weich-	Die erhalte				
	wasser. Gyps	Rückstand	Asche	Extract	Stickstoff	Mittlere Weich- temp.
1	2,210	7,240	4,440	2,800	0,0546	110
2	1,657	7,470	4,296	3,174	0,0616	
8	1,105	6,000	3, <del>44</del> 0	2,560	0,0532	-
4	0,552	5,480	3,400	2,080	0,0560	
5	0,000	5,110	2,760	2,350	0,0716	*

Dieselben haben auch zu demselbem Zweck Burtoner Wasser benutzt und dasselbe analysirt. Sie fanden ferner, dass Wasser der Gerste zwei Eiweisskörper entzieht, wovon einer durch Metaphosphorsäure in der Kälte, der zweite nur beim Kochen fällbar ist.

Nach den "Mittheilungen der wissenschaftlichen Station für Brauerer in München (1) ist zur Beurtheilung einer Braugerste ein Keimversuch in Form einer Probemälzung sehr zu empfehlen. Daselbst sind auch die Gehalte verschiedener Gerstensorten und der daraus erhaltenen Malze an Stickstoff und Asche sowie die Analysen der letzteren angegeben.

Nach Untersuchungen von Th. Schwarz (2) ist Bier im Stande, aus Messing Kupfer (und wahrscheinlich auch Zink) aufzulösen, doch ist die Menge des gelösten Kupfers eine mini-Durch Versuche wurde festgestellt, dass wässerige Losungen von Milchsäure und Essigsäure, in der Verdünnung wie

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 347, 168. — (2) Rep. anal. Chem. 1888, 291.

im Biere, im erhöhten Maße Kupfer aus Messing auflösen und daß die lösende Wirkung dieser Säuren im Biere nur durch einige Substanzen, z. B. Dextrin, beeinträchtigt wird.

Aus einem Artikel in Dingler's Journal über die Herstellung von Kartoffelstärke (1) ist Folgendes hervorzuheben: Nitykowski hat vergleichende Kartoffelanbauversuche ausgeführt und die erhaltenen Kartoffelsorten auf ihren Stärkegehalt untersucht. — In entsprechender Weise hat F. Heine 89 verschiedene Kartoffelsorten untersucht und betont, dass man erst nach vierjähriger Ernte über den Werth einer Kartoffel entscheiden könne. — M. Märker untersuchte in einer Probe sächsischer Zwiebelkartoffeln dieselben einzeln auf ihren Stärkegehalt, wobei derselbe als von 23,3 Proc. bis 25,5 Proc. wechselnd gefunden wurde. Durch Düngung mit Kalisalzen soll nach Demselben an Stärke etwas vermindert werden. — Von Saare wurden ferner die Verluste bei der Stärkefabrikation besprochen.

L. v. Wagner (2) hat in Dingler's Journal einen sehr interessanten Aufsatz über die *Maisstärke*fabrikation als neuen landwirthschaftlichen Industriezweig publicirt.

F. Allihn(3) studirte den Einflus verschieden starker Salzsäure bei der Verzuckerung von Stärke auf die Verzuckerungsgeschwindigkeit und erhielt die in folgender Tabelle zusammengestellten Resultate:

Versuchs-	Bei Verwendung einer Salzsäure von											
dauer	10 Proc.	5 Proc.	81/2 Proc.	2 Proc.	11/8 Proc.							
Minuten	wurde Stärke verzuckert : Proc.											
2	92,6		_		_							
5	92,1		_		_							
10		90,6	-		<b>—</b>							
15	91,7			•								
30	89,6	94,3	98,27	84,94								
50	87,4	93,3		`								
60			94,65	98,68	87,85							
90			94,49	95,05	92,87							
105	_	_		94,89	<b>—</b>							
120				<b>—</b> ′	98,84							
150		_			94,65							

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **345**, 381. — (2) Dingl. pol. J. **350**, 178. — (3) Dingl. pol. J. **350**, 554.

Derselbe(1) beschrieb ferner eine Druckflasche zur Verzuckerung der Stärke.

Nach T. F. Hanausek (2) zeichnen sich die Stärkekörner des Kastanienmehles durch dreieckige, mit spitzen Verlängerungen versehene Formen aus und ist deren Größe 0,0201 bis 0,0256 mm. Ebenso charakteristisch sind für dieses Mehl die kleinen polygonalen Kleberzellen, die dünnwandigen, durch Eisenchlorid gebläuten elliptischen Mittelschichtzellen, die dickwandigen braunen Oberhautzellen und die Haare mit wechselnder Wandstärke.

Nach eingehenden Untersuchungen von V. Berthold (3) können zum Nachweise von Weizenmehl im Roggenmehl auf mikroskopischem Wege nur folgende Elemente benutzt werden: die Kleberkörner, die Querzellen und die Fruchthaare.

Um Mehl auf Mutterkorn zu prüfen, gab R. Palm (4) folgende Methode an: Das Mehl wird mit 10 bis 15 Thln. Spiritus (35- bis 40 procentig) unter Zusatz einiger Tropfen Ammoniak bei 30 bis 40° ausgezogen und das Filtrat mit Bleiessig vollständig gefällt. Der Niederschlag wird gesammelt, abgepresst und noch feucht mit kalt gesättigter Boraxlösung bei gelinder Wärme digerirt; ist Mutterkorn vorhanden gewesen, so ist die Boraxlösung durch den Farbstoff desselben violett gefärbt und wird derselbe durch concentrirte Schwefelsäure in dunkelvioletten Flocken ausgefällt. Zum Nachweise des Mutterkornes im Brote wird letzteres getrocknet, gepulvert, mit der 10- bis 15 fachen Menge Spiritus von 40 Proc. 5 bis 10 Minuten gelinde erwärmt und die Lösung über Kohle filtrirt. Hierauf wird eingedampft, abermals in Spiritus gelöst, durch Kohle filtrirt und das Filtrat mit Bleiessig gefällt. Der Niederschlag rührt von organischen Säuren des Mutterkornes her und dient seine Menge zur Beurtheilung der anfangs vorhandenen Quantität Mutterkorn (Mutterkorn giebt 8 Proc. Niederschlag).

<sup>(1)</sup> Zeitschr. des Vereins für die Rübenzuckerindustrie u. s. w. 1883, 791.

— (2) Dingl. pol. J. **350**, 230. — (3) Dingl. pol. J. **350**, 227. — (4) Dingl. pol. J. **350**, 231 und Zeitschr. anal. Chem. 1883, 319.

Cl. Richardson (1) hat verschiedene amerikanische Weizen- und Kornsorten analysirt. Auf die sehr eingehende vergleichende Untersuchung kann hier nur verwiesen werden.

Balland (2) untersuchte das Getreide der Indier und fand, dass in demselben fremde Körner von folgenden Pflanzengattungen sich vorfinden: Leguminosen, Cucurbitaceen, Euphorbiaceen und Lineen.

O. Kellner (3) hat in Gemeinschaft mit N. Oschikawa, Ibara, H. Imai, A. Sako, J. Savano und Tanigutschi die Zusammensetzung von einigen als menschliche Nahrungsmittel in Verwendung stehenden japanischen landwirthschaftlichen Producten untersucht. Folgende achtzehn Nahrungsmittel wurden geprüft: Sumpfreis, Bergreis, Mais, Panicum italicum, Sorghum saccharatum, Phaseolus radiatus, Canavalia incurva, Früchte von Solanum melongena (Eierpflanze), Schößlinge von Bambusa puerula, Batate weißfleischig, Batate gelbfleischig, Dioscorea japonica, Arctium lappa, Colocasia antiquarum, Conophollus, Konjak, Brassica raper rapifera (Turnips) und zwei Sorten von Raphanus sativus.

A. R. Leelds (4) analysirte verschiedene Kindernährmittel zur Bestimmung ihres diätetischen Werthes.

Nach Versuchen von E. Johanson (5) sind organische Säuren, wie Weinsäure, Aepfelsäure, Citronensäure u. s. w., wie solche in den sauren Fruchtsäften vorkommen, im Stande, beim Kochen mit Rohrzuckerlösungen einen großen Theil (bis 50 Proc.) des Rohrzuckers zu invertiren. Der mitunter sehr hohe Gehalt von Zuckerwaaren an Traubenzucker dürfte auf diese Thatsachen zurückzuführen sein.

R. Kayser (6) hat die Zusammensetzung einer Reihe von Früchten und Fruchtsäften bestimmt.

<sup>(1)</sup> Washington, Departement of Agriculture, Chemical Division, Bulletin Nr. 1. — (2) Compt. rend. 97, 805. — (3) Landw. Vers.-Stat. 89, 42. — (4) The Medical News 1883, 21. July. — (5) Russ. Zeitschr. Pharm. 93, 545. — (6) Rep. anal. Chem. 1888, 289.

Nach Levat (1) enthält der Melonensaft einen nicht direct gährungsfähigen Zucker. Nach dem Behandeln mit verdünnter Schwefelsäure kann der Saft behufs Alkoholgewinnung vergohren werden.

R. Kayser (2) hat südfranzösische Korinthen untersucht. Dieselben enthielten:

In Wasser lösliche	Sub	stan:	sen,	als	Ext	ract	durch	A۱	uskoci	hen	der	Proc.
Früchte bis su	ar E	lrsch	öpft	ing	best	imm	t		•	•	•	71,80
Wasser, als Trockne	6 <b>76</b> 1	lust	bei	100	0	•	•		•	•	•	14,85
Mineralstoffe (Asche	e)	•	•		•	•	•	•	•	•	•	2,68
In Wasser löslich:												
<b>Mineralstoffe</b>	•		•		•	•	•	•	•	•	•	1,46
Zucker .	•	•	•	1	•	•	•	•	•	•	•	58,32
Freie Saure au	af V	Vein	säur	e be	recl	net	•	•	•	•	•	1,89
Traubensäure		•	•	,	•	•	<b>'</b> •	•	•	•	•	1,86
Weinsäure	•	•	•		,	•	•	•	•	•	•	_
Aepfelsäure			•	,		•	•	•	•	•	•	0,720
Schwefelsäure	(80	<b>3</b> )	•	1	•	•	•	•	•	•	•	0,104
Phosphorsaure	(P <sub>1</sub>	$O_5$ )	•	1	•	•	•	•	•	•	•	0,152
Magnesia (Mg	0)	•	•		•	•	•		•	•	•	0,065
Kalk (CaO)	•	•			•	•	•	•	•	•	•	0,128
Kali (K <sub>2</sub> O)	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	0,763

E. Ungar und G. Bodländer (3) fanden in conservirtem Spargel, sowie in Aprikosen- und Erdbeerconserven, welche in verzinnten Blechbüchsen sich befanden, Zinn. Sie haben auch Thierversuche angestellt, um die toxische Wirkung des Zinns in diesen Conserven zu constatiren, mit welchen Versuchen Sie jedoch noch beschäftigt sind.

E. Borgmann (4) hat verschiedene Gewürze, wie schwarzen Pfeffer, weißen Pfeffer, Zimmt, Muscatblüthe, Nelken u. s. w. auf ihren Werth geprüft. Es wurden hierbei bestimmt: a) der alkoholische Extract aus der Differenz des bei 100° getrockneten Rückstandes, b) der alkoholische Extract durch Eintrocknen des Auszuges bei 100° im trockenen Leuchtgasstrome, c) durch

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 98, 615. — (2) Rep. anal. Chem. 8, 67. — (3) Rep. anal. Chem. 1888, 388 (Ausz.). — (4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 585.

Differenz das ätherische Oel und das Wasser und schließlich d) die Asche.

## Heisung und Beleuchtung.

Aus einem längeren Bericht über die Reinigung von Kesselspeisewasser, von F. Fischer (1), ist Folgendes hervorzu-Ein solches Wasser zeigte bei mehrwöchentlicher Benutzung ein heftiges Schäumen im Kessel, wodurch der Dampf verunreinigt wurde; bei der Untersuchung ergab sich als Ursache dieser Erscheinung ein bedeutender Gehalt des Wassers an organischer Substanz, Ammoniak und salpetriger Säure. — Der von G. S. Strong (2) angegebene Vorwärmer soll bei Temperaturen über 130° nicht nur das Calciumcarbonat, sondern auch das Calciumsulfat ausscheiden. — P. Brauser (3) empfiehlt, die Kessel mit einer Mischung von Theer mit 20 bis 30 Proc. Graphit auszustreichen, und rathet entschieden von der Benutzung des Zinks (4) als Mittel gegen den Kesselstein ab. — Nach Dupré (5) ist das Antikesselsteinmittel "Lapidolyd" vollkommen werthlos. - Ein solches von S.Weber hat folgende Zusammensetzung:

Wasser	10,20
Sägespähne und sonstige organ. Stoffe	4,10
In Wasser lösliche Salze (unreine Soda).	49,20
In Salzsäure löslich (CaCO <sub>2</sub> , MgCO <sub>3</sub> , Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> )	4,34
Unlöslich (Sand u. dgl.)	31,84.

Der "Antikesselsteinextract" von L. Javal frères ist zum größten Theil organischer Natur (2,35 Proc. Asche) und ebenfalls werthlos. — Das Kesselsteinmittel von Baudet (6) besteht aus

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **347**, 454. — (2) J. of the Franklin Inst. 1882, **114**, 327. — (3) Glaser's Annalen 1883, 90. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1452. — (5) Wochenschrift des Vereins deutsch. Ing. 1882, 282. — (6) D. R. P. Nr. 17883 vom 2. September 1881.

15 Thln. unterschwesligs. Natrium, 10 Thln. Glycerin und 10 Thln. Wasser. — Nach E. Bohlig und G. O. Heyne (1) soll das zum Speisen verwendete Wasser zunächst Cylinder passiren, welche mit Magnesia und Sägespähnen gefüllt sind.

Ferd. Fischer (2) hat die Rauchgase einer Dampfkesselfeuerung untersucht. Im Durchschnitt von 40 Analysen und Temperaturbestimmungen, welche alle 10 Minuten während 7 Stunden ausgeführt wurden, entwichen die Gase mit 5,96 Proc. Kohlensäure, 14,55 Proc. Sauerstoff, 79,49 Proc. Stickstoff und 221° Temperatur. Die Temperatur der eintretenden Luft betrug im Durchschnitt 37°. Nachdem durch Steine die hintere Rostfläche behufs geringerem Luftzutritt dicht verdeckt war, wurden abermals in ähnlicher Weise die Rauchgase analysirt und wurde gefunden, dass hierbei nach dem Durchschnitt von 41 Analysen die Rauchgase mit 9,50 Proc. Kohlensäure, 9,90 Proc. Sauerstoff, 80,6 Proc. Stickstoff und 196º Temperatur entwichen; die Temperatur der Luft des Kesselhauses betrug bei diesem Versuche durchschnittlich 30°. Aus der bekannten Zusammensetzung des Brennmaterials und den gefundenen Daten wurde dann der Brennwerth resp. der Wärmeverlust berechnet. Derselbe behauptet ferner, dass zur richtigen Beurtheilung einer Feuerung mindestens 5 bis 6 Rauchgasanalysen pro Stunde gemacht werden müssen.

Von M. v. Pettenkofer (3) wurden vergleichende Versuche über den Kohlensäuregehalt und die Temperatur der Luft bei Gas und elektrischer Beleuchtung im kgl. Residenztheater zu München ausgeführt. Bei leerem Hause betrug der Kohlensäuregehalt anfangs 4/10000, dann bei :

I	Parket	1. Rang	2. Rang
Gasbeleuchtung nach 1/2 Stunde	5	11	14
" " 1 Stunde	6	10	20
elektrischer Beleuchtung nach 1 Stunde	5	5	6.

War das Haus besetzt, so stieg die Kohlensäure bei Gasbeleuch-

<sup>(1)</sup> D. R. P. Nr. 16574 vom 14. April 1881. — (2) Dingl. pol. J. 240, 78. — (8) Dingl. pol. J. 249, 891.

tung auf 23, bei elektrischer Beleuchtung auf 18: 10000. Die Temperaturen ergeben sich aus folgenden Tabellen:

G	a	8	b	6	1	0	u	C	h	t	u	n	g	:
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

		Leeres I	Haus. Ten Freien 11	peratur ,8º	Volles Haus. Temperatur im Freien 11,5°			
Minimum Maximum	•	Parket 15,2 16,5	1. Rang 16,2 19,4	2. Rang 16,2 25,4	Parket 16,0 22,2	1. Rang 16,8 23,6	2. Rang 21,6 29,0	
Differenz	•	1,3	3,2	9,2	6,2	6,8	7,4	

Elektrische Beleuchtung.

		Leeres in	Haus. Ter Freien 17	peratur 7,6°	Volles Haus. Temperatur im Freien 15°			
Minimum Maximum	•	Parket 16,6 16,9	1. Rang 17,2 18,0	2. Rang 17,5 18,5	Parket 17,6 19,6	1. Rang 18,0 21,2	2. Rang 18,0 23,0	
Differenz		0,3	0,8	0,9	2,0	3,2	4,2	

F. Fischer (1) untersuchte den Einfluss der künstlichen Beleuchtung auf die Luft geschlossener Räume. Aus der Untersuchung geht hervor, das Solaröl und Erdöl am wenigsten, Leuchtgas und Talg am meisten Kohlensäure und Wasserdampf liefern. Freibrennende Flammen geben nur bei ganz ruhiger Luft vollständige Verbrennungsproducte; bei mit Cylindern versehenen Lampen sind, wenn die Flammen weder zu groß noch zu klein sind, keine unvollständigen Verbrennungsproducte nachzuweisen. Bei gleicher Lichtstärke liefert die Gasbeleuchtung am meisten Wärme.

In den Chemical News (2) sind die Regeln zur Verhütung von Feuersgefahr durch das elektrische Licht, aufgestellt vom Congress der Elektriker am 11. Mai 1882 zu London, wiedergegeben.

Wie einer unten angegebenen Quelle (3) entnommen werden konnte, verwenden Vale und Roosevelt zur Carburirung

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 348, 375.— (2) Chem. News 47, 194.— (3) Monit. scientif. [3] 18, 197.

von Leuchtgas besonders gereinigtes Naphtalin. Die Sättigung des Leuchtgases mit Naphtalin geschieht in besonders hierzu construirten Lampen.

A.Wanklyn (1) berichtete über die praktischen Resultate einer von Cooper vorgeschlagenen Verwendung von mit Kalk versetzter Kohle in der Gasfabrikation. Dieselben sollen sehr günstige sein.

In einem Aufsatze über die Herstellung von Leuchtgas (2) sind unter Anderem auch mehrere Oefen zur Erzeugung von Leuchtgas beschrieben.

Ferd. Fischer (3) gab die Methode der Untersuchung von Leuchtgas mittelst Seines früher beschriebenen Apparates (4) Danach wird wie gewöhnlich zuerst Kohlensäure und Sauerstoff bestimmt, hierauf die schweren Kohlenwasserstoffe durch eingeführte, mit rauchender Schwefelsäure getränkte Coakskugeln absorbirt. Nach dem Einführen von etwas Kalilauge werden dann in einem Theil des Gases die zurückgebliebenen nicht absorbirten Kohlenwasserstoffe mittelst Sauerstoff und Luft von bekannter Zusammensetzung verpufft. In einer besonderen Probe des von Kohlensäure und Sauerstoff befreiten Gases werden nun sämmtliche Kohlenwasserstoffe direct mit Sauerstoff und Luft verbrannt. Aus der Differenz der in den zwei Versuchen erhaltenen Daten ergiebt sich das Volumen der Kohlensäure (k) und die Contraction (n), welche den absorbirbaren Kohlenwasserstoffen entsprechen. Da nun nach den Gleichungen:  $C_2H_4 + 6O = 2CO_2 + 2H_2O; C_3H_6 + 9O = 3CO_2 + 3H_4O;$  $C_6H_6 + 15 O = 6 CO_2 + 3 H_2O 2 Vol.$  Aethylen mit 6 Vol. Sauerstoff 4 Vol. Kohlensäure somit die Contraction 2, 2 Vol. Propylen mit 9 Vol. Sauerstoff 6 Vol. Kohlensäure, somit die Contraction 2,5, und 2 Vol. Benzol mit 15 Vol. Sauerstoff 12 Vol. Kohlensäure, somit ebenfalls die Contraction 2,5 geben, so erhält man die Werthe für Aethylen (a), für Propylen (p) und für Benzol (b) aus folgenden Gleichungen : v = a + b + p,

<sup>(1)</sup> Ghem. News 48, 174. — (2) Dingl. pol. J. 348, 25. — (3) Dingl. pol. J. 349, 178. — (4) JB. f. 1880, 1249.

k = 2a + 3p + 6b, n = 2a + 2,5p + 2,5b und a = 5v - 2n, p = ½ (8n - 14v - k), b = ½ (2v + k - 2n). erselbe weist ferner nach, dass die Gaskraftmaschinen mit doppelten, ja dreibis vierfachen Luftmenge als zur Vernnung erforderlich ist, arbeiten, woraus Er schließt, dass nach zum Betriebe solcher Maschinen viel weniger reiche Gasez. Generatorgase wird verwenden können.

G. E. Davis (1) schlug vor, für den Fall der Verwendung Steinkohlengas als Heizmaterial, dasselbe erst mittelst Olivenöl, psöl oder durch ölige Kohlenwasserstoffe zu reinigen. Diese ittel halten sämmtliche Kohlenwasserstoffe vom Siedepunkt 180 ufwärts zurück und das entweichende Gas brennt ohne zu leuchten. Nach ausgeführten Experimenten liefert das Gas aus einer Tonne Steinkohle 5 Gallonen solcher condensirbarer Kohlenwasserstoffe, welche Er zum Unterschiede von Rohnaphta Rohbenzol nennt. Dieses letztere enthält verschiedene Kohlenwasserstoffe bis zum festen Naphtalin. — Dersel be bemerkte ferner (2), daß in der 2. Ausgabe von Bunsen's Gasometrie bereits eine Methode der Absorption dieser Kohlenwasserstoffe durch Alkohol angegeben sei.

Auf einen längeren Bericht von F. Fischer (3) über Leuchtgasheizung kann hier nur verwiesen werden.

W. Smith (4) berichtete über die Coaksgewinnung in den verschiedenen eingeführten Oefen, sowie über die gleichzeitige Theorgewinnung bei dieser Fabrikation.

Scheurer-Kestner (5) besprach die Resultate der Versuche über die Bestimmung der Verbrennungswärme der Steinkohlen, Coaks u. s. w. von Bunte (6) und Stohmann (7). Er wies nach, daß die Genannten bei Ihren Versuchen Apparate und Methoden benutzten, mittelst welcher keine genauen Resultate zu erhalten sind. Die von Bunte und Stohmann

<sup>(1)</sup> Chem. News 48, 229. — (2) Chem. News 48, 248. — (3) Dingl. pol. J. 249, 874; 250, 85. — (4) Chem. News 48, 185. — (5) Bull. soc. chim. [2] 40, 257; Compt. rend. 27, 268. — (6) Bunte: Untersuchungen über die Verbrennungswärme und den Heizwerth der verschiedenen Brennmaterialien, 3 Bände, München 1879, 1881, 1882. — (7) JB. f. 1879, 90.

gefundenen Zahlen sind daher um vieles zu klein gegenüber jenen, die Scheurer-Kestner und Meunier-Dollfus (1) mit dem Favre-Silbermann'schen Calorimeter (2) erhielten.

F. H. Storer und D. S. Lewis (3) haben die relativen Mengen der in verschiedenen Coakssorten eingeschlossenen, wesentlich aus Kohlendioxyd, Sauerstoff, Kohlenoxyd und Stickstoff bestehenden Gase bestimmt.

Scheurer-Kestner (4) berechnete auf Grund der Versuche von Foster (5), daß bei der vorgeschlagenen Gewinnung von Ammoniak bei der Coaksbereitung (6) der Werth des gewonnenen Ammoniaks dem Verlust an Wärmeeinheiten gleich käme, wenn die Kosten der Vercoakung nicht in Rechnung gezogen würden; sollen letztere Kosten jedoch auch berücksichtigt werden, so kann diese Darstellung von Ammoniak nicht lohnen.

J. James on hat in einem Vortrage (7) die ungenügende Ausnutzung der flüchtigen Producte der Steinkohlen, sowie die neueren Gewinnungsmethoden dieser Producte (Gas, Ammoniak und Theer) besprochen.

A. Ledebur (8) machte auf den Irrthum der Ansicht aufmerksam, dass sich beim Verbrennen von Kohle bei hoher Temperatur Kohlensäure, bei niederer Temperatur Kohlenoxyd bilde. Er hat eine Reihe von Versuchen angestellt, um das relative Verhältniss der Kohlensäure zum Kohlenoxyd beim Verbrennen von Kohle (Holzkohle) bei verschiedenen Temperaturen zu bestimmen; hierbei fand Er folgende Zahlen:

•	Kohlens <b>ä</b> ure	Kohlenoxyd
Unter Zinkschmelzhitze circa 850° C	. <b>78,6</b>	21,4 Proc.
Bei Zinkschmelshitze " 440° "	72,4	27,6 ,
Noch dunkle Rothgluth " 520° "	, 71,4	<b>2</b> 8,6 ,
Anfangende Kirschrothgluth , 700° ,	62,6	87,4
Gelbgluth , 1100° ,	1,8	98,7 "

<sup>(1)</sup> JB. f. 1869, 1122. — (2) JB. f. 1868, 63. — (3) Am. Chem. J. 4, 409. — (4) Compt. rend. ©7, 179. — (5) Chem. Soc. J. 48, 105. — (6) Monit. scientif. [8] 18, 307. — (7) Chem. Soc. Ind. J. 2, 114; Monit. scientif. [8] 18, 580. — (8) Chem. Centr. 1888, 77 (Auss.); 258 (Auss.).

Nach Versuchen von Fayol (1) ist die Ursache der Selbetentzündung der Steinkohlen in der Sauerstoffaufnahme der Kohle
su suchen; dieselbe erfolgt viel schneller als beim Schwefelkies
und ist um so energischer je feiner die Kohle vertheilt ist. Auch
ein Zusatz von Schwefelkies zur Kohle beschleunigt keineswegs
deren Entzündung.

Brard (2) erzeugte ein Elektricität lieferndes Brennmaterial, indem Er aus Kohlenklein mit Melasse oder Theer einerseits und Salpeter und Asche andererseits Prismen formte und zwei solche Prismen zu einem Ziegel zusammenfügte. Salpeter- und Kohlenprisma, sowie der ganze Ziegel sind mit dünnen Asbestplatten umhüllt. In die Prismen sind Kupfer- oder Messingstäbe eingefügt, deren einerseits hervorstehende Enden als Elektroden die nen. Die Ziegel werden einseitig in starkem Feuer erhitst und durch die Verbrennung wird Elektricität erzeugt.

E. Johanson (3) hat einen Torf vom nordöstlichen Ufer des Ladoga-Sees auf seine Zusammensetzung und seinen Heizwerth geprüft. Derselbe enthielt 27,71 Proc. hygroskopisches und 33,35 Proc. chemisch gebundenes Wasser; bei 140° getrocknet enthielt er 49,92 Proc. Kohlenstoff, 5,95 Proc. Wasserstoff, 1,88 Proc. Stickstoff, 27,76 Proc. Sauerstoff und 14,49 Proc. Asche; der angestellten Berechnung nach ergaben sich für diesen Torf 4179,18 nutzbare Wärmeeinheiten.

O. Braun (4) empfahl einen vom ihm verbesserten Abelschen Petroleumprober (5).

Alex. Ehrenberg (6) beschrieb einen Apparat zur Prüfung des Erdöles auf Entstammbarkeit (7).

Nach F. Beilstein (8) geben die von Abel, Engler (9) und Anderen angegebenen Apparate zur Untersuchung des Erd-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 347, 506 und Compt. rend. d. l. Soc. de l'industrie minérale 1882, 66. — (2) Dingl. pol. J. 347, 94. — (3) Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 17. — (4) Dingl. pol. J. 347, 27 und D. R. P. Kl. 42, Nr. 19757 vom 14. März 1882. — (5) JB. f. 1880, 1864; f. 1881, 1200, 1317; f. 1882, 1458. — (6) Dingl. pol. J. 350, 172 und D. R. P. Kl. 42, Nr. 23285 vom 3. Januar 1888. — (7) Vgl. JB. f. 1882, 1458. — (8) Dingl. pol. J. 350, 169; Zeitschr. anal. Chem. 1883, 309. — (9) JB. f. 1880, 1864.

öles nur dann übereinstimmende Resultate, wenn die Construction derselben genau eingehalten ist; Er führt die Beschreibung eines von Ihm verbesserten einfachen Apparates an, welcher im Wesentlichen aus einem Glascylinder (zur Aufnahme des Erdöles) besteht, in welchem bis zum Boden ein mit einer Brause versehenes Messingrohr und ein Thermometer eingeführt ist. Der Cylinder wird in ein Wasserbad gesenkt, in welchem die Temperatur sehr langsam steigt; gleichzeitig wird bei jedem erreichten Temperatursgrad durch das Messingrohr ein kurzer Luftstrom getrieben und an die Mündung des Cylinders ein Flämmchen gehalten. Die Entzündungstemperatur wird in diesen Apparat um 5° höher als in dem Engler'schen angegeben, und differiren die Bestimmungen höchstens um 1/4°. Zur Feststellung der Tauglichkeit zum Brennen muss nach Demselben das Erdöl stets einer fractionirten Destillation am besten mit Hülfe des Glinsky'schen Dephlegmators (1) unterworfen wer-Amerikanisches Erdöl enthält höchstens 5 Proc. unter den. 150° siedende und soll weniger als 15 Proc. über 270° siedende Kohlenwasserstoffe enthalten. Im kaukasischen Erdöl finden sich die Wasserstoffadditionsproducte C<sub>p</sub>H<sub>2p</sub> der aromatischen Kohlenwasserstoffe vor, welche wohl ein höheres spec. Gewicht aber auch eine größere Leuchtkraft des Oeles bedingen. Ein vorzügliches Erdöl von Baku hatte das spec. Gewicht 0,836 bei 15º und zeigte folgende Zusammensetzung:

```
Leichtes Oel, Siedepunkt bis 150° . . . 0,0

Leuchtöl, " 150 bis 270° . 80,0

Schweres Oel, " über 270° . . 20,0

100,0.
```

Nach der Meinung Beilstein's könnten die als Nebenproduct in großer Menge abfallenden werthlosen Schweröle im Kaukasus als Beimengung zu den Leuchtölen verwendet werden, nur müßten dann beim Brennen Lampen mit flachen Gefäßen benutzt werden.

- D. Mendelejew (1) hat die spec. Gewichte der zwischen 15 und 150° siedenden Antheile des Erdöles von Baku bestimmt (2) und gefunden, dass dieselben nicht immer entsprechend dem Ansteigen des Siedepunktes zunehmen. Nach Demselben sind in diesem Erdöl die gleichen Kohlenwasserstoffe wie im amerikanischen Erdöl vorhanden, außerdem findet sich jedoch ein bei 55° siedender Kohlenwasserstoff mit höherem spec. Gewicht als das Hexan vor; außer den Grenzkohlenwasserstoffen und den Kohlenwasserstoffen C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> enthält das genannte Erdöl wahrscheinlich auch Kohlenwasserstoffe der Acetylenreihe.
- W. Markownikow und W. Oglobin (3) haben Ihre Untersuchungen (4) des kaukasischen Erdöls fortgesetzt. Vorerst stellten Sie durch Vergleichung verschiedener Erdöle fest, dass der Ausdehnungscoëfficient im Allgemeinen desto geringer, je größer das spec. Gewicht des Oeles ist, und zwar unabhängig von dem Ursprung desselben. Kaukasisches Erdöl lenkt, wenn vollkommen entfärbt, die Polarisationsebene nicht ab, ist in Wasser nicht vollkommen unlöslich, enthält in Alkohol unlösliche harzige Theile, löst gasförmige Kohlenwasserstoffe um so leichter, je reicher dieselben an Kohlenstoff sind, und löst Salze und Metalloxyde nur so lange, als in demselben sauerstoffhaltige Körper vorhanden sind. Verbrennungen des Erdöls der Quelle Beckendorff's ergaben für Kohlenstoff 86,65, 87,01 und 86,89 Proc., für Wasserstoff 13,35, 13,22 und 13,18 Proc. Ferner wurden gefunden: 0,064 Proc. Schwefel, 0,9 Proc. Asche (Kalk, Eisenoxyd, Thonerde, Kupfer und Spuren von Silber) und Spuren der Fettreihe nicht angehöriger Säuren, Phenole sowie 3 Proc. Harze. Der Sauerstoffgehalt der Fractionen dieses Erdöls steigt mit den spec. Gewichten und den Siedetemperaturen. Schwefelsäure entzieht demselben nach längerem Schütteln sämmtliche Körper bis auf die Kohlenwasserstoffe C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>. Das Bräunen der Erdöldestillate rührt von der Oxydation der sauerstoff-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **350**, 171 und J. d. russ. chem. Ges. 1883, 189. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1455. — (3) Ber. 1883, 1873 (Ausz.). — (4) JB. f. 1881, 1317; f. 1882, 1455.

haltigen Körper, sowie der aromatischen Substanzen her. Zur Eruirung der Natur der aromatischen Substanzen wurden die einzelnen Fractionen mit Schwefelsäure behandelt und die resultirenden Sulfosäuren isolirt. Auf Grund der Resultate dieser Behandlung constatiren Dieselben in den von 120 bis 210° siedenden Fractionen des Erdöls von Baku die Anwesenheit der Kohlenwasserstoffe: Pseudocumol, Durol, Isodurol und andere Isomere des Cymols, Diäthyltoluol, Isoamylbenzol und andere der Formel C11H16. Auf analoge Weise wurde nachgewiesen, dass die über 210° siedenden Fractionen Kohlenwasserstoffe der Formeln  $C_nH_{2n-3}$ ,  $C_nH_{2n-10}$  und  $C_nH_{2n-12}$  enthalten. Unter sämmtlichen der Formel C<sub>n</sub>H<sub>2n-6</sub> entsprechend gefundenen Kohlenwasserstoffen fanden sich keine vor, welche directe Halogenadditionsproducte liefern konnten. Dieselben behaupten nun, dass das hohe spec. Gewicht der Producte des russischen Erdöls, welche bei derselben Temperatur sieden, wie die Producte des amerikanischen Erdöls, demnach nicht allein durch das höhere spec. Gew. der entsprechend siedenden Kohlenwasserstoffe C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> bedingt wird, wie Beilstein und Kurbatow (1), sowie Schützenberger und Jonine (2) annehmen, sondern auch abhängt von dem Vorhandensein einer größeren Menge von aromatischen Kohlenwasserstoffen, ebenso auch von sauerstoffhaltigen Verbindungen und endlich auch von unbedeutenden Mengen ungesättigter Kohlenwasserstoffe der Fettreihe. beim Behandeln des Erdöls mit rauchender Schwefelsäure zurückbleibenden Kohlenwasserstoffe der Formel C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>, welche Sie mit dem Namen Naphtene belegen, sind nicht als Additionsproducte der aromatischen Kohlen wasserstoffe zu bezeichnen, sondern als eine ganz neue Reihe von Kohlenwasserstoffen. Mit Salpeterschwefelsäure behandelt liefern sie nämlich nur geringe Mengen nitrirter Kohlenwasserstoffe der aromatischen Reihe. Es wurden folgende Naphtene isolirt:

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 435; f. 1881, 1816. — (2) In der JB. f. 1880, 436 angeführten Abhandlung.

		Siedetemp	eratur	Spec. Gew.	
Dekanaphten	C <sub>10</sub> H <sub>20</sub>	160 bis	162°	0,795 (	$(0^{\circ})$
Endekanaphten	C11H23	180 "	185°	0,8119 (	0°)
Dodekanaphten	C12H24	196,5 "	197°	0,8055 (1	4 <sup>0</sup> )
Tetradekanaphten	C <sub>14</sub> H <sub>28</sub>	240 "	2410	0,8390 (	0 <del>°</del> )
Pentadekanaphten	C <sub>15</sub> H <sub>20</sub>	<b>24</b> 6 "	248°	0,8294 (1	7°).

Durch Einwirkung von Chlor entstehen Substitutionsproducte, z. B. C<sub>10</sub>H<sub>19</sub>Cl, C<sub>11</sub>H<sub>21</sub>Cl u. s. w., aus denen Kohlenwasserstoffe C<sub>n</sub>H<sub>2n-2</sub> erhalten werden können. Die optischen Eigenschaften der Naphtene sind in einer Tabelle zusammengestellt. Durch Oxydation derselben konnte kein Anhaltspunkt für die Constitution dieser Körper gewonnen werden. Dieselben stellen in reinem Zustande farblose, an der Luft sich nicht verändernde Flüssigkeiten von schwachem Erdölgeruch vor. Aus Erdöldestillate vom spec. Gewicht 0,870 konnten durch Natronlauge Phenole und Säuren isolirt werden. Untersucht wurden nur die Säuren, welche bei 250 bis 300° überdestillirten; es gelang derart, die Undekanaphtensäure C<sub>10</sub>H<sub>19</sub>-CO<sub>2</sub>H und die Dodekanaphtensäure C<sub>11</sub>H<sub>21</sub>-CO<sub>2</sub>H zu erhalten, welch letztere identisch ist mit der von Hell und Medinger (1) erhaltenen Petroleum-Diese Naphtensäuren sind farblose Oele, welche in Wasser unlöslich sind, wohl Alkalisalze bilden, welche jedoch durch Kohlensäure wieder zerlegt werden.

- G. Gustavson (2) weist aromatische Kohlenwasserstoffe im Erdöle dadurch nach, daß Er dasselbe mit Aluminiumbromid (hergestellt aus Aluminium und Brom) schüttelt und das Gemenge verdunsten läßt, worauf, wenn die fraglichen Kohlenwasserstoffe vorhanden waren, nadelförmige Krystalle zurückbleiben.
- B. Porro (3) untersuchte vier italienische Petroleumsorten von Montanaro bei Piacenza, von Rivanazzuno bei Voghera, von Toceo Casanria und von San Giovanni Incarico; Derselbe berücksichtigte dabei vor Allem die relativen Mengen, die Dichten,

<sup>(1)</sup> Mineralölsäure, JB. f. 1874, 626. — (2) Dingl. pol. J. 250, 171 und J. d. russ. chem. Ges. 1883, 401. — (3) Gazz. chim. ital. 28, 77.

Ausdehnungscoëfficienten und die Farben der einzelnen durch Destillation erhaltenen Fractionen.

S. Pagliani (1) hat die Relation zwischen der Dichte und dem Siedepunkte der einzelnen Fractionen des Erdöles von Montechino bei Montanaro (Piacenza) nach der von Mendelejeff (2) angegebenen Gleichung bestimmt und folgende Werthe gefunden:

```
Fraction 60 bis 90° d = 544.8 + 2.42 \cdot t

, 90 , 100° d = 593.1 + 1.68 \cdot t

, 180 , 200° d = 704.7 + 0.61 \cdot t

, 200 , 250° d = 668.2 + 0.81 \cdot t
```

Br. Lachowicz (3) berichtete über die Bestandtheile des galizischen Petroleums (4). Er verwendete nur die flüchtigsten Theile desselben, um sicher zu sein, dass die gefundenen Körper ursprüngliche Bestandtheile des Petroleums waren. Es gelang Ihm folgende Körper nachzuweisen: Pentan, Isopentan, Hexane, Heptan, Nonan, Decan, Benzol, Toluol, Isoxylol, Mesitylen, Wreden'sche Kohlenwasserstoffe (5) und eine geringe Menge eines bei 10° siedenden Körpers. Kohlenwasserstoffe der Aethylenreihe waren nicht nachweisbar.

Junker (6) studirte die Veränderungen verschiedener Petroleumsorten beim Brennen auf der Lampe. Die Oele wurden in gewöhnlichen Lampen bis auf einen gewissen Rest (1/2 bis 1/10) verbrannt und dann gleichzeitig mit einem ungebrauchten Theil des Oeles auf den Entslammungspunkt, das spec. Gewicht, die Leuchtkraft und die Zusammensetzung (durch fractionirte Destillation) untersucht. Dabei wurden die Resultate erhalten:

1) Der Entslammungspunkt des in den Lampen verbliebenen Oelrestes war in mehr als 20 Fällen dem des nicht auf Lampen gewesenen Oeles gleich, oder doch nur um 1/2 Grad höher oder niedriger; 2) das spec. Gewicht des Oelrestes zeigte nur in einzelnen Fällen eine Zunahme, die im Maximum 0,0025 betrug;

<sup>(1)</sup> Gazs. chim. ital. 18, 495. — (2) JB. f. 1882, 1457. — (8) Ann. Chem. 220, 188. — (4) JB. f. 1882, 1458. — (5) JB. f. 1877, 371, 373, 378, 799. — (6) Rep. anal. Chem. 2, 129.

- 3) nur ein sehr geringer Theil der leichteren Kohlenwasserstoffe wird auf gewöhnlichen Lampen früher verbrannt, als die schweren Kohlenwasserstoffe; 4) die photometrischen Messungen ergaben, dass ein Oel, von dem <sup>3</sup>/<sub>4</sub> abgebrannt war, <sup>1</sup>/<sub>45</sub> seiner Gesammtleuchtkraft, ein Oel von dem <sup>6</sup>/<sub>7</sub> abgebrannt war, <sup>1</sup>/<sub>11</sub> seiner Gesammtleuchtkraft eingebüsst hatte. Die Abnahme der Leuchtkraft ist daher der Senkung des Niveaus zuzuschreiben (1).
- E. Johanson (2) hat 2 Proben von Petroleumrückständen untersucht und weist auf den hohen Werth dieser Rückstände als Heismaterial hin.

## Oele, Fette, Harse, Lacke, Theerproducte.

- A. R. Leeds (3) hat verschiedene Methoden (4) der Seifenuntersuchung einer vergleichenden Prüfung unterzogen und schließlich ein Schema für eine Seifenanalyse aufgestellt.
- E. Johanson (5) untersuchte mehrere gefärbte St. Petersburger Hausseifen. Das diese Seifen umhüllende Stanniol bestand aus 80,8 Proc. Blei und 19,2 Proc. Zinn; rothgefärbte Seifen enthielten Mennige, blaugefärbte Ultramarin; auch die letzteren Seifen enthielten beträchtliche Mengen Blei.

Nach einem Patente (6) der Société E. Brochon & Comp. wird das Glycerin aus den Seifenwässern (7) nach folgendem Verfahren gewonnen. Die mit Kochsalz versetzten Flüssigkeiten werden filtrirt und behufs Ausscheidung von fetten Säuren mit Salz- oder Schwefelsäure angesäuert. Die ausgeschiedenen Fettsäuren werden durch ein Klärmittel (Albumin und Metallsalz) niedergeschlagen, der Ueberschuss des Metall-

<sup>(1)</sup> Vgl. Post, chemisch technische Analyse. — (2) Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 657. — (3) Chem. News 48, 50, 67, 166. — (4) JB. f. 1877, 1081; f. 1881, 1206; Cairn's "Manual of qualitative Analysis", p. 244. — (5) Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 521. — (6) Ber. 1883, 983 (Patent). — (7) Vgl. JB. f. 1882, 1462, 1468.

salzes wird durch Kalkmilch gefällt und mittelst doppeltkohlens. Natron der Ueberschuss des Kalks entfernt. Die abgezogene Flüssigkeit ist dann mit Salzsäure zu neutralisiren und in einem System von Pfannen einzudampfen, wobei das sich ausscheidende Kochsalz in die ersteren Pfannen zurückgekrückt wird. Die in der letzten Pfanne erhaltene Lauge wird dann auf Glycerin verarbeitet; das in der ersten Pfanne sich ansammelnde Kochsalz kann direct zum Aussalzen verwendet werden.

L. Naudin (1) construirte einen Apparat, in welchem man unter Benutzung von höchst flüchtigen Substanzen aus Pflanzen die Parfüms ausziehen kann (2). Als Extractionsmittel verwendete Derselbe Butylwasserstoff, Amylwasserstoff, Aethyloder Methylchlorür. Die Extractionsmittel werden von den Pardurch Destillation bei vermindertem Druck und sehr niederer Temperatur getrennt und die Parfüms so in sehr concentrirtem Zustande erhalten. Zur Reinigung derselben von mit ausgezogenem Wachs löst man in Alkohol, leitet einige Zeit Luft durch die Lösung und kühlt dann auf — 10° ab, wodurch das Wachs sich ausscheidet und durch Filtration bei derselben Temperatur eine alkoholische Lösung des Parfüms erhalten wird. Die nach dieser Methode dargestellten ätherischen Oele sind sehr haltbar. Naudin ist der Meinung, dass die Hauptmasse der Parfüms die Kohlenwasserstoffe C<sub>n</sub>H<sub>2n-4</sub> bilden, indem erstere mit Spuren von Aetznatron gekocht ihren spec. Geruch verlieren und dann nach Terpentinöl riechen.

Squibb (3) gab einen historischen Ueberblick über die Herstellung und Verwendung der medicinischen Oleate und beschrieb die Herstellung und Dosirung der Oleate des Aconitins, Atropins, Morphins, Chinins, Strychnins, Veratrins und des Wismuths, Kupfers, Eisens, Blei's, Zinks und Quecksilbers. Die Verwendung, sowie die physiologische Wirkung dieser Oleate wurde außerdem besprochen.

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 174. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1465. — (3) Monit. scientif. [3] 18, 282.

- A. Livache (1) hat in Ergänzung der Versuche von Chevreul (2) über die Einwirkung von Metallen auf Oele gefunden, dass die Anwendung präcipitirter Metalle (Blei, Kupfer u. s. w.) die Oxydation der Oele an der Luft außerordentlich beschleunigt.
- S. Lamansky (3) untersuchte eine größere Reihe von Schmierölen und hat das Verhältnis der Schmierfähigkeiten derselben zu ihren physikalischen Eigenschaften und ihrer chemischen Zusammensetzung festzustellen gesucht. Außer den spec. Gewichten bestimmte Er auch die chemische Zusammensetzung der genannten Oele, wobei Er fand, daß die Mineralöle ungefähr 86 Proc. Kohlenstoff und 13 Proc. Wasserstoff, die Olivenöle etwa 76 Proc. Kohlenstoff und 12 Proc. Wasserstoff und die Wallrathöle ungefähr 79 Proc. Kohlenstoff und 12 Proc. Wasserstoff enthielten.
- W. L. Carpenter (4) beschrieb die fabriksmäßige Umwandlung von Oelsäure in Palmitinsäure wie sie von St. Cyr. Radisson in Marseille durchgeführt ist. Das Verfahren gründet sich auf die von Varrentrapp (5) studirte Einwirkung von überschüssigem Aetzalkali auf Oelsäure. Die Ausführung der Reaction geschieht in gusseisernen Cylindern bei einer Temperatur von 554° bis 608° F. Sobald die letztere Temperatur erreicht ist, muss das Erhitzen rasch unterbrochen werden, was durch Ausleeren des geschmolzenen Cylinderinhaltes in Wasser vorgenommen wird. Das sich von der Kalilauge abscheidende Palmitat wird mit Säure zersetzt und die rohe Palmitinsäure destillirt; sie eignet sich dann vorzäglich als Kerzenmaterial. Als Basis wird Kaliumhydroxyd oder Natriumhydroxyd verwendet; bei Anwendung der letzteren Base ist ein Zusatz von Paraffin nothwendig, um den Schmelzpunkt der Seife herabzusetzen. Der Verlust bei diesem Verfahren beträgt nur 1 Proc. der verwendeten Oelsäure.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 260; **97**, 1811; Anal. 1883, 99. — (2) 1837. — (3) Dingl. pol. J. **946**, 29. — (4) Chem. Soc. Ind. J. **9**, 98; Monit. scientif. [3] **18**, 692. — (5) 1841.

E. Valenta (1) hat 29 theils pflanzliche theils thierische Fette nach der von J. Köttstorfer angegebenen Methode (2) untersucht und deren Dichte, Verseifungswerthe und Schmelzpunkte tabellarisch zusammengestellt.

Im Pharmaceutical Journal and Transactions (3) findet sich ein Bericht über die Gewinnung von Campher auf der japanischen Insel Kiu Shiu.

F. Beilstein und E. Wiegand (4) haben den Ozokerü der Insel Tscheleken im kaspischen Meere einer eingehenderen Untersuchung unterworfen. Es gelang Ihnen durch Behandeln des Ozokerits mit Benzol und Alkohol einen Kohlenwasserstoff, genannt Leken, zu isoliren, welcher den Hauptbestandtheil des ersteren bildete. Die Analysen des in glänzenden weißen Krystallen erhaltenen Lekens lassen es unentschieden, ob ihm die Formel C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> oder C<sub>n</sub>H<sub>2n+2</sub> zukommt. Der Kohlenwasserstoff schmilzt constant bei 79°, besitzt ein spec. Gewicht 0,93917 und ist gegenüber Oxydationsmitteln (Salpetersäure, Chromsäuregemisch) vollkommen beständig; nur saure Chamäleonlösung oxydirt ihn vollständig zu Kohlensäure und Wasser. Im Vacuum destillirt derselbe unzersetzt über, durch Schwefelsäure (rauchende) wird er in eine schwarze krümelige Masse verwandelt, in welcher keine Sulfosäuren sich vorfinden. Brom wirkt auf Leken nur schwer und dann substituirend ein.

C. Engler (5) untersuchte das Rohöl der Terra di Lavoro (Italien) und fand, dass dasselbe das spec. Gewicht 0,970 bei 21° und folgende Gehalte an Kohlenstoff, Wasserstoff und Schwefel besitzt:

					I.	П.	III.	IV.
Kohlenstoff		•	•	•	88,72	83,52	-	_
Wasserstoff		•	•	•	10,71	10,88		
Schwefel .	,		•	•		_	1,08	1,80.

Die fernere Untersuchung ergab, dass dieses Rohöl nicht auf Leuchtöl, sondern mit Gewinn auf Schmieröl und Leuchtgas ver-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. \$49, 270. — (2) JB. f. 1879, 1075. — (8) Pharm. J. Trans. [8] \$14, 188. — (4) Ber. 1883, 1547. — (5) Dingl. pol. J. \$50, 316.

arbeitet werden kann. Auch in diesem Rohöl findet sich Cumol in geringer Menge, Carbolsäure resp. kreosotartige Körper kommen jedoch gar nicht vor.

H. E. Armstrong (1) untersuchte mehrere Terpentinölsorten des Handels und fand, dass in denselben wesentlich Kohlenwasserstoffe der Formel C10H16 vorkommen. Er unterscheidet im Allgemeinen drei Classen dieser Kohlenwasserstoffe, die Terpene (Siedepunkt gegen 1560), die Citrene (Siedepunkt 176 bis 178°) und Kohlenwasserstoffe, deren Repräsentant das im russischen Terpentinöl vorkommende Sylvestren (2) ist. Französisches Terpentinöl, von Pinus maritima stammend, zeigt ein ziemlich constantes Drehungsvermögen (bei 200 mm L. beträgt der Werth  $\alpha_D$  durchschnittlich — 60 bis — 61°). Amerikanisches Terpentinöl, von Pinus Australis und Pinus toeda gewonnen, zeigt ein sehr ungleiches Drehungsvermögen, ist jedoch von vorigem sonst nicht wesentlich verschieden. Das von Pinus sylvestris stammende russische Terpentinöl hat wegen seines mangenehmen Geruches und seiner leichten Oxydirbarkeit geringe technische Bedeutung. Zur Verfälschung der Terpentinöle wird gewöhnlich Petroleum und Petroleumäther verwendet. Zum Nachweise des ersteren soll das Terpentinöl mit Wasserdämpfen destillirt werden, wobei nicht mehr als einige Zehntel Procent der angewandten Menge an Rückstand bleiben darf. Petroleum giebt sich außerdem im Rückstande durch die blaue Fluorescenz und seine Unlöslichkeit in verdünnter Salpetersäure zu erkennen. Um eine Verfälschung mit Petroleumäther nachzuweisen wird das Terpentinöl mit verdünnter Schwefelsäure (2 Vol. Säure auf 1 Vol. Wasser) behandelt; dabei wird der größte Theil polymerisirt, während nur wenig Cymol entsteht. Destillirt man nun mit Wasserdampf, so geht etwa vorhandener Petroleumäther mit dem Cymol über; nach nochmaliger Behandlung des Destillates mit stärkerer Schwefelsäure und abermaliger Destillation erhält man ein Destillat, welches bei reinem

<sup>(1)</sup> Chem. Soc. Ind. J. 1882, 478; Chem. Centr. 1883, 206; Monit. scientif. [3] 18, 695; Pharm. J. Trans. [3] 18, 584. — (2) Siehe auch JB. f. 1877, 376.

besitzt der so behandelte Kautschuk alle physikalischen Eigenschaften des vulcanisirten pflanzlichen Parakautschuks.

C. A. Burghardt (1) hat neben dem von Spiller (2) aufgefundenen sauerstoffhaltigen Körper im spröde gewordenen Kautschuk noch einen zweiten Körper mit wechselnden Sauerstoffmengen entdeckt, der sich vom ersten dadurch unterscheidet, dass er in Alkalien, Benzol, Alkohol und Aether unlöslich ist. Er erwähnt ferner, dass gewisse Oele, sowie besonders kupferhaltige Farben den Kautschuk schädigen. Vollständig oxydirter Kautschuk ist spröde und hart und enthält 5 bis 10 Proc. Wasser. Im vulcanisirten Kautschuk wirkt ferner der überschtssige Schwefel nachtheilig. — Derselbe berichtete ferner über ein von R. Rowley entdecktes Versahren Kautschuk in einer Operation zu vulcanisiren und zu entschwefeln; danach wird mit der theoretischen Menge Schwefel versetzter Kautschuk in 12 procentigem Ammoniak oder im Ammoniakgas unter Einwirkung von Dampf vulcanisirt.

Nach R. Kayser (3) erhält man einen billigen, nicht abspringenden Wasserlack durch Erwärmen von 10 Thln. Borax, 30 Thln. gepulverten weißen Schellack und 200 Thln. Wasser bis zur erfolgten Lösung auf dem Dampfbade. Die erkaltete Flüssigkeit wird filtrirt und eventuell mit etwas Glycerin versetzt; dieser Lack kann mit verschiedenen Theerfarben gefärbt werden.

Im Moniteur scientifique (4) befindet sich eine interessante Darstellung der Fabrikation von Lacken und lackirten Gegenständen in Japan. Auf dieselbe kann hier nur verwiesen werden.

Der Rohstoff des japanesischen Lackfirnisses ist von H. Joshida (5) untersucht worden. Dieser unter dem Namen Urushi bekannte Rohstoff ist der Milchsaft von Rhus vernici-

<sup>(1)</sup> Chemische Industrie 1888, 172; Chem. techn. Central-Anzeiger 1883, 148; Chem. Soc. Ind. J. S, 119. — (2) In der JB. f. 1869, 1180 angeführten Abhandlung. — (8) Dingl. pol. J. S4S, 278. — (4) Menit. scientif. [3] 18, 1042; auch Chem. Centr. 1883, 254, 270. — (5) Chem. Soc. J. 4S, 472.

- fera. Der alkoholische Extract hinterläßt beim Verdunsten des Lösungsmittels eine harzartige Säure der Formel C14H18O2, welche in Wasser nicht löslich ist, sich jedoch in den anderen üblichen Lösungsmitteln auflöst, welche sich beim Erhitzen auf 200° zersetzt und welche Salze liefert, die in Wasser unlöslich, in Alkohol löslich sind. Dem Rückstand von der Extraction mit Alkohol kann mit heißem Wasser ein mit dem arabischen Gummi identische Masse entzogen werden. Als in Alkohol und Wasser unlöslich hinterbleibt ein stickstoffhaltiger Rückstand, der der Diastase ähnliche Eigenschaften zeigt. Bei Gegenwart von Luft und Feuchtigkeit wandelt dieser diastaseartige Körper die oben erwähnte Säure in eine neue Säure der Formel C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>O<sub>8</sub> nm, welche alle Eigenschaften des trockenen Lackes zeigt. Ein so untersuchter Milchsaft enthielt 85,5 Proc. harzige Säure, 3,15 Proc. Gummi, 2,28 Proc. diastaseartigen Stoff und 9,42 Proc. Wasser neben flüchtigen Körpern.
- R. Kissling (1) hat den Aetherextract aus Kentuckytabak untersucht und gefunden, dass derselbe aus 50 Proc. Harz und neben anderen Substanzen auch aus einer wachsartigen Substanz besteht. Er theilt zahlreiche Analysen dieses Wachses mit und fügt bei, dass im Aetherextract kein Fett vorhanden, so dass der Ausdruck Tabaksfett für den Aetherextract ein falscher sei.
- E. Durin (2) fand, dass die im Torf von Aven vorkommenden Fettsäuren (3) auch in dem Moos enthalten sind, aus dem der Torf entsteht.
- V. Meyer (4) berichtete vor einem Jahre (5), dass reines aus Benzoësäure dargestelltes oder durch anhaltendes Schütteln mit Schweselsäure gereinigtes Benzol die Indopheninreaction (6) nicht zeige. Die Ursache weshalb gewöhnliches ja auch krystallisirtes reinstes Theerbenzol des Handels diese Reaction giebt, liegt, wie Er nun fand, in der Beimengung eines schweselhalti-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2432. — (2) Compt. rend. 36, 652. — (3) JB. f. 1881, 1408. — (4) Ber. 1883, 1465; Dingl. pol. J. 349, 281. — (5) JB. f. 1882, 408. — (6) JB. f. 1879, 479.

gen Körpers, des Thiophens C4H4S. Zur Gewinnung desselben wird Theerbenzol mit Schwefelsäure geschüttelt, die braune saure Flüssigkeit mit Wasser verdünnt und die darin enthaltenen Sulfosäuren als Bleisalze gewonnen. Durch Destillation der letzteren mit Salmiak erhält man neben Benzol (30 Proc.) das Rohthiophen (70 Proc.), welches durch abermalige Ueberführung in die Sulfosäure resp. deren Bleisalz, Destillation desselben und Rectificiren über Chlorcalcium gereinigt werden kann. Es bildet eine farblose, bei 84° siedende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,062. Sämmtliche bis jetzt beschriebenen Farbenreactionen des Benzols rühren vom Thiophengehalt desselben her. Reinstes Theerbenzol enthält etwa 0,5 Proc. Thiophen. In unreineren Benzolen ist die Prüfung auf Thiophen mittelst der Indopheninreaction erst nach einmaligem Durchschütteln mit Schwefelsäure möglich, da die in solchen Benzolen vorkommenden bedeutenderen Verunreinigungen die Reaction verdecken. Reines Thiophen zeigt selbstredend sehr stark die Indopheninreaction, in nichtactives Benzol eingetragen wird letzteres sofort activ. Das Thiophen zeigt nicht nur für sich, sondern auch in allen bis jetzt erhaltenen Derivaten die vollste Analogie mit dem Benzol resp. dessen Derivaten. Es wurden folgende Abkömmlinge des Thiophdus zunächst erhalten und untersucht: Dibromthiophen C4H2Br2S als farbloses stark lichtbrechendes Oel vom Siedepunkte 210,5 bis 211° (corr.) und einem spec. Gewichte von 2,147 bei 23°; Monobromthiophen C4H3BrS als Flüssigkeit vom Siedepunkte 149 bis 151° (uncorr.) und dem spec. Gewicht 1,652 bei 23°. V. Meyer weist auf die Analogie der Formeln des Thiophens und des Furfurans hin und giebt dem Thiophen die Constitutionsformel: CH=CH-CH=CH-S. Er theilt ferner ein Schreiben A. Baeyer's mit, worin Letzterer berichtet, dass Er das Indophenin nochmals analysiren liefs und dabei Zahlen erhielt, welche der Formel C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>NOS entsprechen, wonach das letstere sich aus 1 Mol. Thiophen und 1 Mol. Isatin unter Austritt

1 Moleküls Wasser bilden würde.

Derselbe (1) hat ferner folgende Abkömmlinge des Thiophens, welche volle Analogie mit den entsprechenden Derivaten des Benzols zeigen, hergestellt: Tetrabromthiophen C4Br4S, in langen weißen Nadeln krystallisirend, vom Schmelzpunkte 1120 und dem Siedepunkte 326° (corr.); Thiophensulfonäure C4H8S-SO<sub>2</sub>H als zerfliessliche krystallinische Masse; Thiophensulfochlorid C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>S-SO<sub>4</sub>Cl, nach üblicher Methode aus der Sulfosäure hergestellt, als schweres gelbes Oel; Thiophensulfamid C4H2S-SO2NH2, aus dem Chlorid mittelst kohlens. Ammoniaks gewonnen, als feine weiße Krystalle vom Schmelzpunkte 141°; Thiophennitril C4H2SCN, nach der Methode von Merz (2) erhalten, als ein nach bitteren Mandeln riechendes, bei 190° siedendes Oel, welches mit alkoholischem Kali gekocht die Thiophensäure C4H4SCO2H liefert; diese letztere krystalksirt, sublimirt u. s. w. ganz analog der Benzoësäure, besitzt den Schmelzpunkt 118° und den Siedepunkt 2580 (corr.); das Calciumsalz entspricht der Formel [(C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>SCO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca]<sub>4</sub>.11 H<sub>2</sub>O, das Silbersalz der Formel C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SCO<sub>2</sub>Ag.

Demselben gelang es auch (3), durch Einleiten von Acthylen oder Acetylen in siedendem Schwefel ein Oel zu erhalten, welches alle Eigenschaften und Reactionen des aus Theerbenzol abgeschiedenen Thiophens zeigt. V. Meyer fand ferner (4), daß selbst das reinste Theertoluol die Laubenheimersche Reaction (5) zeige, daß aber vollkommen reines Toluol (z. B. mit Schwefelsäure gereinigtes) diese Reaction nicht giebt. Er weist darauf hin, daß, da sämmtliche selbst reine Theertoluolsorten einen geringen Schwefelgehalt zeigen, wahrscheinlich in demselben ein dem Thiophen analoger Körper vorhanden sei, walcher die erwähnte Reaction bedingt.

E. D. Kendall (6) hat einen Apparat construirt, in welchem Nitrobensol oder Nitrotoluol durch den galvanischen Strom,

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2172 — (2) JB. f. 1868, 641. — (3) Ber. 1883, 2176. — (4) Ber. 1883, 1624. — (5) JB. f. 1875 502. — (6) Monit. scientif. [3] 18, 151 (Patent).

unter Mithülfe von mit Schwefelsäure angesäuertem Wasser reducirt werden.

Nach M. Arnu (1) gewinnt man in vortheilhafter Weise Anilin aus Mono- und Dinitrobenzol, indem man dieselben in einem mit Rührwerk versehenem Apparate mit Schwefelkohlenstoff (1 Thl.) und Ammoniak (2 Thln.) bei 50° behandelt und die entweichenden Gase ebenfalls in Mono- oder Dinitrobenzol leitet; oder man erhitzt Schwefelkohlenstoff mit Ammoniak allein auf 50° und leitet die Gase in die genannten Nitrokörper bis zur vollständigen Reduction der letzteren ein. Das entstandene Anilin kann abgehoben und die restirende Flüssigkeit auf Rhodanammonium verarbeitet werden.

L. Lewy (2) wendet zur Abscheidung von o-Toluidin aus den Gemengen desselben mit p-Toluidin oder Paratoluidin und Anilin ein Verfahren an, welches darauf basirt, dass die salzs. Salze des Anilins und Paratoluidins sich mit secundärem Natriumphosphat unter Bildung der secundären Salze der Phosphorsäure [z. B. (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>] umsetzen, während salzs. Orthotoluidin mit diesem Salze freies Orthotoluidin und saures Orthotoluidinphosphat nach folgenden Gleichungen bildet:  $C_7H_7NH_2$ .  $HCl + Na_1HPO_4 = NaCl + NaH_2PO_4 + C_7H_7NH_2$ und  $C_7H_7NH_2$ .  $HCl + NaH_2PO_4 = NaCl + (C_7H_7NH_2)$ .  $H_3PO_4$ . Die Lösungen der Salze werden gemischt, der entstandene Krystallbrei gelöst, das oben schwimmende Orthotoluidin abgehoben, und aus der nach dem Ausscheiden der secundären Phosphate restirenden Lösung des sauren o-Toluidinphosphates durch Natronlauge abermals Orthotoluidin gewonnen. Es gelingt derart, reines Orthotoluidin und reines Paratoluidin sowie Safraninöl und "Anilin für Roth" zu gewinnen. Ebenso verhalten sich die arsens. Salze.

H. Kochler (3) erzeugte Nitrosophenole durch Einwirkung der Lösungen der Nitrite des Magnesiums, Zinks, Aluminiums, Eisens, Chroms, Mangans, Zinns, Kupfers oder Blei's auf die

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 418 (Auss.). — (2) Ber. 1888, 980 (Patent). — (3) Monit. scientif. [8] #2, 928 (Patent).

Phenole selbst. Die am besten durch Vermischen der Salze obiger Metalle mit Natriumnitrit in Lösung gewonnenen Nitrite werden mit Phenolen bis zur vollständigen Bildung von Nitrosophenol-Metallen erwärmt und durch Ansäuren die Nitrosophenole selbst gewonnen. So wird Nitrosophenol am besten mittelst Kupfernitrit, Nitrosonaphtol günstig mittelst Zinknitrit gewonnen.

## Pflansen- und Thierfaser; Färberei (Farbstoffe).

E. Gottlieb (1) hat sich in einer ausführlichen Untersuchung mit der elementaren Zusammensetzung einiger Holzsorten, verbunden mit calorimetrischen Versuchen über ihre Verbrennungsfähigkeit, befast. Er bestimmte im Holze der Eiche (Quercus pedunculata), Esche (Fraxinus excelsior), Hagebuche (Carpinus betulus), Buche (Fagus silvatica), Birke (Betula alba), Tanne (Pinus silvestris) und der Rothfichte (Pinus abies) die Feuchtigkeit (bei 110 bis 115°), die Aschenbestandtheile, den Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff für die bei 115° getrocknete Substanz. Als Mittelzahlen für die elementare Zusammensetzung der erwähnten Hölzer wurden gefunden:

				K	Cohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff und Stickstoff	Asche
Eiche	•	•	•	•	50,16	6,02	43,45	0,37
Esche	•	•	•	•	49,18	6,27	43,98	0,57
Hagebu	th	8	•	•	48,99	6,20	44,81	0,50
Buche	•	•	•	•	49,06	6,11	44,26	0,57
Birke	•	•	•		48,88	, 6,06	44,77	0,29
Tanne	•	•	•	•	50,36	5,92	43,44	0,28
Fichte	•				50.31	6,20	48,12	0,37.

Die Zusammensetzung der Hölzer variirt etwas, je nachdem die Probe an der Wurzel oder am Gipfel des Baumes genommen wurde. Ebenso hat Kalkboden einen Einflus auf die Zu-

<sup>(1)</sup> J. pr. Chem. [2] \$8, 385.

sammensetzung des Buchenholzes. Die calorimetrischen Versuche sind in einem besonders construirten Calorimeter (ähnlich dem von Scheurer-Kestner (1)) ausgeführt, die Berechnung wurde nach den Zahlen von Favre und Silbermann vorgenommen. So ergaben sich folgende Verbrennungswärmen der Trockenstoffe:

Eichenholz 4620 cal	Esche 4711 cal	Hagebuche 4728 cal	Buche (180 jährig) 4785 cal	Buche (60 jährig) 4766 cal
Buche (100	• •	Birke	Tanne	Fichto
4770	Cal	4771 cal	5085 cal	5085 cal.

Derselbe glaubt durch diese Arbeit dargethan zu haben, dass sich bei der Verbrennung des Holzes eine größere Menge Wärme, als die nach der Elementaranalyse, der Formel Dulong's zufolge berechnete Verbrennungswärme, entwickelt, und dass ähnliche Verhältnisse, wie bei der Verbrennung von Kohlenwasserstoffen, sich für diejenigen Stoffe geltend machen, welche die Hauptmasse des Holzes bilden. Er hat ferner die Verbrennungswärme der Cellulose zu 4155 cal und jene der Baumwollenkohle zu 8033 cal gefunden.

C. F. Mabery (2) hat die Producte der trockenen Destillation des Holzes bei niederen Temperaturen untersucht. Er fand im erhaltenen Holzgeiste als flüchtigere Bestandtheile Acetaldehyd, Methylformiat, Methylacetat, Methylalkohol, Aceton, Allylalkohol; in den höher siedenden Antheilen waren Furfurol, Pyroxanthin, Methyläthylketon und Allylverbindungen nachzuweisen. Methylformiat fehlte in einem Holzgeiste, gewonnen durch Destillation des Holzes bei höherer Temperatur; dagegen fand sich in demselben Dimethylacetat.

Ein Bericht in Dingler's Journal (3) über Neuerungen in der Herstellung von Holzstoff auf mechanischem Wege enthält nur technisch Wichtiges.

Aus einer längeren Abhandlung in Dingler's Journal (4) über die Herstellung von Zellstoff ist hier nur Folgendes zu er-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1868, 968. — (2) Am. Chem. J. 5, 256. — (3) Dingl. pol. J. 247, 407. — (4) Dingl. pol. J. 249, 28, 124.

Das nach dem Mitscherlich'schen Verfahren (1) hergestellte Papier soll sich durch seine Dauerhaftigkeit auszeichnen; nach Angabe von Th. Knösel ist der Sulfitstoff zuerst im Großen in Bergvik hergestellt worden, und wird nach dem Bericht eines Fabrikanten dortselbst, sowie in Mölndal in Schweden, Magnesiumsulfitlösung zum Kochen verwendet, welche durch Einwirkung von Schwefligsäuregas auf Magnesit und Wasser hergestellt wird; nach C. D. Ekmann werden die Stauden oder Pflanzen in Bündeln zusammengebunden mittelst gelochter Bleiplatten beim Kochen unter der Flüssigkeitsoberfläche gehalten und wird als Flüssigkeit eine Lösung von Magnesiumdisulfit oder Natriumdisulfit verwendet; man erhält je nach den angewandten Verhältnissen und dem herrschenden Druck verschieden gefärbte und gereinigte Stoffe; bei Anwendung von 1,4 Proc. Magnesia, 4 Proc. schwefliger Säure und 6 atm. Druck während 2 Stunden erhält man aus rohem Flachs nahezu reine weiße Cellulose; G. Archbold erzeugt auf und in dem Holze oder Faserstoffe das schwefligs. Calcium durch Behandeln derselben mit I procentiger Kalkmilch und Einleiten von schwefliger Säure; R. Pictet lässt auf zerkleinertes mit Wasser überschichtetes Holz Schwefligsäureanhydrid (flüssiges) und zwar per Liter Wasser 120 g, unter Steigerung der Temperatur bis 85° in geschlossenen Gefässen einwirken, wodurch Er sehr gereinigten, jedoch noch gefärbten Zellstoff erhält; E. Bourdilliat giebt ebenfalls ein ganz ähnliches Verfahren zur Herstellung von Zellstoff an; Ph. Dessauer glaubt, dass die Sulfitstoffe die Natroncellulose für feinere Papiere nie verdrängen wird; C. F. Cross (2) giebt ein Bild der Entwickelung der Sulfitstoffherstellung; zur Prüfung auf Lignose im Sulfitstoffe genügt die bisherige Methode unter Anwendung von Anilinsulfat nicht, sondern die Stoffe müssen zunächst mit Chlor behandelt werden, worauf dieselben mit Natriumsulfit eine Magentafarhe zeigen; zur quantitativen Prüfung auf Lignose in Sulfitstoffen genügt die Methode vermittelst kochender Kalilauge; Th. H. Cobley

<sup>(1)</sup> JB. f. 1876, 1172; f. 1879, 1150. — (2) Chem. News 47, 111.

gab einen Apparat zur Behandlung von Faserstoffen für Zwecke der Papierfabrikation an und empfahl der zu verwendenden caustischen Lauge Chlornatrium, Chlorcalcium, schwefels. Kalium, Natrium oder Magensium zuzusetzen, ferner nach dem Kochen die gewaschenen Fasern mit gesättigten angesäuerten Lösungen von Chlorcalcium oder Chlormagnesium zu behandeln; sur Wiedergewinnung des Natrons aus den bei der Herstellung von Zellstoffen verwendeten Laugen empfahl F. Störmer einen Apparat.

A. Wagner (1) studirte die chemischen Veränderungen, welche das Holz in Folge des sogenannten Hausschwammes resp. der Weils- und Rothfäule erleidet. Das durch Hausschwamm veränderte Holz war röthlich gefärbt, nach allen Richtungen zerrissen, sehr leicht zu Staub zerreibbar und zeigte reichliche Myceliumstränge; an heißes Wasser gab dasselbe ziemlich viel Substanz mit saurer Reaction ab, in Kalilauge war es beinahe vollkommen mit tiefbrauner Farbe löslich; die Analyse ergab:

Wassergehalt	Koblenstoff	Wasserstoff	)
17,12 Proc.	51,16 Proc.	4,70 Proc.	für bei 100°
Sauerstoff + Stickstoff		Asche	getrocknete Substans.
41,24 Proc.		2,90 Proc.	

In der Asche war 1,54 Proc. Schwefelsäure vorhanden; Nitrate waren im Holze vollständig abwesend. Die chemischen Veränderungen stehen aber in keinem Verhältnisse zu den sehr erheblichen physikalischen Veränderungen. Weilsfaules Holz zeigte eine gelblich-weiße Farbe, langfaserige Structur und war wenig zerreiblich; die Lösung in Kalilauge erschien hell röthlichbraun; Nitrate waren abwesend; die Analyse ergab:

Wasser 11,71 Proc.	Kohlenstoff 50,89 Proc.	Wasserstoff 6,87 Proc.	für bei 100°
Sauerstoff	+ Stickstoff 4 Proc.		getrocknete Substans.

Die Asche enthielt 3,35 Proc. Schwefelsäure. Beim rothfaulen Holz fehlte zum Unterschiede von dem durch Holzschwamm

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 842.

veränderten die mit freiem Auge wahrnehmbare Pilswucherung, und war das erstere schwerer zerreibbar; kochende Kalilauge nahm damit eine tiefrothe Farbe an; Nitrate waren abwesend; die Analyse ergab:

Wasserstoff
9,9 Proc. 50,04 Proc. 6,48 Proc.
Sauerstoff + Stickstoff Asche
39,77 Proc. 3,71 Proc. getrocknete Substans,

Die Asche besaß einen Gehalt von 6,41 Proc. Schwefelsäure.

- C. G. Memminger (1) untersuchte Tabaksstengel.
- C. F. Cross uud E. J. Bevan (2) haben Cellulose der Einwirkung von kochender 60 procentiger Salpetersäure ausgesetzt und gefunden, dass in der ersten Zeit der Einwirkung unter Zerstörung der Structur der Faser die Girard'sche Hydrocellulose (3) gebildet wird; hierauf entsteht neben Oxalsäure eine Oxycellulose C<sub>18</sub>H<sub>86</sub>O<sub>16</sub>, welche sich in verdünnten Alkalien auflöst und in einer der Pectineäure ähnlichen Form, durch Säuren, Alkohol, Salzlösungen oder concentrirte Lösungen von Alkalien, mit sehr geringem Aschengehalt gefällt wird.
- H. Fischer (4) gab einen Bericht über Neuerungen in der Gespinnstfabrikation, der nur die Beschreibung von Maschinen und Apparaten umfast.
- F. H. Storer (5) hat einen längeren Aufsatz geschrieben über die Conservirung von Netzen und Segeln, wie dieselbe in Nordamerika und Irland üblich ist. Es kommen danach hauptsächlich gerbstoffhaltige Mittel (Catechu) zur Verwendung.

Chaudet (6) vereinfachte die Papierfabrikation in der Art, dass Er statt wie gewöhnlich die Papiermasse unter Druck zu kochen, dieselbe in einem besonders hierzu construirten Apparat 6 Stunden hindurch mit einer sehr schwachen Sodalauge ohne Druck kochte und hierauf bis zur vollständigen Trockene verdampfte.

<sup>(1)</sup> Chem. News 48, 110. — (2) Chem. Soc. J. 48, 22; Dingl. pel. J. 250, 280 (Anss.). — (3) JB. f. 1875, 786. — (4) Dingl. pel. J. 249, 202, 250. — (5) Am. Chem. J. 5, 440. — (6) Monit. scientif. [8] 18, 1006.

Feichtinger (1) hat zur Unterstützung Seiner Behauptung (2), die Ursache der sauren Reaction von mit Harsleimung versehenen Papieren rühre von freier Schwefelsäure her, gegenüber einem gemachten Einwande (3), die Löslichkeit der schwefels. Thonerde in Alkohol und reinem Aether geprüft. In ersterem Lösungsmittel ist die schwefels. Thonerde etwas löslich, in letzterem dagegen nicht. Ein Aetherextract der entsprechenden Papiersorten ergab nach dem Schütteln mit Wasser im wässerigen Auszug die Anwesenheit von Schwefelsäure. Auch die von Giseke (4) angegebene Reaction mit Blauholsabkochung kann zur Prüfung auf freie Säure benutzt werden.

Haerlein (5) zweifelte an der Richtigkeit der Schlussfolgerungen vorstehender Untersuchung und wies darauf hin, dass die gegenwärtig übliche Methode der Leimung des Papiers durch Zusetzen einer verdünnten alkalischen Harzlösung (Harzseife) zur Papiermasse und Fixiren derselben durch eine Lösung von neutraler schwefels. Thonerde, das Vorhandensein freier Schwefelsäure ausschließe.

G. Meyer (6) beschrieb die Herstellung von unverbreumlichem Papier (7), unverbrennlichen Tinten und Farben. Danach wird Asbest in derselben Weise, mittelst derselben Apparate, wie bei der gewöhnlichen Papierfabrikation, zu Papier oder Carton verarbeitet. Die Faser ist zu bleichen durch Behandlung mit Chlornatrium, Chlorkalium oder Chlorcalcium und Salzsäure. Der Asbestmasse wird vor der Fabrikation des Papiers 8 bis 10 Proc. Talk oder Glimmer zugemengt; auch kann ein kleiner Procentsatz vegetabilischer Faser zugesetzt werden. Bei Cartons können auch Zusätze von verschieden gefärbten Thonen verwendet werden. Das Papier wird zuerst mit Leim oder Gelatine geleint und später mit Wasserglaslösung behandelt. Zur Herstellung von Tinten und Farben werden 30 Thle. Erdfärben mit 10 Thln.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 247, 218. — (2) JB. f. 1882, 1470. — (3) JB. f. 1862, 1471. — (4) JB. f. 1863, 910. — (5) Dingl. pol. J. 247, 382. — (6) Month scientif. [3] 12, 499, 868; Chem. News 49, 164. — (7) Vgl. JB. f. 1883, 1469.

Handelsglycerin, 40 Thln. Wasserglaslösung von 35° und 20 Thln. Wasser gemischt. Druckfarben werden mittelst Wasserglas und gekochtem Oele verfertigt. Die mit diesem Papiere und den erwähnten Farben hergestellten Drucksorten, Gemälde u. s. w. sind vollkommen unveränderlich durch Hitze und sind ziemlich dauerhaft.

G. Wolf (1) stellte Pyroxylin folgendermaßen dar: 20 Thle. ungetrockneten, krystallisirten Kaliumnitrats werden im Porcellanmörser verrieben und mit 36 Thln. gewöhnlicher Schwefelsäure von 1,84 spec. Gewicht gemischt; nach dem Erkalten bringt man 1 Thl. reiner, hygroskopischer Watte mit dem Pistill so unter die Mischung, daß sofort vollständig gleichmäßige Durchtränkung stattfindet. Nach zehn Minuten trägt man die Watte in einen seitlich durchlöcherten Trichter ein, den man in ein mit Wasser gefülltes Gefäß taucht. Dieses Eintauchen wiederholt man mit frischem Wasser so oft, als das Ablaufende noch saure Reaction zeigt, worauf mit siedendem Wasser ausgewaschen wird. Endlich drückt man die Feuchtigkeit, zuletzt zwischen Fließpapier, ab, zerzupft und trocknet dann bei gelinder Wärme. 1 Thl. dieses Productes löst sich in 60 Thlm. Aetheralkohol vollkommen auf.

Kostanezki (2) hat nach sämmtlichen verschiedenen Methoden der Bereitung von Pyroxylin, insbesondere nach der von H. Katschinsky (3) angegebenen, schlechte Resultate erhalten. Er bereitet das Pyroxylin nunmehr nach folgendem Verfahren. 750 g ungereinigte Schwefelsäure vom spec. Gewicht 1,49 und 515 g gereinigte Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,40 werden gemischt, in das erkaltete Gemenge 30 g befeuchteter hygroskopischer Watte eingetragen und dieselbe darin 1 Stunde und 35 Minuten bei einer Temperatur von 14° R. verwahrt.

J. Bienert (4) stellte sogenanntes Collocylin durch Eintauchen von 45 (höchstens 53) Gramm reinster hygroskopischer

<sup>(1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 4. — (2) Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 65. — (3) JB. f. 1882, 1478. — (4) Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 4.

Watte in eine auf 20 bis 25° abgektihlte Mischung von je 180 com englischer Schwefelsäure (spec. Gewicht 1,84) und reiner Salpetersäure (spec. Gewicht 1,41 bis 1,42) her. Darin verbleibt nun die Watte 5, ja selbst 8 Tage lang unter täglich einmaligen Umrührem bei 15 bis 20°. Anwendung warmer Säuren beschleunigt den Process. Rauchende Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,42 giebt schon Pyroxylin. — E. Johanson (1) hat solches Bienert'sches Colloxylin untersucht und es als ein vollkommen befriedigendes Präparat befunden.

In Dingler's Journal (2) findet sich eine Zusammenstellung der Neuerungen in der Herstellung von Leder, von welchen hier nur folgende erwähnt werden sollen. — R. A. Wirbel führt mucker-, stärke- oder dextrinhaltige Materialien unter Zusatz von kohlens. Calcium in Milchsäure und Buttersäuregährung über und setzt das erhaltene Calciumsalz der Buttersäure in ein Alkalisalz um; dieses wird gemengt mit phosphorsauren Alkalien als Ersatz für Hundemist (3) zum Ent-Beizen verwendet. kalken und - Stark stellt Transparentleder durch wiederholtes Bestreichen der gereinigten Blöße mit einer Mischung von 100 Thln. Glycerin, 0,2 Thln. Salcylsäure, 0,2 Thln. Pikrinsäure und 2,5 Thln. Borax, Trocknen, Tränken mit Kaliumdichromatlösung im Dunkeln, abermaligen Trocknen und Bestreichen mit Schellackfirnis her. — J. Th. Monneins fügt den Gerbmaterialien bei Seinem Schnellgerbverfahren Weinsäure oder Weinstein zu. - W. Eitner hält diesen Zusatz bei deutschen Gerbereien für fehlerhaft. -H. S. Chase stellt künstliches Leder durch Auflösen von Guttapercha in Naphta, Einkneten von Metallfarben und Aufstreichen der Masse auf Webstoff oder Papier her. — Zu gleichem Zwecke erzeugt M. S. Hurwitz von gefärbten Pflanzenoder Thierstoffen filzartige Tafeln, welche mit einer zur Syrupdicke eingedampften, filtrirten Mischung von 18 kg Leinssat, 6 kg Ochsenblut, 5 kg Glycerin und 100 kg Flusswasser ge-

<sup>(1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 65. — (2) Dingl. pol. J. 247, 451. — (8) JB. f. 1875, 1116.

tränkt werden, hierauf getrocknet und gepresst, sodann mit einem Gemisch aus gekochtem Leinöl und Sepiaknochen und endlich mit erwärmtem Terpentinöl bestrichen werden. — Nach E. Pollak werden behufs Herstellung von Kunstleder ungefettete Lederabfälle in einem dünnen mit etwas Gummi arabicum und etwa 1 Proc. Alaun versetzten Stärkekleister geweicht, dann mit dickem Kleister bestrichen, übereinander gelegt und zu Platten geklopft; die Platten müssen danach in einer Lösung von Natronseife durchfeuchtet, gepresst und getrocknet werden; gefettete Abfälle sind erst mit Wasserglas und Zinksulfatlösung zu behandeln. — P. Bernard legt Kalbfelle, um dieselben als Ersatzmittel für Seehunds- und Astrachanfelle benutzen zu können, 2 Tage lang in ein 60° warmes Bad aus 100° Litern Wasser, 6 kg Salz, 6 kg Alaun und 1 kg roher Schwefelsäure, dann 4 Stunden in ein Bad aus 100 Litern Wasser, 2 kg gelöschten Kalk, 2 kg Salz, 2 kg Alaun und 2 kg Schwefelsaure, schliesslich in ein Färbebad aus 100 Litern Wasser, 3 kg Campecheholzextract, 6 kg Gelbholzextract, 6 kg Eisenvitriol, 7 kg Grünspan, 6 kg Vitriol, 2 kg Eisenlösung und 2 kg Arsenik (?).

P. Thomas (1) hat Sich folgendes modificirte Bleichverfahren mittelst Kaliumpermanganat patentiren lassen. Der gut
durchfeuchtete oder 12 Stunden mit schwacher Sodalösung (3,5
kg per 100 kg Waare) gekochte Gegenstand wird abgekühlt,
15 bis 30 Minuten in einem concentrirten warmen Bade von
Kaliumpermanganat hingelegt, dann abermals gekühlt und in ein
Bad, enthaltend Borax und schweflige Säure, 15 bis 30 Minuten
kindurch eingelegt. Zur Bereitung des Boraxbades werden
1000 g Borax in 100 Litern vorher mit schwefliger Säure gesättigten Wassers aufgelöst. Die außerordentliche bleichende
Wirkung tritt nur bei gleichzeitiger Anwendung von Borax und
schwefliger Säure ein. Nach dem Auswaschen und Trocknen
erscheinen die Faserstoffe vollkommen weiß.

E. und R. Jacobsen (2) verwenden zum Bleichen der

<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1888, 95 (Ausz.). — (2) Dingl. pol. J. 247, 516.

Textilatoffe statt des leicht zersetzlichen Wasserstoffhyperoxyds Gemenge von Baryumeuperoxyd mit Metallsalzen, z. B. Alkalisiicate, Chlorammonium, bors. oder fetts. Alkalien. Besonders günstig wirkt ein Gemenge von 1 Thl. trockenem Natronwasserglas, 1 Thl. Baryumsuperoxyd und 100 Thln. Wasser. Statt Baryumsuperoxyd können auch die Superoxyde des Calciums und Strontiums resp. die Superoxydhydrate verwendet werden.

Ein Bericht in Dingler's Journal (1) über Verfahren zum Bleichen und Färben der Baumwelle vor dem Verspinnen im Bandform enthält nur die Beschreibung neuer Apparate und Maschinen.

G. Witz (2) hat die Resultate Seiner ausführlichen Untersuchung über gewisse Veränderungen der Baumwolle beim Bleichen publicirt. Er beobachtete bei einem Fabrikationsschaden eine Unzahl von kleinen Löchern im gebleichten Gewebe und fand, da mechanische Ursachen absolut ausgeschlossen waren, dass der Chlorkelk diesen schädlichen Einflus ausübe. Durch Färben mit Anilinviolett überzeugte Er sich, dass durch die oxydirende Wirkung des Chlorkalkes die Celluloss in einen Körper übergegangen war, der die Fähigkeit besitzt, Anilinfarbstoffe ohne Anwendung von Beizen zu fixiren. Er empfiehlt daher vor Allem höchstens 0,5° Bé. starke Chlorkalkbäder sum Bleichen zu verwenden und lieber die Operationen des Kochens mit Soda und des Waschens öfter zu wiederholen. - Derselbe hat ferner die Veränderungen, welche saure Ozydationsmittel in Cellulose hervorbringen, näher studirt und sich zum Erkennen des Einflusses stets einer 1/2 procentigen Methylenblauksung bedient. Wird ein Streisen Baumwellgewebe zur Hälfte in einer 40 Bé. starke Chlorkalklösung getaucht (während es zur Halfte jedoch frei heraushängt, so dass sich dieser Theil nur mit Chlorkalklösung ansaugt), nach 1 Stunde gewaschen, mit Alkelidieulst und Sänren behandelt und dann mit Methylenblen ausgesürbt, so erscheint der herausgehangene Theil intensiv, der eingetauchte

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. 349, 308. — (2) Bull. d. Rouen 1882, 416; 1883, 169; Dingl. pol. J. 359, 271 (Ausz.).

schwach blau gefärbt. Die Ursache dieser Erscheinung liegt in der Einwirkung der atmosphärischen Kohlensäure, welche die anterchlorige Säure in Freiheit setzt, die den Sauerstoff an die Cellulose unter Bildung von Salzsäure und Oxycellulose abgiebt. Hell indigblau gefärbtes Zeug in 1º starke Chlorkalklösung 1 Minute hindurch getaucht, wird nicht verändert; es tritt jedoch sofort Entfärbung ein, wenn man einen Kohlensäurestrom in die Lösung treibt (geeignet als Vorlesungsver-Die geringste Spur Kehlensäure macht den Chlorkalk demnach unendlich wirksemer. — Indem Witz zeigt, dass mittelst Oson in der Celluloss dieselben Veränderungen hervorgerufen werden, wie mittelst Chlorkalk; beweist Er, dass letzterer nicht chlorisend wirkt, wodurch ein Widerspruch mit früher aufgestellten Ansichten (1) statthat. Die oxydirte Cellulose hat die Fähigkeit, nicht nur basische Farbstoffe (welche unlösliche Tannate bilden) anzuziehen, sondern auch eine solche, Metalloxyde wie die Oxyde des Eisens, Aluminiums, Zinns, Kupfers, Blei's, Quecksilbers und Vanadins auf sich zu fixiren, was durch Ausfärben in Farbstoffen wie Alicaria, oder der Erzengung von Aniliasekwarz ohne Metallbeimischung, ersichtlich gemacht werden kann. Achnlich wie Chlorkalk oder Ozon wirken Wasserstoffsuperopyd, chromeques Balse, Chloreäurs u. s. w. Alkalische Oxydationsmittel aind ohne Einfluss. — Witz behauptet, dass seine Oxycellulose verschieden sei von der von Oross und Bevan (siehe S. 1777) erhaltenen, da eich dieselbe in Alkalien nicht löse, auch durch diese Behandlung ihre Farbstoff anziehende Kraft nicht einbülse. In ähnlicher Weise erhalten sher auch hastartige und holzige Fasern, Wolle, Seide u. dgl., ferner Haure, Horn, Schuppen, Haut, Federn, Schwämme, Knochen und unlösliche Proteïnstoffe im Allgemeinen durch saure Oxydationsmittel die erhöhte Befähigung Farbstoffe anzuziehen (2).

M. Moyret (3) besprach das Bleichen der thierischen

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 1356.— (2) Vgl. diesen JB.S. 1777.— (3) Chem. Gentr. 1883, 80 (Auss.).

Fasern mittelst gasförmiger schwestiger Säure, Disulfiten und schwestiger Säure in Lösung (1) und sprach die Ansicht aus, dass die schwestige Säure nur im status nascendi bleichend wirke.

Nach Delattre (2) werden die Waschwässer der Wolls vorzüglich zur Pottaschegewinnung, Fettsäuregewinnung und Gewinnung eines als Dünger verwendeten Sandes benutzt.

E. J. Mills und Jokichi Takamine (3) haben Untersuchungen ausgeführt über die Absorption von Säuren und Alkalien aus verdünnten Lösungen durch Seide, Schafwolle und Baumwolle. Es wurden angewendet: Salzsäure, Schwefelsäure und Aetznatron und zwar die beiden Säuren bei einigen Versuchen getrennt, bei anderen in bestimmten Verhältnissen mit einander gemengt. Es findet thatsächlich eine Absorption der genannten Reagentien durch diese Fasern statt, dieselbe vollzieht sich anfangs rasch und geht später bedeutend langsamer vor sich. Unter gleichen Bedingungen nimmt Seide von den Resgentien ungefähr 21/2 mal soviel auf als Baumwolle, Schafwolle nimmt mehr auf als Seide. Aus verdünnten Lösungen von Aetsnatron einerseits und Salzsäure andererseits, welche diese Resgentien im Verhältnisse von NaOH: ClH enthalten, werden die letzteren im Verhältnisse von 2 HCl: 3 NaOH durch Schafwelle und im Verhältnifs von 3HCl: 10 NaOH durch Seide sowohl als durch Baumwolle absorbirt.

L. Liechti und W. Suida (4) haben in Rücksicht auf das Verhalten von Beizen eine Reihe von Thonerde- und Eisenoxydsalzen auf ihre Dissociation in wässriger Lösung beim Erwärmen und Verdünnen geprüft, sowie das Verhalten dieser als Beizen verwendeten Salzlösungen gegenüber der Textilfaser bei den in der Praxis üblichen Operationen studirt. Es wurden derart normales Aluminiumsulfat und basische Aluminiumsulfate, Aluminiumsulfatacetate, Aluminiumacetate, Aluminiumrhedanate, Aluminiumchloride, Aluminiumnitrate, Ferrisulfate, Ferri-

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1882, 1474. — (2) Compt. rend. SS, 1480. — (3) Chem. Soc. J. 48, 142. — (4) Techn. Gew. Mus. Mitth. II, 8.

ckloride und Ferriacetate untersucht. Die basischen Salze wurden aus den normalen, theils durch Abstumpfung mit Natriumcarbonat oder Natriumdicarbonat, theils durch Eintragen des entsprechenden Hydroxyds hergestellt. Die Dissociation dieser Sakzlösungen wird beeinflußt durch die An- oder Abwesenheit von anderen Salzen; Aluminiumsulfatacetate dissociiren beim Verdunnen nicht; normales Aluminiumrhodanat, Aluminiumchloride und -nitrate dissociiren weder beim Kochen, noch beim Verdünnen; die Eisenoxydsalze verhalten sich ähnlich den Aluminiumsalzen. Im Allgemeinen wird der Dissociationspunkt beim Erwärmen und beim Verdünnen mit zunehmender Basicität des gelösten Salzes erniedrigt. Die Aluminiumacetate sowie auch zum Theil die Ferriacetate zeigen das merkwürdige Verhalten, daß sie in verdunterer Lösung bei höherer Temperatur dissociiren, als in concentrirter Flüssigkeit. — Dieselben fanden ferner, dass 2 Mol. Aluminium sulfat 1 Mol. Aluminium phosphat in Lösung erhalten können.

Lüssy (1) schlägt Antimonsulfid auf der Gewebsfaser nieder, indem Er dieselbe zuerst mit einer Lösung des Schlippeschen Salzes imprägnirt und hierauf eine Passage in einer Säure folgen läßt. Er benutzt das so niedergeschlagene Sulfid als Beize für viele künstliche Farbstoffe in ähnlicher Weise, wie es Balanche schon früher (2) für Schwefelzink und Schwefelzinn angegeben hat.

Um die Schwefelmetalle allgemein als Beizen auch bei Dampffarben verwenden zu können empfahl H. Schmid (3), diejenigen Metallsalze (des Cadmiums, Kupfers, Blei's u. s. w.), deren Sulfide durch Einwirkung von Natriumhyposulfit gefällt werden, mit diesem Salze und den Farbstoffen gemischt, verdickt aufzudrucken. Beim nachfolgenden Dämpfen bildet sich das Sulfid und fixirt den Farbstoff. Die erhaltenen Farbentöne entsprechen denjenigen der Sulfide und der verwendeten Farbstoffe.

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 350, 188. — (2) 1879, Dingl. pol. J. 333, 851.

<sup>— (3)</sup> Dingl. pol. J. **250**, 184.

Schaeffer (1) benutzte die stark reducirenden Eigenschaften des salzs. Hydroxylamins, um Bister damit zu ätzen.

- C. Köchlin (2) benutzte ammoniakalische Lösungen von Kupferacetat und Natriumphosphat, Natriumphosphit, Natriumhosphit, Natriumhypophosphit oder Natriumarsenit zum Auftragen derselben auf die Genebefaser, um durch nachfolgendes Lüften die letztere grün zu färben.
- F. Schatz (3) hat einen interessanten, jedoch rein speculativen Aufsatz über das Oelen und die damit zusammenhängenden Operationen in der Türkdachrothfärberei geschrieben.
- C.Köchlin (4) erinnerte in einer Besprechung der Fabrikation von Alttürkischroth an die schon von Saussure beobachtete Aufnahme von Sauerstoff durch das Oel bei Zutritt des Lichtes, welcher Vorgang, einmal eingeleitet, auch im Dunkeln fortgeführt wird. Dasselbe erreicht man, wie bekannt, wenn man die geölte Waare einer höheren Temperatur aussetzt.

A. de Montlaur (5) brachte einige Recepte zum Färben von Wolle mit Coerulein (6).

Aus einem Bericht über Neuerungen in der Färberei und im Zeugdruck in Dingler's Journal (7) ist folgendes hervorzuheben. A. Scheurer berichtete über eine Methode der Fizzation von Farbstoffen mittelst Chromocyd, erhalten durch Reduction von Dichromaten mit Natriumhyposulfit oder Sulfit; danach geben mit Stärkekleister verdickt beim Dämpfen: Dichromat und Natriumsulfit im Verhältnisse von 1 Mol.: 3 Mol. Chromoxyd; kaustisches Natron, Natriumhyposulfit und Dichromat im Verhältnisse von 1 Mol.: 3 Mol.: 4 Mol. ebenfalls Chromoxyd; Dichromat und Natriumsulfit im Verhältnisse von 5 Mol.: 3 Mol. chroms. Chromoxyd und kaustisches Natron. Folgende Mischung wird als besonders günstig wirkend hervorgehoben: 50 g neutrales chroms. Kali, 95 g Natriumhyposulfit,

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 250, 380. — (2) Dingl. pol. J. 250, 428. — (3) Dingl. pol. J. 247, 38; 250, 423. — (4) Monit. scientif. [8] 18, 861. → (5) Monit. scientif. [8] 18, 43; Chem. News 47, 31. — (6) JR. f. 1871, 444. — (7) Dingl. pol. J. 248, 88.

755 g Verdickung werden dem Farbstoffe beigemengt, die Farbs wird gedruckt, gedämpft und gewaschen. — C. Köchlin theilte mit, das jedes bei einer Temperatur über 70° entwickelte Anilinschwars nicht nachgrüne; dem raschen Schwärzen der Anilinschwars nicht nachgrüne; dem Lauth'schen Verfahren (1) kann man durch Zusatz von 5 Proc. Naphtylamin und durch Arbeiten mit sehr verdünnten Lösungen abhelfen; auf einfache Weise läst sich rasch ein nicht nachgrünendes Schwarz erzeugen, indem man den Stoff in einer Anilinlösung tränkt und denselben dans in ein kochendes Bad von chroms. Kali (400 g per Liter) einführt. — H. Schmidt (2) hat gefunden, das sich ehrems. Baryum mit salpeters. Blei in der Hitze umsetzen, und benutzt dieses Verhalten zur Herstellung von Dampfehromgelb (3):; fügt man zu der Farbe wechselnde Mengen essigs. Blei, so erhält man nach dem Dämpfen Orange in verschiedenen Abstufungen.

H. Köchlin (4) veröffentlichte eine Reihe von Recepten zum Färben und Drucken mit *Indophenol*; in denselben figuriren Zinnsalze als Beizen und Zinnoxydulnatron oder Glucose als Reductionsmittel.

Einem Berichte in Dingler's Journal (5) über Neuerungen auf dem Gebiete des Zeugdruckes zufolge hat Blondel auf Grund der Patente von A. Naquet (6) über die Verwendung des Schwefelwismuthes als Haarfärbemittel, die dort angegebenen Verfahrungsweisen zum Färben resp. Drucken von Baumwollgeweben benutzt. Danach wird der Stoff mit einer Lösung, dargestellt aus 100 Thin. Wismuth, 280 Thin. Salpetersäure, 75 Thin. Weinsäure, 0,06 Thin. Ammoniak und 75 Thin. Natriumhyposulfit (auf 2 Liter eingestellt), getränkt, getrocknet und 24 Stunden lang hingehängt, wodurch derselbe kastanienbraun gefärbt wird; durch Dämpfen resp. durch Behandlung mit Schwefelnstriumlösung wird die Farbe dunkler; sie ist

<sup>(1)</sup> Siehe JB. f. 1869, 1119. — (2) Monit. scientif. [3] 18, 40 (Corresp.). — (3) Vgl. JB. f. 1882, 1480. — (4) Dingl. pol. J. 247, 480; Monit. scientif. [6] 18, 41; Chem. News 47, 40. — (5) Dingl. pol. J. 242, 85. — (6) Monit. scientif. [8] 18, 399.

Jedoch matt und zeigt metallischen Reflex. Die angegebene Lösung hält sich bei Luftabschlus unverändert. Nach Balanche (1) giebt neutrales, jedoch nicht saures Kaliumchromat mit Manganchlortir einen Niederschlag von Manganbister und lässt Derselbe die Frage offen, ob dieser Niederschlag chromhaltig sei oder nicht; der auf der Faser hervorgebrachte Niederschlag giebt einen dunklen, wasch- und seifenächten Bister.

Schlieper und Baum (2) haben ein Verfahren zur Herstellung von Indigodruck veröffentlicht. Im Wesentlichen stimmt dasselbe mit dem von Ribbert (3) angegebenen Verfahren überein. 25 kg weicher Javaindigo werden mit 100 Litern Wasser, 50 Litern Natronlauge vom spec. Gewicht 1,35 und 58,33 kg festem Aetznatron während 2 Tage bei einer 40° nicht übersteigenden Temperatur gemahlen. Von dieser Mischung bereitet man folgende Druckfarben:

		Dunkelblau	Mittelblau	Hellblau
British Gum		3 kg	3 kg	8 kg.
Maisstärke		1,5 "	1,5 ,	1,5
Wasser	• • •	8,75 "	8,75 "	8,75
Natronlauge, sp. Gew	r. 1,85 .	16,0 ,	28,0	40,0
Indigomischung		80,0 ,	18,0 ,	6,0

British Gum ist 2/3 gebrannte Maisstärke. Die Mischung der Druckfarbe geschieht am Wasserbade bei 55°. Das Gewebe wird in einer Lösung von 250 g Traubenzucker per Liter geklotzt und gut getrocknet. Nach dem Druck wird es rasch bei 60 bis 70° getrocknet und hierauf 15 bis 20 Secunden lang in einen kleinen continuirlichen Dampfkasten gebracht. Schließlich folgt ein 2 Minuten langes Durchführen der Stoffe durch eine Rollenkufe, durch welche kaltes Wasser strömt, und vollständiges Waschen. Gefällter Schwefel dient als beste Schutzpappe und können damit als gelbe Reserve Chlorcadmium, als rothe Reserve essigsaure Thonerde und Zinnsalz, sowie andere Farben gedruckt werden. Um Indigo in der Weise auf Türkischroth

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 1008. — (2) Dingl. pol. J. 550, 378. — (3) JB. f. 1882, 1501.

als Actufarbe zu drucken muß die Türkischrothbeize sorgfältig bereitet werden, so dass dieselbe eine 8° Bé. starke Schwefelsäure aushält. Die gebeizten, gefärbten oder ungefärbten Stoffe werden dann zur Erzeugung dieses Artikels in Traubenzuckerlösung gekletzt, nach Aufdrucken der Indigmischung gedämpft, gewaschen, oxydirt und durch die angegebene Schwefelsäure getrieben; Seifen in der Kochhitze nimmt dann das unter dem entwickelten Indigblau befindliche Alizarin weg.

C. Bischoff (1) hat verschiedene nach dem Brechweinstein-Tannin-Verfahren gefärbte Baumwollgarne untersucht und gefunden, dass aus demselben durch Wasser nur Spuren (bis 0,014 Proc. Sb) von Antimonverbindungen extrahirbar sind, durch Salzsäure jedoch der größte Theil des Antimons der Faser entzogen wird. Da in Bezug auf toxische Wirkung nur der in Wasser lösliche Theil der Antimonverbindungen in Betracht zu ziehen ist, kann Bischoff auf Grund Seiner Versuche an eine Schädlichkeit so präparirter Baumwolle nicht glauben. — Derselbe besprach ferner das unlautere Gebahren durch Beschweren der Schafwolle, speciell der Zephyrwolle, mit Stärkezucker, Dextrin, gewöhnlichen Syrup und gerbsäurehaltigen Decocten.

Berthelot (2) berichtete über einen, dem alchemistischen Werk von Pseudo-Demokritos, betitelt "Physika kai Mystika", entnommenen Passus, behandelnd die Färberei der Alten mit Purpur.

L. Liechti und W. Suida (3) haben Sich mit der Untersuchung der Zusammensetzung und Wirkungsweise der Türkischrothöle befast. Einem speciellen Studium wurden die Reactionsproducte der Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Glycerintrioleat und auf Glycerintriricinoleat unterworfen. Die Oele wurden unter sorgfältiger Abkühlung mit Schwefelsäure gemischt und wurde das Gemenge unter öfterem Durchrühren während 24 Stunden hingestellt; bei dieser Operation war stets

<sup>(1)</sup> Rep. anal. Chem. 1883, 305. — (2) Compt. rend. 97, 1111. — (3) Techn. Gew. Mus. Mitth. 2, 7; Dingl. pol. J. 250, 548; Ber. 1883, 2458 (Auss.).

das Auftreten von Schwefeldioxyd zu beobschten. Die Resctionsmasse liefs sich dann mit Wasser anteigen und mittelst Aether die fettige Masse von der sauren wässrigen Unterlauge tremen; in letzterer wurde durch Zurticktitziren etwa 80 Proc. der angewandten Schwefelsäure, jedoch kein Glycerin vorgefunden. Die Fettmassen lassen sich durch gleichzeitiges Ausschütteln mit Aether und Wasser in zwei Fractionen, eine in Aether und eine in Wasser lösliche, trennen. Die in Wasser gelösten Körper sind durch Aussalzen zu gewinnen und bilden einheitliche ölige Körper saurer Natur, welche schwefelhaltig sind und sich in Wasser und Alkohol leicht, schwieriger in Aether, Schwefelkohlenstoff und Benzol lösen. Ihre wässerigen Lösungen erzeugen mit den Acetaten der Erdalkali-, Erd- und schweren Metallen unlösliche, theils zähflüssige schmierige, theils flockige Niederschläge. Mit Alkalien gekocht oder mit Wasser unter Druck erhitzt, zersetzen sich diese Oele unter Bildung von Oxyölsäuten, Glycerin und Schweselsäure; sie addiren serner Brom und zeigen im Aligemeinen das Verhalten von zusammengesetzten Aethern. Durch Analysen wurden die Formein dieser in Wasser löslichen Körper, sowie deren Salze festgestellt:

Körpar au	\$
-----------	----

Ester	Glycerintriclest  C42H <sub>78</sub> O <sub>12</sub> S	Glycerintricinoless C <sub>40</sub> H <sub>70</sub> O <sub>20</sub> S
Kupfersale		C <sub>12</sub> H <sub>20</sub> O <sub>16</sub> SCu
Baryumsalz	C49H76O19SBa	-
Silbersalz	. C44H74O19SAge	_
Aluminiumsalz	(C49H74O19B)3Al4	(C49H74O168)8Al4
Zinksalz :	C42H74O128Zh2	_

Das Baryum resp. das Silbersalz des Esters aus Glycerintriricinoleat hatten stets die Zusammensetzung (C<sub>42</sub>H<sub>77</sub>O<sub>16</sub>S)<sub>2</sub> Ba +
C<sub>42</sub>H<sub>76</sub>O<sub>16</sub>SBa resp. C<sub>42</sub>H<sub>76</sub>O<sub>16</sub>SAg<sub>2</sub> + C<sub>42</sub>H<sub>77</sub>O<sub>16</sub>SAg<sub>2</sub>. Durch
Alkalien oder Wasser werden die Erster nach folgenden Gleichungen zerlegt : C<sub>42</sub>H<sub>78</sub>O<sub>12</sub>S + 4H<sub>2</sub>O = 2 C<sub>18</sub>H<sub>34</sub>O<sub>3</sub> +
2 C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und C<sub>42</sub>H<sub>78</sub>O<sub>16</sub>S + 4H<sub>2</sub>O = 2 C<sub>18</sub>H<sub>34</sub>O<sub>5</sub>
+ 2 C<sub>3</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Analog wird das Aluminiumsals des
Esters aus Ricinusöl durch Wasser unter Druck zerlegt :

(C<sub>18</sub>H<sub>74</sub>O<sub>16</sub>S)<sub>8</sub>Al<sub>4</sub> + 18H<sub>2</sub>O = 6C<sub>18</sub>H<sub>34</sub>O<sub>5</sub> + Al<sub>5</sub>(SO<sub>6</sub>)<sub>5</sub> + Al<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> + 6C<sub>5</sub>H<sub>8</sub>O<sub>5</sub>: Somit sind diese in Wasser löslichen Körper der Reactionsmasse als Oxyoleinsäure-Glycerinschwefelsäureester zu betrachten. Der in Aether gelöste Theil der Reactionsmasse enthält Oxyoleinsäure (Schmelzpunkt 56 bis 58°) resp. Trioxyoleinsäure (Schmelzpunkt 64°); diese lösen sich nicht in Wasser, dagegen leicht in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Aether und Benzol; sie addiren direct Brom. Durch doppelte Umsetzung können aus dem Alkalisalzen die Salze der übrigen Metalle als theils schmierige, theils flockige Niederschläge erhalten werden, die sich mit Ausnahme der Silbersalze leicht in Aether lösen. Den Säuren, sowie deren Salzen kommen den Analysen zufolge folgende Formeln zu:

	Körper aus	
1	Glycerintrioleat	Glycerintrivicinolest
Saure	$C_{18}H_{84}O_8$	$C_{10}H_{04}O_{5}$
Kupfersalz (normales)	$(\mathbf{C_{is}H_{ss}O_{s})_{s}Cu}$	$(C_{18}H_{48}O_{8})_{2}Cu$
Kupfersals (saures)	$(C_{18}H_{88}O_{8})_{2}Cu$ . $2 C_{18}H_{84}O_{8}$	
Baryumsalz (saures)	$(C_{18}H_{88}O_3)_2B_8$ . $2C_{18}H_{84}O_8$	(C <sub>18</sub> H <sub>88</sub> O <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> Bs . 2 C <sub>18</sub> H <sub>84</sub> O <sub>5</sub>
Calciumsals (saures)	$(C_{18}H_{88}O_{8})_{9}Ca$ . $2 C_{18}H_{84}O_{8}$	-
Aluminiumsalz (normales).	$(C_{10}H_{88}O_{8})_{6}Al_{8}$	$(C_{18}H_{88}O_{5})_{6}Al_{2}$
Silbersals (normales)	•	$C_{18}H_{88}O_8Ag$ .

Demnach bewirkt die Schwefelsäure bei ihrer Einwirkung auf Glyceride a) einen Verseifungsproces, b) eine Esterbildung und c) einen Oxydationsproces und verläuft der gesammte Vorgang nach folgenden Gleichungen:  $2 C_3H_5(C_{18}H_{33}O_2)_3 + 7 H_2SO_4$  =  $C_{42}H_{78}O_{19}S$  +  $6 SO_2$  +  $4 H_2O$  +  $4 C_{18}H_{84}O_3$  und  $2 C_3H_5$  ( $C_{18}H_{64}O_3$ )<sub>3</sub> +  $13 H_6SO_4$  =  $C_{42}H_{78}O_{16}S$  +  $12 SO_2$  +  $10 H_2O$  +  $4 C_{18}H_{64}O_5$ . Zur Bestätigung wurden synthetisch aus Oelsäure und Schwefelsäure, sowie aus Oelsäure, Schwefelsäure und Glycerin die Oxyoleïnsäure resp. der Oxyoleïnsäure-Glycerinschwefelsäurester dargestellt und diese Producte mit den aus den Glyceriden erhaltenen vollkommen identisch befunden; diese Synteriden erhaltenen vollkommen identisch befunden;

thesen gehen nach folgenden Gleichungen vor sich:  $C_{18}H_{84}O_{2}$  +  $H_{18}SO_{4}$  =  $C_{18}H_{84}O_{3}$  +  $H_{18}O_{4}$  +  $SO_{2}$  und  $2C_{18}H_{84}O_{2}$  +  $2C_{2}H_{8}O_{3}$  +  $3H_{2}SO_{4}$  =  $C_{42}H_{78}O_{12}S$  +  $6H_{8}O$  +  $2SO_{2}$ . In ähnlicher Weise wurden derartige Ester aus Oelsäure und Schwefelsäure mit Mannit, Traubenzucker, Stärke und Cellulose hergestellt, welche sämmtlich in Wasser köslich waren und sich ähnlich den früher beschriebenenen Estern verhielten; aus den Analysen lassen sich folgende Formeln ableiten:

Aus	Ester:	Kupferselz:	Baryumsals :	gilbecarie:
Mannit	C48H84O188	C49HeeO1682Cue	C <sub>40</sub> H <sub>00</sub> O <sub>16</sub> S <sub>2</sub> Ba <sub>6</sub>	CosHooOtoBaAge
Trauben- zucker	C48H96O16S2	C <sub>48</sub> H <sub>90</sub> O <sub>10</sub> S <sub>2</sub> Cu <sub>8</sub>	C48H92O10S2Ba2	C40H01O10S1Ag4
Stärke	C <sub>60</sub> H <sub>120</sub> O <sub>18</sub> S <sub>2</sub>	C <sub>60</sub> H <sub>114</sub> O <sub>18</sub> S <sub>2</sub> Cu <sub>8</sub>	(C <sub>60</sub> H <sub>117</sub> O <sub>18</sub> S <sub>8</sub> ) <sub>8</sub> Ba <sub>8</sub>	C <sub>60</sub> H <sub>116</sub> O <sub>18</sub> S <sub>2</sub> Ag <sub>4</sub>
Cellulose	C60H120O20S2	$(C_{60}H_{118}O_{20}S_2)_2Cu_8$	(C <sub>60</sub> H <sub>117</sub> O <sub>20</sub> S <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Bd <sub>2</sub>	CotH114O2082Ag4.
Aus den	erhaltenen	Zahlen ergiebt	t sich jedoch,	dass bei der
Darstellur	ng dieser	letzterwähnten	Körper auch l	Reductionspro-
cesse mitl	aufen. —	Gestützt auf die	gewonnenen R	esultate haben
Dieselben eine Reihe von Beis-, Färbe- und Avivirversuche				
durchgeführt, aus denen sich vorläufig ergiebt, dass bei den				
üblichen Operationen bis zum Färben die Basicität der auf der				
Faser befindlichen Thonerde-Kalkoxyoleate zunimmt und dass bei				
den folgenden Operationen des abermaligen Oelens, Dämpfens				
und Avivirens eine größere oder geringere Neutralisation dieser				
basischen Verbindungen erfolgt.				
		_		_

- E. Lauber (1) gab eine historische Entwicklung der Türkischrothölfabrikation und ist der Meinung, dass bei der Türkischrothfärberei mittelst der Türkischrothöle aus Ricinusol sich auf der Faser nach dem Färben eine Verbindung von Ricinusulfoleinsäure (vielleicht Hydroricinölsäure) mit Thonerde und Alizarin befinde, welche durch die zersetzende Wirkung des Dämpfens auf die Ricinsulfoleinsäure in eine Verbindung der Ricinusölsäure mit Thonerde und Alizarin umgewandelt wird, welche letztere somit das eigentliche Türkischroth repräsentirt.
- C. D. Eckmann (2) extrahirt Farbhölzer mittelst Lösungen von Sulfiten unter größerem oder geringerem Druck bei

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 247, 469. — (2) Monit. scientif. [8] 28, 1117 (Patent).

erhöhter Temperatur. So wird aus Campècheholz unter geringerem Druck eine violetter, unter höherem Druck ein brauner Farbextract erhalten.

A. Zwergel (1) verwendete das Extractionsverfahren von Kohlrausch (2) zur Herstellung von Farbholzextracten und erhielt mit demselben vorzügliche Resultate. Die Vortheile des Verfahrens sind: 1) die abzudampfende Flüssigkeit wird auf die Hälfte vermindert; 2) das Rohmaterial wird vorzüglich ausgenutzt und die Ausbeute dementsprechend erhöht; 3) die Qualität der gewonnenen Extracte ist eine wesentlich bessere; 4) die Leistungsfähigkeit ist vervielfacht und die Arbeit billiger.

Nach E. Erdmann und G. Schultz (3) erhält man aus den harten krystallinischen Krusten, welche sich beim Stehen von Blauholzextract bilden, durch Pulvern derselben, Anrühren mit etwas Wasser und wiederholtem Ausschütteln des Breies mit Aether, nach dem Abdestilliren des letzteren einen Syrup, der mit etwas heißem Wasser versetzt nach eintägigem Stehen Hämatoxylin auskrystallisiren lässt, welches dann durch Umkrystallisiren gereinigt werden kann; bei der Einwirkung von Acetylchlorid auf Hämatoxylin erhält man die Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub> (C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>, wodurch anzunehmen ist, dass im Hämatoxylin nur 5 Hydroxylgruppen enthalten sind; zur Gewinnung von Hämatein wird die schwach ammoniakalische Lösung des Hämatoxylins in flacher Schale einige Zeit hingestellt, bis eine gezogene Probe mit Essigsäure versetzt und aufgekocht das Hämatein in silberglänzenden Blättchen fallen lässt; hierauf wird die ganze Masse derart behandelt und das Filtrat von Neuem nach Uebersättigen mit Ammoniak der Luft ausgesetzt; das erhaltene Hämatein gab bei der Analyse zur Formel C16H12O6 führende Werthe (4).

A. Koll und G. Sohn (5) stellen eine schwarze Farbe,

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 349, 307; Techn. Gew. Mus. Mitth. 3, 1. — (2) Dingl. pol. J. 349, 72. — (3) Ann. Chem. 1883, 316, 232; Dingl. pol. J. 349, 384 (Auss.). — (4) Vgl. JB. f. 1881, 1013; f. 1882, 1512. — (5) Monit. scientif. [3] 13, 915 (Patent).

genannt "Noir imperial", im festen oder flüssigen Zustande dar, mittelst welcher man Wolle in allen ihren Formen in einem Bade und ohne Hinzufügen von Alkali schwarz färben kann. Diese Farbe besteht aus einer Mischung von Blauholæextract, Kupfersulfat, Chromalaun, Eisenvitriol und Oxalsäure oder oxals. Salz und ist im Wasser leicht ohne Rückstand löslich. Durch Versetzen dieser Farbe mit Anilinviolett erhält man eine dunkelblaue Farbe, genannt "Bleu imperial".

- J. H. Loder (1) erzeugte Farbstoffe durch Eintragen verschiedener Substanzen in in Gährung befindliche angesäuerte Zuckerlösung. So wird z. B. aus einer Mischung von 10 g Orseilleextract, 5 g Salpeter, 25 g Moringerbsäure und 1000 g Zucker ein Farbstoff erhalten, der Seide rosa bis rothviolett fürbt.
- G. Guckelsberger hat Seine Arbeit über das *Ultramarin* (2) auch in Dingler's Journal publicirt (3).
- S. H. Cohn (4) erzeugte verschiedene gelbe ockerige bis braune Mineralfarben durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Bleichromat. Es wird dazu ein Gemenge von Bleioxyd und Chlorblei in Wasser vertheilt, hierauf Salzsäure und Kaliumdichromat eingetragen und so lange Schwefelwasserstoff eingeleitet bis die gewünschte Farbe erscheint.
- T. L. Phipson (5) berichtigte die falschen Angaben einiger Zeitschriften über die Löslichkeit des von Ihm aus Agaricus ruber erhaltenen Ruberins (6); dasselbe ist in Wasser und Alkohol löslich.
- Ad. Wurtz (7) referirte über die zusammengestellten Arbeiten Rosenstiehls (8) betreffs der Farbstoffe des Krapps.

Die Leeds Manufacturing Company in Brooklyn erzeugt einen Farbstoff (9), genannt Echurin, durch Einwirkung von

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 12, 559, 1119 (Patent). — (2) JB. f. 1882, 1480. — (8) Dingl. pol. J. 247, 848, 383. — (4) Monit. scientif. [8] 12, 698 (Patent). — (5) Chem. News 47, 23, 47. — (6) JB. f. 1882, 1115. — (7) Compt. rend. 26, 465; Chem. Centr. 1883, 800. — (8) Siehe such JB. f. 1878, 657; f. 1879, 1172. — (9) Monit. scientif. [8] 12, 1125 (Patent).

Salpetersäure (36° Bé.) auf ein Gemenge von Pikrinsäure (5 Thie.) und Flavin (3 Thie). Der Farbstoff ist ein inniges Gemenge von Pikrinsäure und Nitroflavin.

In den "Chemical News" findet sich eine Discussion (1) über die Sulfurirung des Naphtylamins, behufs Darstellung von Roccellin (2).

Neuerdings sind folgende Theerfarbstoffe hergestellt worden. C. Reichl (3) erhielt gelbe Farbstoffe durch Kochen einer wässerigen oder alkoholischen Lösung von xantogens. Alkali mit einem Phenol (Resorcin, Hydrochinon, Pyrogallussäure, Orcin, Naphtol) sowie auch Chinon bis zum Aufhören der Schwefelkohlenstoffentwicklung; aus der Lösung des Salzes kann der Farbstoff durch Ansäuern mit Salzsäure und Umkrystallisiren aus heißem Wasser leicht rein in feinen Nadeln, die sich in Wasser schwer, in Alkohol, Essigsäure und Alkalien leicht lösen, erhalten werden. - R. Meldola (4) stellte Rosanilinfarbstoffe dar durch Erhitzen von Rosanilin mit überschüssigem β-Naphtylamin während 10 bis 15 Minuten auf die Schmelztemperatur des letzteren, unter Hinzufügen von geringen Quantitäten Benzoësäure oder Essigsäure; wird das Product in die Sulfosäuren übergeführt, so zeigen dieselben einen röthlicheren Ton, als die entsprechenden Triphenylrosanilinderivate; aus Pararosanilin entsteht so Tri-\beta-Naphtylpararosanilin C(C.H.NH. β-C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>)<sub>8</sub>OH. — Derselbe erhielt einen purpurrothen Farbstoff durch Oxydation von Diphenylamin (2 Mol.) und p-Toluidin (1 Mol.) in essigs. Lösung mittelst Arsensäure nach der Gleichung:  $C_6H_4(CH_8)NH_2 + 2(C_6H_5)_9NH + 3O = C[C_6H_4NH_2,$ (C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>-OH + 2H<sub>2</sub>O. — Nach Angabe der Badischen Anilin- und Sodafabrik (5) erhält man je nach Anwendung der rauchenden oder der 96 bis 97 Proc. Monohydrat enthaltenden Schwefelsäure eine leicht resp. schwer lösliche Monosulfosäure des β-Naphtylamins; durch Diazotirung der schwer löslichen

<sup>(1)</sup> Chem. News 45, 56, 71 (Corresp.). — (2) JB. f. 1878, 483. — (8) Dingl. pol. J. 248, 252. — (4) Chem. News 47, 133, 146. — (5) Dingl. pol. J. 248, 258.

Sulfosäure und Eintragen des gleichfalls schwer löslichen Dissokörpers in kochendes angesäuertes Wasser erhält man die Lösung der Sulfosäure des β-Naphtols, aus der die Säure in Form des Natriumsalzes C16H6ONa-SO2Na gewonnen werden kann; das Salz der Formel C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>OHSO<sub>2</sub>Na ist in Alkohol schwer löslich; die freie Säure kann aus dem Bleisalz mittelst Schwefelwasserstoff gewonnen werden; ihre wässerige Lösung zerlegt sich beim Eindampfen in Naphtol und Schwefelsäure, Eisenchlorid färbt die Lösung blauviolett; eine alkalische Lösung dieser Sulfosäure mit der Diazomonosulfosäure des Azobenzols zusammengebracht erzeugt einen prachtvoll ponceaufärbenden Acofarbstoff. - Nach einem der Actiengesellschaft für Anilinfabrikation (1) patentirten Verfahren lassen sich Anthrol, Anthrolsulfosäure, Anthroldihydrür, Anthrolhydrürsulfosäure, sowie  $\alpha$ - und  $\beta$ -Oxyanthrol mit den verschiedenen Diazobenzolen, Diazonaphtalinen und Diazoanthraminen resp. ihren Sulfosäuren zu rothen und braunen Azofarbstoffen combiniren (2); die Verfahrungsweisen sind den üblichen zur Darstellung von Oxyazokörpern analog; die Zusammensetzung des aus Anthrol mit Diazobenzoleulfosäure erhaltenen Farbstoffes entspricht der Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(SO<sub>8</sub>H)-N<sub>2</sub>-C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>OH; zu den Anthrolsulfosäuren, sowie zum Oxyanthranol gelangt man am besten durch Reduction der Anthrachinonsulfosäuren mittelst Zinkstaub und Ammoniak und Verschmelzen der erhaltenen Anthracensulfosäuren mit der entsprechenden Menge Aetzkali, wobei man als Nebenproduct Oxyanthrol erhält; beide Körper trennt man durch kochendes Wasser, in welchem die Sulfosäure löslich ist; aus Anthranol erhält man mittelst Natriumamalgam, aus Anthramin mittelst Zink und Salzsäure leicht die entsprechenden Hydrüre, welche sich leicht in Sulfosäuren verwandeln lassen. — Die Farbwerke vormals Meister, Lucius und Brüning in Höchst (3) stellen Dinitronaphtolsulfosäure dar, indem sie durch Einwirkung von rauchender Schwefelsäure (mit 40 Proc. Anhydrid) auf  $\alpha$ -Napk-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 348, 254. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1490. — (3) Dingl. pol. J. 349, 850.

tylaminsulfosäure zuerst eine Trisulfosäure erzeugen; deren Calciumsalz, mit salpetrigs. Natrium und Chilisalpeter gemengt, heiss gelöst und in diese Lösung heisse verdünnte Schwefelsäure eingetragen, liefert die Dinitronaphtolsulfosäure nach folgender Gleichung:  $C_{10}H_4(SO_3H)_8NH_9 + HNO_9 + 2HNO_9 + H_9O$  $= C_{10}H_4(NO_2)_2(8O_3H)OH + 2H_2SO_4 + 2H_2O + N_2;$  das Natriumsalz dieser Sulfosäure bildet den in den Handel gebrachten Farbstoff. - In der Farbenfabrik vormals Brönner in Frankfurt (1) werden aus dem Ammoniumsalz der  $\beta$ -Naphtolmonosulfosäure von Schäffer (2) zwei neue β-Naphtylaminsulfosäuren hergestellt; 60 kg β-naphtolmonosulfos. Ammonium werden mit 12 kg Kalkhydrat oder 20 kg calcinirter Soda und 60 kg Wasser 24 Stunden unter Druck auf 180° erhitzt, die erhaltene Masse gelöst und angesäuert, worauf eine  $\beta$ -Naphtylaminsulfosäure sich krystallinisch abscheidet; aus der Mutterlauge kann durch Neutralisation mit Soda, Eindampfen und Ausziehen der Masse mit Alkohol das Natriumsplz einer isomeren β-Naphtylaminsulfosäure gewonnen werden. (Statt das Ammoniumsalz bei der Darstellung zu verwenden, kann man auch das Natriumsalz benutzen und dieses mit Soda und Salmiak erhitzen.) Die erste (schwer lösliche) Sulfosäure löst sich in 260 Thln. siedenden Wassers und besitzt sowie ihre Salze Silberglanz; beide Sulfosäuren können in jeder bekannten Weise auf Azofarbstoffe verarbeitet werden. — W. Harmsen (3) stellt gelbe, orange und rothe Farbstoffe durch Paarung von diazotirten Basen mit aromatischen Oxysäuren und einer  $\beta$ -Oxynaphtoësulfosäure dar; die Verfahrungsweisen sind die bekannten; die Farbstoffe werden in Form der Natriumsalze der entstehenden Körper verwendet und sollen Wolle und Seide direct ächt Die β-Oxynaphtoësäure, erhalten durch Ueberleiten von Kohlensäure über \(\beta\text{-Naphtolnatrium}\) bei 280° und Ausfällen mit Salzsäure, wird zu dem Zwecke durch Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure auf 150° in die Sulfosäure übergeführt, welche

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **349**, 351. — (2) JB. f. 1869, 489. — (3) Dingl. pol. J. **349**, 352.

auf übliche Weise durch das Kalksalz gereinigt und in das Natriumsalz verwandelt wird. — Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin (1) führt Chrysoidine (2) oder deren Sulfosäuren durch Paarung mit einem weiteren Molekül eines Diazokörpers in braune Farbstoffe der Reihe des Phenylendiamindisazobenzols (3) über; die Natriumsalze der auf bekannte Weise hergestellten Sulfosäuren werden als Farbstoffe verwerthet. -Nach E. Nölting und E. v. Salis-Mayenfeld in Mühlhausen (4) erhält man gelbe, orange und braune Farbetoffe, bestehend aus Sulfosäuren nitrirter secundärer und tertiärer eromatischer Amine (oder Amine mit zwei aromatischen und einem fetten Rest) durch Sulfonirung der entsprechenden Nitramine oder durch Einwirkung von Halogen-Nitroverbindungen auf arematische Amidosulfosäuren; Halogen-Nitroverbindungen in denen die Nitrogruppen zum Halogen in der Ortho- oder Parastellung, die Nitrogruppen zu einander aber in der Metastellung stehen, liefern mit Aminen behandelt leicht unter Austritt von Halogenwasserstoff ein secundäres oder tertiäres Nitroamin; ähnlich verhalten sich die Amidosulfosäuren und die Aminsäuren. - E Besthorn und O. Fischer (5) zeigten gelegentlich Ihrer Untersuchungen über die Chinolinabkömmlinge, dass complicirtere Derivate des Chinolins jedenfalls werthvolle Farbstoffe zu liefern im Stande sein werden und verweisen speciell auf das Acridin (6).

Die Einwirkung von Phosgengas auf tertiäre Monamine der aromatischen Reihe unter Bildung von violetten Farbstoffen, substituirten Amidosäurechloriden und substituirten Amidoketonen kann nach einem Patente (7) der Badischen Anilin- und Sodafabrik zu Ludwigshafen dahin abgeändert werden, daß die Farbstoffe in größter Menge entstehen. Zu diesem Behufe wird die tertiäre Base mit Aluminiumchlorid oder ähnlich wirkenden Condensationsmitteln versetzt und in diese Mischung bei ge-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **249**, 854. — (2) JB. f. 1877, 489. — (3) Disasover-bindungen, siehe JB. f. 1882, 1484. — (4) Dingl. pol. J. **249**, 883. — (5) Ber. 1888, 69. — (6) JB. f. 1870, 775. — (7) Monit. scientif. [8] **18**, 1124 (Patent).

wöhnlicher Temperatur Kohlenozychlorid eingeleitet. Aus dem Einwirkungsproduct entfernt man durch Destillation im Dampfstrome zunächst flüchtige Körper und gewinnt dann aus der Lösung die Farbstoffe durch Aussalzen. Die Oxalate und Sulfate dieser Farbstoffbasen krystallisiren gut.

O. Mühlhäuser (1) erhielt blaue Farbstoffe durch Anwendung der Lauth'schen Reaction (2) auf Substitutionsproducte secundärer und tertiärer aromatischer Amine; besonders sollen in dieser Richtung die Sulfosäuren der alkylirten Amido-azoderivate des Toluols und Anisols verwerthet werden.

Kalle (3) stellte rothe Farbstoffe durch gemeinschaftliche Oxydation von p-Diaminen und amidirten Aethern der Phenole mittelst Kaliumdichromat oder anderen Oxydationsmitteln dar. Aehnlich der Darstellung des Safranins (4) werden auch hier die Paradiamine und amidirten Aether der Phenole in dem Verhältnisse von 1:2 Mol. verwendet. Der Process soll bei Anwendung von p-Phenylendiamin und Anisidin der Gleichung:  $C_0H_4(NH_2)_2 + 2C_0H_4NH_2(OCH_3) = C_{18}H_{12}N_4(OCH_3)_2 + 8H_1$ gemäß verlaufen. Statt der Paradiamine können selbstredend alle Körper verwendet werden, welche durch Reduction in solche übergeführt werden. Bei Anwendung von Dichlorchinonimid oder Nitrosodimethylanilin ist die Verwendung eines weiteren Oxydationsmittels unnöthig. — Die Orthoderivate der Amidophenoläther sind für die Bereitung der Farbstoffe die wichtigsten; dieselben können jedoch zur Hälfte durch die Paraderivate oder auch andere Monamine, z. B. Anilin, Toluidin, Dimethylanilin u. s. w. ersetzt werden. Endlich kann das obige Paradiamin auch durch p-Diamidodiphenylamin vertreten werden.

Nach O. Fischer (5) erhält man grünblaue Farbstoffe durch Condensation des aus Trichlorbenzalchlorid mittelst Schwefelsäure dargestellten Trichlorbenzaldehyds mit Dimethyl- oder Diäthylanilin bei Gegenwart von Chlorzink und nachfolgende Oxy-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 1891 (Patent). — (2) JB. f. 1876, 1185. — (8) Ber. 1883, 2540 (Patent). — (4) JB. f. 1872, 679; f. 1877, 504, 508; f. 1880, 581. — (5) Monit. scientif. [8] 18, 1115 (Patent).

dation der erhaltenen Leukobasen. Die Leukobase aus Dimethylanilin ist in Wasser nicht, in kaltem Alkohol schwer löslich; aus heißem Alkohol oder Benzol krystallisirt dieselbe in Nadeln vom Schmelzpunkte 128 bis 1290. Sie besitzt die Formel C28H28Cl8N2, während der zugehörige Farbstoff die Zusammensetzung C28H28Cl8N2O zeigt.

R. Moehlau (1) erzeugte orange und blaue Farbstoffe nach folgendem Verfahren. Nitrosoderivate der tertidren aromatischen Basen, resp. ihre Chlorhydrate sowie die tertiären aromatischen Basen selbst geben mit concentrirter Salzsäure erwärmt orangerothe Farbstoffe. Bei Einwirkung von Nitrosodimethylanilinchlorhydrat auf Dimethylanilin geht der Process nach folgender Gleichung vor sich: C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. HCl + C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. HCl = C<sub>16</sub>H<sub>19</sub>N<sub>8</sub> + 2 HCl + H<sub>2</sub>O; der Rubifuscin genannte Farbstoff fällt beim Verdünnen mit Wasser theilweise, nach Absättigung der freien Säure mittelst Alkalien vollständig aus und bildet umkrystallisirt orangerothe Nadeln oder braunrothe Prismen mit Goldglanz. Durch Reduction dieser Farbstoffe, Sättigen mit Schwefelwasserstoff und Oxydation mit Eisenchlorid entstehen die blauen Farbstoffe. So entsteht aus dem Rubifuscia ein solcher nach den Gleichungen: (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>NC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>N(CH<sub>3</sub>)CH<sub>4</sub>  $+ H_2 = (CH_3)_2NC_6H_4NHC_6H_4N(CH_3)_2$  und  $(CH_3)_2NC_6H_4NH$ 

 $C_6H_4N(CH_3)_2 + H_2S + O_2 = (CH_3)_2NC_6H_4NC_6H_4N(CH_3)CH_2-S_1$  $+ 2 H_2 O.$ 

Nach einem Patente (2) der Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin erhält man durch Erhitzen von Nitrosodimethylanilin oder Nitrosodiäthylanilin oder deren Salzen mit Lösungen der Schwefelalkalien oder Schwefelammonium auf 100° schwefelhaltige Basen, welche in Wasser unlöslich, in Aether dagegen löslich sind und zur Herstellung blauer Farbstoffe dienen sollen.

Nach Dittler (3) werden blaue schwefelhaltige Farbstoffe erhalten, indem man auf die Nitrosoderivate der tertiären aromatischen

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 8081; Monit. scientif. [8] 18, 1117 (Patent). — (2) Monit. scientif. [8] 18, 917 (Patent). — (8) Monit. scientif. [8] 18, 1115 (Patent).

Amine gleichzeitig Wasser entziehende Mittel und Schwefelwasserstoff einwirken läßt. So wird z. B. eine Lösung aus 1 Thl. salzs. Nitrosodimethylanilin und 3 Thln. trockenem Chlorsiak in 10 Thln. Wasser unter Erwärmen am Wasserbade mit Schwefelwasserstoff bis zur vollständigen Entwickelung der blauen Farbe behandelt; um den Farbstoff dann vom ausgeschiedenen Schwefel zu trennen, ist es am besten, denselben in Wasser zu suspendiren, mittelst Zink und Salzsäure zu reduciren, vom Schwefel abzufiltriren und durch Oxydationsmittel in dem Filtrat den Farbstoff zu entwickeln.

Auch Kalle (1) stellte aus den Nitrosoderivaten der tertiären eromatischen Amine mit den Halogenverbindungen der Alkoholradicale Ammoniumverbindungen her, welche dann in bekannter Weise mittelst Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid in blaue Farbstoffe übergeführt wurden.

K. Oehler (2) erhielt blaue Farbstoffe durch Lösen der Nitrosoderivate des Dimethyl-, Aethylmethyl- oder Diäthylaniline in concentrirter Schwefelsäure, Einleiten von Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung und Oxydation der mit Wasser abgeschiedenen Leukobasen mittelst Eisenchlorid.

Nach einem Patente (3) der Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin sollen die Disulfate des Kaliums, Natriums
und Ammoniums sämmliche bisher benutzten Condensationsmittel
in vortheilhaftester Weise ersetzen. Insbesondere wirken diese
Salze bei der Condensation von Aldehyden mit secundären und
tertiären Monaminen, von Aldehyden und Phenolen und von
Alkoholen mit Phenolen sehr günstig.

Nach einem anderen Patente (4) der gleichen Actiengesellschaft für Anilinfabrikation erhält man durch Einwirkung von Aldehyd (3 Mol.) auf salzs. Anilin (2 Mol.) in wässeriger oder alkoholischer Lösung bei einer Temperatur von 0° das salzs. Salz einer neuen Base der Formel C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>. Durch Versetzen der Lösung mit

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 18, 560 (Patent). — (2) Monit. scientif. [8] 18, 151 (Patent). — (3) Ber. 1888, 2541 (Patent). — (4) Monit. scientif. [8] 18, 1120 (Patent).

Alkali fällt die Base in weißen Flocken aus. Durch Erhitsen des Chlorhydrates derselben für sich oder besser mit Eisenchlorid und etwas Chlorzink erhält man Chinaldin (1) resp. dessen Chlorzinkdoppelsalz. Ebenso können statt Aldehyd, Paraldehyd, Aldol oder Acetal statt Anilin, Orthotoluidin, Naphtylamin, Xylidin oder Anisidin verwendet werden.

H. Wichelhaus (2) hat neue Analysen der von Meister, Lucius und Brüning (3) aus Dimethylanilin und Chloranil erhaltenen Farbbase (4) ausgeführt und gefunden, dass dieselben Werthe liefern, welche der Formel C<sub>24</sub>H<sub>29</sub>N<sub>2</sub>O entsprechen. Die Base bildet aus Alkohol umkrystallisirt kleine farblose Prismen vom Schmelzpunkte 190°. Auf Grund dessen untersuchte Er neuerdings die gleich zusammengesetzte Base des Methylvioletts und fand, dass sich dieselbe am besten durch anhaltendes Kochen mit Ligroïn in zwei Basen trennen lässt, wovon die eine mit der oben beschriebenen, aus Chloranil und Dimethylanilin dargestellten Base identisch ist, während die andere (70 Proc.), in Ligroïn unlösliche, davon verschieden ist und bei 130° schmilzt. Bei der Reduction giebt erstere Base die bei 176° schmelzende Leukobase, während letztere silbergraue, prismatische Krystalle vom Schmelzpunkt 155° liefert.

Zur Herstellung von Flavanilin können nach einem Patente der Farbwerke zu Höchst (5) statt der Basen auch die Carboxylsubstitutionsproducte derselben, welche ja leicht in Kohlendioxyd und die Basen zerfallen, verwendet werden. An Stelle einer Acetylamidobenzoësäure kann auch Amidobenzoësäure mit Eisessig oder salzs. Amidobenzoësäure und essigs. Zink in Verwendung kommen (6).

Nach W. Majert (7) erhält man blaue schwefelhaltige Farbstoffe durch Oxydation von Tetramethyldiamidodiphenylamin oder eines Gemenges von Dimethylanilin und Dimethyl-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 928; f. 1882, 1092. — (2) Ber. 1883, 2005. — (2) JB. f. 1880, 1881. — (4) JB. f. 1881, 1884. — (5) Ber. 1883, 817 (Patent). — (6) Vgl. JB. f. 1882, 1492. — (7) Monit. scientif. [8] 126, 1126 (Patent).

p-phenylendikmin in molekularem Verhältnisse, mit Eisenchlerid bei Gegenwart von Schwefelwasserstoff.

- O. Fischer und L. German (1) haben die dem Methylviolett zu Grunde liegende Leukobase (2) einer Untersuchung unterworfen. Es gelang Ihnen nicht, in derselben Wasserstoffatome durch Acetyl- oder Benzoylgruppen zu ersetzen und ebensowenig durch Methylirung zu dem Hexamethylparaleukanilin zu gelangen. Aus Tetramethylparaleukanilin konnten Sie indels ein Acetylderivat C25H29N3O erhalten, welches durch Behandlung mit Braunstein in schwefels. Lösung in einen grünen Farbstoff, das Acetyltetramethylpararosanilin C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O-NH-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>N[CH<sub>8</sub>]<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH übergeht; dieser Farbstoff liefert mit Selzsaure gekocht dasselbe Violett NH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>N[CH<sub>3</sub>]<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH, welches bei directer Oxydation von Tetramethylparaleukanilin mit Chloranil entsteht. Letztere Base geht durch Methylirung lediglich in die Leukobase des Methylvioletts über; es gelang nicht in derselben Weise, daraus das obige Hexamethylparaleukanilin zu erhalten. Aus diesen Versuchen schließen Dieselben, dass die Ansicht, das Methylviolett enthalte funf Methylgruppen, unhaltbar sei; dasselbe müsse im Gegentheil sechs Methylgruppen enthalten und nehme beim Uebergang in Methylgrün unter Bildung einer Ammoniumgruppe Chlormethyl auf. Sie stellen ferner den Schmelzpunkt der Leukobase des Methylviolette zu 1730 fest.
- O. Fischer und G. Körner (3) haben die eben erwähnten Versuche erweitert und dabei gefunden, dass das Methylviolett des Handels außer dem Farbstoff, der das bei 1739 schmelzende Reductionsproduct liefert, auch noch andere Körper enthält, welche zu dem erwähnten in naher Beziehung stehen. Durch Acetyliren von aus reinem Dimethylanilin gewonnenen Methylviolett und fractionirtes Ausfällen des erhaltenen wasserlöslichen Productes mit Kochsalz konnten Sie einen leicht löslichen grünen Farbstoff von dem sich zuerst ausscheidenden unangegriffenen Methylviolett (welches der Leukobase vom Schmelz-

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 706. — (2) JB. f. 1879, 739. — (8) Ber. 1883, 2904.

punkt 173° entspricht) trennen. Dieser Farbstoff bildet, aus seiner Lösung mittelst Alkali gefällt und aus Alkohol umkrystallisirt, derbe Kryställchen vom Schmelzpunkte 223 bis 225° und giebt bei der Analyse Werthe, welche zu einer Formel C28H38N8O3 stimmen; diese Substanz enthält eine Acetylgruppe am Stickstoff, die andere am Carbinolsauerstoff gebunden und liefert mit Essigsäure schon in der Kälte den grünen Farbstoff. Wird die Lösung des letzteren mittelst Zinkstaub und Essigsaure entfarbt und mit Kali versetzt, so scheidet sich die Leukobase aus, welche aus Alkohol in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkte 142 bis 143° auskrystallisirt und als Acetylpentamethylparaleukanilin C26H31N3O angesehen werden muss; durch Kochen dieser Verbindung mit Salzsäure erhält man das aus Alkohol in farblosen Nadeln, aus Benzol in zusammengewachsenen Spießen krystallisirende, bei 115 bis 116° schmelzende Pentamethylparaleukanilin C14H29N3. Durch Oxydation dieser Base entsteht ein schöner violetter Farbstoff, durch gleiche Behandlung ihres oben erwähnten Acetylderivates ein grüner Farbetoff. Durch Erwärmen des Pentamethylparaleukanilins mit Jodmethyl und Methylalkohol unter Druck bei 100° bildet sich das Jodmethylat C<sub>25</sub>H<sub>31</sub>N<sub>8</sub>(CH<sub>3</sub>J)<sub>3</sub>. H<sub>2</sub>O, dessen Schmelzpunkt bei 185° liegt. – Schliesslich gaben Dieselben eine Zusammenstellung Ihrer bis jetzt gewonnenen Resultate.

Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation (1) stellt die Metasulfosäuren des Malachitgrüns und der homologen Farbstoffe aus der Metasulfosäure des Bensaldehyds dar, indem Sie diesen letzteren Körper mit den Dimethylanilinen unter Mitwirkung von Kaliumdisulfat condensirt und die erhaltenen Metasulfosäuren der Leukobasen mittelst Braunstein oder Bleisuperoxyd in essigs. Lösung in die Farbstoffe überführt.

H. Köchlin (2) theilte weitere Eigenschaften der von Ihm entdeckten Gallocyanine (3) mit. Danach lösen sich die aus Gallussäure, Catechugerbsäure und Moringagerbsäure mit Nitro-

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 18, 926 (Patent). — (2) Monit. scientif. [8] 18, 292; Chem. News 47, 170. — (8) JB. f. 1882, 1497.

## sodimethylanilinchlorhydrat erhaltenen Gallocyanine in folgenden Lösungsmitteln mit beigesetzter Farbe auf:

,	Aus		
Wasser		Catechugerbsäure violett violett	Moringagerbsäure grün violett mit rother Fluorescens
Schwefelsäure, conc	blau	blaugrün	grün
Salzsäure, conc	roth	blau	grün
Salzsäure, verdünnt	-		violett
Essigsaure	violett	violett	violett
Alkali	violett	violettroth	grün
Anilia	blau	violett	violett
Methylanilin	blau	roth	roth
Aldehyd	blau	violettroth	violett mit rother Fluorescenz
Glycerin	blau	violett	grün.

Für die Praxis sind die besten Lösungsmittel der Gallocyanine Ammoniak, Soda und die sauren Sulfite. Wolle muß bei Gegenwart von etwas Kaliumchlorat ausgefärbt werden. Zum Färben oder Drucken der Baumwolle mit diesen Farbstoffen bedarf es (ähnlich dem Alizarin) einer doppelten Beize. Der selbe führt einige Recepte zum Färben und Drucken mit Gallocyaninen an und theilt schließlich mit, daß diese Farbstoffe durch Schwefelammonium reducirt werden, weshalb sich dieselben auch zur Herstellung von Küpen eignen.

Nach W. Majert (1) erhält man aus Nitro- oder Amidoantrachinonen mit Glycerin und Salz- oder Schwefelsäure ähnliche
chinolinartige Körper, wie aus Nitrobenzol oder Anilin. So
liefert ein Gemenge von o-Mononitroanthrachinon (5 Thln.), Glycerin (3 Thln.) und Salzsäure (15 Thln.) beim Erhitzen auf 140
bis 150° nach der Extraction der Reactionsmasse mit Wasser
und Umkrystallisiren des Rückstandes aus Alkohol das Anthrachinonchinolin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>N. In ähnlicher Weise erhält man
aus m-Amidoanthrachinon, Acetaldehyd, Nitrobenzol und con-

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 1127 (Patent).

centrirter Schwefelsäure das Anthrachinonchinaldin C<sub>t</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub> C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>N, aus β-Amidoanthrachinonmonosulfosäure, Avetaldehyd, Nitrobenzol und Schwefelsäure die Anthrachinonchinaldinsulfosäure u. s. w. Bei diesen Reactionen kann Glycerin oder Aldehyd durch Crotonaldehyd oder Aethylidenchlorid ersetzt werden. Die erhaltenen Körper sind in Alkohol lösliche gelbe Farbstoffs und können in wasserlösliche Sulfosäuren übergeführt werden.

E. Jacobsen (1) hat ein Patent genommen auf die Herstellung von gelben Farbstoffen durch Condensation zweier Moleküle Chinolin- oder Pyridinbasen resp. von Chinaldinen mit 1 Mol. Phtalsäureanhydrid, Nitrophtalsäure oder Phtalimid mittelst Chlorzink (1 Mol.). Während bei Benutzung der Chinolin- resp. Pyridinbasen eine Schmelztemperatur von 200° genügt, ist bei den Chinaldinen eine solche von 250° erforderlich. Nach der in 5 bis 6 Stunden beendigten Reaction wird die Schmelse entweder mit salzsäurehaltigem Wasser ausgekocht, wobei die Farbstoffe als unlöslich zurückbleiben, oder in concentrirter Schwefelsäure gelöst und mit Wasser die letzteren ausgefällt; durch Umkrystallisiren aus Eisessig können dieselben gereinigt werden. Zur Ueberführung dieser Farbstoffe in Sulfosäuren ist es am geeignetsten, dieselben mit Chlorsulfosäure auf 100° zu erhitzen und werden dieselben dann in üblicher Weise auf die Alkalisalze verarbeitet. Der Farbstoff aus Leukolin soll besonders schön sein und wie Pikrinsäure färben. — Zu Seinem Patente zur Darstellung rother Farbstoffe aus Benzotrichlorid und Chinolin- resp. Pyridinbasen (durch längeres Erwärmen gleicher Volumina der Substanzen auf 130°) (2) hat Derselbe ein Zusatzpatent genommen, laut welchem zur Herstellung ähnlicher Farbstoffe statt des Benzotrichlorids auch Benzalchlorid, Benzalbromid oder Benzalchlorobromid verwendet werden können Die so erhaltenen Farbstoffe sind ähnlich aber nicht identisch mit den aus Benzotrichlorid erhaltenen und zeichnen sich vor Allem durch schwerere Löslichkeit in Wasser und geringere Krystallisationsfähigkeit aus. Ihre Bildung erfolgt wahrscheinlich nach der Gleichung :  $C_6H_5CHCl_2 + 2RH = C_6H_5CHR_2 +$ 

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 250, 466. — (2) D. R. P. Nr. 19806 vom 14. Febr. 1882.

2 HCl, in welcher Gleichung RH eine Pyridin- oder Chinolinbase bedeutet. Die Farbstoffe werden mittelst Chlorsulfosäure oder rauchender Schwefelsäure in die Sulfosäuren übergeführt, deren Alkalisalze in Wasser leicht löslich sind. Reines, nach dem Skraup'schen Verfahren (1) hergestelltes oder aus Cinchonin gewonnenes Chinolin giebt in ähnlicher Weise behandelt keinen violettrothen, gelb fluorescirenden Farbstoff, sondern einen gelbrothen mit grüner Fluorescenz; Steinkohlentheer-Chinolin giebt jedoch einen violettrothen Farbstoff, was auf seinen Gehalt an Chinaldin zurückzuführen ist. Reines Chinaldin verhält sich ähnlich wie reines Chinolin; ein Gemenge beider liefert jedoch den violettrothen Farbstoff; die Bildung dieses letzteren erfolgt daher wahrscheinlich nach folgender Gleichung: C6H5CCl8 +  $C_9H_7N + C_{10}H_9N = C_6H_6CCl-C_9H_6N-C_{10}H_8N + 2 HCl.$  Zur Herstellung solcher Farbstoffe können Chinolin durch Toluchinolin oder Dimethylchinolin, Chinaldin durch Methylchinaldin resp. Dimethylchinaldin vertreten werden. Da das Steinkohlentheerchinolin nur 20 bis 25 Proc. Chinaldin enthält, kann dasselbe mit letzterem versetzt werden, so dass die Mischung auf 1 Mol. Chinolin 1 Mol. Chinaldin enthält. In ähnlicher Weise können auch die höher siedenden Chinolinbasen des Steinkohlentheers durch Chinaldinzusatz zur Farbstoffbildung geeigneter gemacht werden. - Durch Behandlung von Chinolin, gleichgültig welchen Ursprungs, mit nascirendem Wasserstoff erhält man Hydrochinoline, welche mit Benzotrichlorid condensirt grüne Farbetoffe liefern.

Nach einem weiteren Zusatzpatente (2) führt E. Jacobsen das Cumidin (3) in Trimethylchinaldin über und benutzt dieses letztere in analoger Weise zur Herstellung von Farbstoffen, wie oben angeführt wurde; statt Phtalsäure können in letzterem Falle auch gechlorte Phtalsäuren in Verwendung kommen.

S. Hoogewerff und W. A. van Dorp (4) berichteten

<sup>(1)</sup> JB. f. 1881, 910. — (2) Monit. scientif. [3] 18, 916 (Patent). — (3) Vgl. oben S. 1806. — (4) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 8, 28.

ther das Cyanin (1) aus Chinolin. Dieser Farbstoff bildet sich um so schwieriger aus dem Chinolin (der Chinabasen), je reiner dasselbe ist; ganz reines Chinolin liefert eine violette Substanz. Aus dem Leukolin entstehen, je nach dem Ursprung, blaue bis violette Farbstoffe. Synthetisches Chinolin giebt einen fucksinähnlichen Farbstoff, aber kein Cyanin; wird ersteres jedoch mit 1/20 Lepidin (aus Chinabasen) gemengt, so entsteht bei nachfolgender Behandlung ein Harz, das sich in Alkohol mit blauer Farbe löst. Dasselbe Verhalten zeigt Leukolin bei einem Zusatz von <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Lepidin. Sonach scheint die Cyaninbildung von der Gegenwart des Lepidins abhängig zu sein. - Dieselben haben ferner gefunden (2), dass vollkommen reines Chinolin aus Chinabasen mit Jodamyl und Kaliumhydroxyd ein rothes Harz liefert, welches sich auch in Alkohol mit rother Farbe löst; somit scheint kein Unterschied zwischen diesem und dem synthetischen Chinolin zu sein. Cyanin entsteht aus einem Gemenge von Chinolin und Lepidin übrigens nicht nur mittelst Jodamyl, sondern auch mittelst anderer Alkylbromide oder Chloride, wie Methyläthylchlorid, Methyläthylbromid, Methyläthyljodid oder Benzylchlorid.

Die chemische Fabrik auf Actien vormals E. Schering (3) in Berlin hat ein Patent auf die Herstellung von Chinaldinen, Owy-, Methowy-, Aethowy-Chinaldinen und ihren Reductionsproducten genommen. Die Patentvorschrift lehnt sich vollkommen den bereits bekannten Arbeiten von Döbner und v. Miller (4) Die Oxychinaldine werden aus den Sulfosäuren der Chinaldine durch Verschmelzen mit Aetznatron, oder aus den Amidophenolen erhalten. Die Aether der Oxychinaldine können aus diesen mittelst der Halogenalkyle oder aus den Aethern der Amidophenole gewonnen werden. Durch Reductionsmittel (am besten Zinn und Salzsäure) entstehen dann die entsprechenden Oxyhydrochinaldine. Die erhaltenen Körper bilden mit Diaso-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1859, 758; f. 1860, 361, 735; f. 1862, 351. — (2) Rec. Trav. chim. Pays-Bas S, 41. — (3) Ber. 1888, 2780 (Patent). — (4) JB. f. 1882, 1092; dieser JB. S. 1823 f.

benzolsalsen braune, mit Benzotrichlorid grüne Farbstoffe. Die Hydrobasen können ferner als antiseptische und antipyretische Mittel verwendet werden.

Nach einem von den Farbwerken zu Höchst genommenen Patente (1) erhält man Methylchinolin bei der Reduction von o-Mononitrobenzylidenaceton nach folgender Gleichung: C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (NO<sub>2</sub>)-CH=CH-COCH<sub>8</sub> + 3 H<sub>2</sub> = 3 H<sub>2</sub>O + C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=C<sub>8</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>8</sub>)N. Das Methylchinolin besitzt den Siedepunkt 240°, ist mit Wasserdämpfen flüchtig und soll zur Herstellung von Azofarbstoffen dienen.

R. Möhlau (2) theilte ein neues Verfahren zur Herstellung von Diazokörpern aus primären aromatischen Aminen mit. Nach demselben wird das salpeters. Salz des Amins mit Zinkstaub und einer Mineralsäure behandelt, worauf nach folgender Gleichung der Diazokörper entstehen soll: RNH<sub>2</sub>. HNO<sub>3</sub> + Zn + 3 HCl = R-N<sub>2</sub>Cl + ZnCl<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. In die Lösung des Nitrates (15,5:500) wird langsam Zinkstaub (7 Thle.) und dann Salzsäure vom spec. Gewicht 1,16 (34 Thle.) oder Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,4 (27 Thle.) eingetragen und dafür gesorgt, daß die Temperatur nicht weit über 0° steigt. Die Reaction ist allgemein gültig.

Nach einem Zusatzpatente (3) der Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp., können die in der rohen β-Naphtolmonosulfosäure enthaltenen isomeren Säuren (4) leicht durch Ueberführung in Azokörper getrennt werden. Die Säure von Schäffer (5) sowie die Verunreinigungen (wahrscheinlich auch Naphtolsulfosäuren) combiniren sich zuerst mit diazotirten Basen und können die erhaltenen Azokörper durch Aussalzen von der neuen Sulfosäure getrennt werden, welche letztere mit der Diazoazobenzolmonosulfosäure dann den Croceinscharlach erzeugt.

Nach Dahl (6) lassen sich die von den β-Naphtolsulfosäuren abgeleiteten Azofarbstoffe durch ihre Aluminium-, Kalk-,

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 982 (Patent). — (2) Monit. scientif. [3] 18, 919 (Patent).

<sup>- (5)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 920 (Patent). - (4) Vgl. JB. f. 1882, 1489.

<sup>- (5)</sup> JB. f. 1869, 489. - (6) Monit. scientif. [8] 18, 1116 (Patent).

Baryt- oder Strontiansalze trennen. So giebt der aus  $\alpha$ -Diazonaphtalinmonosulfosäure und  $\beta$ -Naphtol- $\alpha$ -monosulfosäure erhaltene Farbstoff keinen Aluminiumlack, während der analoge, mit  $\beta$ -Naphtol- $\beta$ -monosulfosäure erhaltene einen solchen unlöslichen liefert. Ebenso lassen sich die Disulfosäuren von den Trisulfosäuren trennen.

Der selbe (1) stellte violette Farbstoffe durch Combination der Diazoazobenzoldisulfosäure mit  $\beta$ -Naphtylamin in alkoholischer Lösung dar.

Zur Ueberführung der  $\beta$ -Naphtolsulfosäuren in die entsprechenden Naphtylaminsulfosäuren leitet man nach Landshoff (2) über die in einem eisernen Cylinder auf 200 bis 250 erhitzten Natriumsalze der ersteren Ammoniakgas. Die Reaction geht ohne Anwendung von Druck vor sich und wird dieselbe durch folgende Gleichungen veranschaulicht:  $C_{10}H_6(OH)SO_8Na + NH_8 = C_{10}H_6(NH_9)SO_8Na + H_9O$  und ferner  $C_{10}H_4[OH, (SO_8Na)_8] + NH_8 = C_{10}H_4[NH_9, (SO_8Na)_8] + H_9O$ . Die erhaltenen Naphtylaminsulfosäuren können in bekannter Weise auf Azofarbstoffe verarbeitet werden.

Nach L. Freund (3) erhält man durch Nitriren der α- oder β-Naphtalindisulfosäure oder ihres Gemenges und folgende Reduction der Mononitronaphtalindisulfosäure neue Amidonaphtalindisulfosäuren, welche in bekannter Weise entweder direct mit Diazokörpern, oder selbst diazotirt mit Aminea, Phenolen resp. deren Homologen, Sulfosäuren, Substitutionsproducten u. s. w. combinirt ponceaurothe, bordeauxrothe oder violette Farbstoffe liefern.

R. Meldola (4) stellte neue Azofarbetoffe aus Nitroamido-azokörpern durch Reduction, Diazotirung und Combinirung mit Phenolen dar, z. B.  $NH_9C_6H_4-N_9-C_8H_8NH_2 + 2NaNO_9 + 4HCl = ClN_9C_6H_4-N_9-C_8H_8N_9Cl + 2NaCl + 4H_9O$ , und  $ClN_9C_6H_4-N_9-C_8H_8N_9Cl + 2C_{10}H_7ONa = HO-C_{10}H_6-N_9-C_{10}H_4-N_9-C_{10}H_6-OH + 2NaCl$ .

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 18, 881 (Patent). — (2) Monit. scientif. [8] 18, 701 (Patent). — (8) Monit. scientif. [8] 18, 918 (Patent). — (4) Chem. News 48, 178.

Kuchler und Buff (1) stellten gelbe, rothe und braune Azofarbstoffe nach folgender Methode dar.  $\beta$ -Naphtol wird in methyl- oder äthylalkoholischer Lösung mit Chlorwasserstoffgas bei Gegenwart von Chlorzink gesättigt und die erhaltenen Aether durch Erhitzen mit dem vierfachen Gewichte an Schwefelsäure (66° Bé.) auf 120° in Monosulfosäuren, durch Erhitzen mit derselben Menge und Qualität Schwefelsäure durch längere Zeit auf 130° in Disulfosäuren übergeführt. Diese Sulfosäuren der  $\beta$ -Naphtoläther geben dann mit Diazokörpern combinirt die Farbstoffe.

Die Direction des Vereins chemischer Fabriken zu Mannheim hat ein Patent (2) genommen auf die Herstellung von Azofarbstoffen mit Hülfe einer  $\alpha$ -Naphtolsulfosäure, welche von der Schäffer schen (3) verschieden ist. Diese Sulfosäure entsteht durch Einwirkung von schwach rauchender Schwefelsäure auf  $\alpha$ -Naphtol und ist mit einer früher von Piria aus Diazonaphtalinsulfosäure erhaltenen Säure identisch.

H. Baum (4) stellte eine homogene β-Naphtoldisulfosäure aus der Säure von Schäffer (5) dar, durch Behandeln derselben mit einem Gemenge von Kaliumpyrosulfat und Schwefelsäure. Das Gemenge der Substanzen wird fünf Stunden auf 160° erhitzt, schließlich in viel Wasser gegossen und die saure Flüssigkeit partiell mit Kalkmilch übersättigt. Die erhaltene alkalische Lösung des Kalksalzes kann gleich zur Herstellung von ponceaurothen, bordeauxrothen und violetten Farbstoffen verwendet werden, indem man zu derselben die Salze der Diazokörper hinzufügt.

Nach Demselben (6) erhält man zwei  $\alpha$ -Naphtolmonosulfosäuren durch Einwirkung von in Eisessig gelöstem Schwefelsäureanhydrid auf  $\alpha$ -Naphtol. Die erhaltenen Säuren können durch ihre Natrium- oder Baryumsalze getrennt werden. Die-

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 18, 924 (Patent). — (2) Monit. scientif. [8]

<sup>18, 563 (</sup>Patent). — (3) JB. f. 1869, 489. — (4) Monit. scientif. [8]

<sup>18, 1121 (</sup>Patent). — (5) JB. f. 1869, 489. — (6) Monit. scientif. [8]

<sup>18, 1122 (</sup>Patent).

selben werden in bekannter Weise mit Diazokörpern behuß Erzeugung von Azofarbstoffen combinirt.

Die Farbwerke zu Höchst (1) am Main stellen in analoger Weise, wie schon früher angegeben (2), jetzt auch aus Diazo-azoxylol durch Combination mit den Natriumsalzen der  $\beta$ -Napktolsulfosäuren bordeauxrothe Tetraazofarbstoffe her.

Nach R. Meldola (3) erhält man blaue Farbstoffe durch Reduction der aus Amidosulfosäuren des Naphtalins mittelst tertiärer Monamine erhaltenen orangenfarbenen Azofarbstoffe mit Schwefelammonium unter Zusatz von etwas Zinkstaub bei 80 bis 90°, Abkühlen und Oxydiren der angesäuerten Flüssigkeit mit Eisenchlorid. Der entstandene Farbstoff wird mit Kochsalz und Chlorzink ausgesalzen und durch Filtration sowie wiederholtes Lösen und Aussalzen von einem rothen Körper befreit.

R. Nietzki (4) hat eine eingehende Untersuchung der Farbstoffe der Safraninreihe begonnen und über deren Resultate bis jetzt folgende Mittheilungen gemacht. Gestützt auf frühere Untersuchungen (5) oxydirte Er verschiedene Amine der aromatischen Reihe in neutraler Lösung mit Kaliumdichromat und erhielt safraninartige Farbstoffe (6), wenn Er p-Phenylendiamin oder ein nur in einer Amidogruppe substituirtes Paraphenylendiamin mit 1) 2 Mol. Anilin, o- oder m-Toluidin, 2) 1 Mol. Anilin, o- oder m-Toluidin und 1 Mol. p-Toluidin, 3) 1 Mol. Monooder Dimethylanilin und 1 Mol. eines primären Monamins beliebiger Stellung, der Oxydation in heißer Lösung unterwarf. Symmetrisches Diäthyl-p-phenylendiamin liefert keine derartigen Bei kalter Oxydation entstehen blaue, grüne oder Farbstoffe. violette Körper, welche sehr unbeständig sind und beim Erhitsen theilweise in Safranine übergehen. Ferner fand Nietzki, dass das p-Diamidodiphenylamin (7) mit dem gleichen Mol. eines

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 981 (Patent). — (2) JB. f. 1880, 1885. — (3) Ber. 1883, 1899 (Patent). — (4) Ber. 1883, 464. — (5) JB. f. 1872, 679; f. 1877, 474, 508; f. 1879, 444; f. 1880, 544. — (6) Ueber Safranin siehe JB. f. 1880, 581; f. 1877, 504; f. 1872, 679. — (7) JB. f. 1878, 468.

primären Monamins von beliebiger Stellung zusammen oxydirt Safranine liefert; secundäre oder tertiäre Monamine geben jedoch mit diesem Körper keine solchen Farbstoffe. Zunächst untersuchte Er das schon von Witt (1) dargestellte Phenosafranin; dasselbe wird durch gemeinschaftliche Oxydation von 2 Mol. Anilin mit 1 Mol. Paraphenylendiamin oder von gleichen Mol. Anilin und Paradiamidodiphenylamin erhalten und zeichnet sich durch die große Krystallisationsfähigkeit seiner Salze aus; das Chlorhydrat C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>. HCl bildet cantharidengrüne flache Nadeln, welche in kaltem und salzsäurehaltigen Wasser schwer, in heißem Wasser dagegen leicht löslich sind, das Nitrat C18H16N4. HNO8 krystallisirt noch schöner; das Sulfat bildet stahlblaue Nadeln, das Platinchloriddoppelsalz prachtvoll goldglänzende Blättchen. Phenosafranin wird durch concentrirte Schwefelsäure grün, durch verdünnte Schwefelsäure sowie durch Salzsäure blau gefärbt, welcher Farbenwechsel wahrscheinlich auf der Bildung verschiedener unbeständiger Salze beruht. Die einsäurigen Salze werden jedoch selbst durch kaustische Alkalien nicht zersetzt. Das Diacetylderivat von der Formel C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O)<sub>2</sub>. HCl bildet braune metallisch glänzende Blättchen. Bringt man eine salzsaure Lösung des Phenosafranins mit verdünnter Natriumnitritlösung zusammen, so erhält man eine blaue Flüssigkeit, aus der mittelst Platinchlorid das Platindoppelsalz, mittelst Goldchlorid das in feinen grünlich grauen Nadeln krystallisirende Goldchloriddoppelsalz des Diazokörpers niedergeschlagen wird; letzteres, C<sub>18</sub>H<sub>15</sub>N<sub>5</sub>Cl<sub>2</sub>(AuCl<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, entwickelt mit verdünnter Schwefelsäure gekocht Stickstoff. Eine Lösung des Phenosafranins in concentrirter Schwefelsäure, mit Wasser soweit verdünnt, dass die Farbe eben in blaugrau umschlägt, hierauf mit Nitritlösung versetzt, giebt beim Verdünnen eine grün bleibende Lösung des wahrscheinlich entstandenen zweimal diazotirten Phenosafranins. Diäthylsafranin wurde in zwei isomeren Modificationen erhalten; die  $\alpha$ -Verbindung entsteht bei der Oxydation von aus Nitrosodiäthylanilin hergestelltem Diäthyl-p-phenylendiamin mit

<sup>(1)</sup> Von O. N. Witt auf der Weltausstellung 1878 ausgestellt.

2 Mol. Anilin; sie bildet einen fuchsinrothen in grun schillernden Nadeln krystallisirenden Farbstoff; die  $\beta$ -Verbindung wird bei der gemeinschaftlichen Oxydation von 1 Mol. p-Phenylendiamin, 1 Mol. Diäthylanilin und 1 Mol. Anilin erhalten, und zeigt deren Chlorhydrat eine viel größere Löslichkeit als das Chlorhydrat der  $\alpha$ -Verbindung; die *Platinchloriddoppelsalze* entsprechen der Formel [C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>HCl]<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub>, die *Platinchlo*riddoppelsalze der Acetylderivate der Formel [C18H15(C2H5)2N4 (C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O)HCl]. PtCl<sub>4</sub>; beide Modificationen des Diäthylsafranins werden mittelst salpetriger Säure in Diazokörper übergeführt, deren Platindoppelsalze die Formel C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>N<sub>5</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> besitzen; grüne Diazoverbindungen konnten hier nicht erhalten werden. Durch gemeinschaftliche Oxydation gleicher Mol. Diäthyl-p-Phenylendiamin, Diäthylanilin und Anilin oder des grünen Oxydationsproducts aus den zwei erstgenannten Basen (1) mit salzsaurem Anilin erhält man das Tetraäthylsafranin; dasselbe bildet ein leicht lösliches Chlorhydrat und ein in schönen goldglänzenden Blättchen krystallisirendes schwer lösliches Chlorzinkdoppelsalz; das Platindoppelsalz besitzt die der Formel [C18H15(C2H5)4 N<sub>4</sub>Cl]<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub> entsprechende Zusammensetzung; gegen salpetrige Säure und Essigsäureanhydrid ist das Tetraäthylsafranin ohne Einwirkung. — Sämmtliche durch Alkyle substituirten Safranine zeigen die "Küpenbildung". — Bei der Besprechung der Zwischenproducte der Safraninbildung bemerkte Nietzki, dass zu demselben offenbar das Toluylenblau von Witt (2) und der von Bindschedler (3) aus Dimethyl-p-Phenylendiamin und Dimethylanilin dargestellte grüne Farbstoff gehört; das Chlorzinkdoppelsalz des letzteren führte Er in das Jodür C16H20N2J über, welches prachtvoll grüne Nadeln repräsentirt und in reinem Wasser leicht löslich ist; dem Platindoppelsalz kommt die Formel C16H21Cl2. PtCl4 zu; demnach bildet sich dieser Farbstoff aus gleichen Mol. der Basen; durch Reduction des eben erwähnten Chlorzinkdoppelsalzes mit salzs. Zinnchlorürlösung konnte das in farblosen langen Nadeln krystallisirende Chlorzinkdoppelsels

<sup>(1)</sup> JB. f. 1880, 581. — (2) JB. f. 1879, 1174. — (8) JB. f. 1880, 581.

der Leukobase C<sub>16</sub>H<sub>28</sub>N<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub>. ZnCl<sub>2</sub> erhalten werden. Diesem Körper liegt als Base ein Tetramethyldiamidodiphenylamin zu Grunde, während der blaue durch Oxydation von Anilin mit p Phenylendiamin entstehende Körper von einem Diamidodiphenylamin derivirt. — Aus den nun folgenden theoretischen Betrachtungen geht hervor, dass den Safraninen eine anologe Constitution zukomme, wie den Rosanilinen; erstere leiten sich von einem Triphenylamin, letztere von einem Triphenylmethan ab, und besitzt das Chlorhydrat des Phenosafranine die Consti-

tutions formel  $(C_6H_4NH_2)_2=N-C_6H_4-N$ . HCl.

Nach P. J. Meyer (1) erhält man durch Erhitzen von primären aromatischen Basen mit zweifach halogenisirten Essigsäuren Imesatine, welche durch Kochen mit starken Säuren oder Basen in Isatin resp. substituirte Isatine und primäre Amine zerfallen. An Stelle der primären Basen können auch ihre Halogen- oder Alkylsubstitutionsproducte verwendet werden. Die Einwirkung der substituirten Essigsäure kann in Lösung oder trocken vorgenommen werden, immer aber ist das Verhältniss von 1 Mol. der substituirten Säure zu 4 Mol. der Basen zu So liefert Dichloressigsäure und Anilin Imesatin resp. Isatin nach folgenden Gleichungen: C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 4 C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>NH<sub>2</sub>  $= C_{14}H_{10}N_{2}O + 2C_{6}H_{5}NH_{2} \cdot HCl + H_{2}O + 2H \text{ und } C_{14}H_{10}N_{2}O$  $+ H_2O = C_8H_5NO_2 + C_6H_5NH_2$ ; ebenso erhält man aus Toluidin das Homologe des Isatins nach den Gleichungen: C2H2Cl2O2  $+4 C_7 H_7 N H_2 = C_{16} H_{14} N_2 O + 2 C_7 H_7 N H_2 \cdot H C I + H_2 O + 2 H$ und  $C_{16}H_{14}N_{2}O + H_{2}O = C_{9}H_{7}NO_{2} + C_{7}H_{7}NH_{2}$ . Die erhaltenen Isatine sollen durch Chloriren und nachfolgende Reduction mit Zinkstaub oder Jodwasserstoff in Indigo resp. dessen Substitutionsproducte übergeführt werden können.

Lembach und Schleicher (2) stellten einen schwefelhaltigen Farbstoff aus Diäthylanilinazobenzol-p-sulfosäure folgendermaßen dar. Die in bekannter Weise erhaltene Sulfosäure wird in überschüssigem Ammoniak gelöst und Zinkstaub

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 15, 698 (Patent). — (2) Ber. 1883, 1891 (Patent).

bis zur Entfärbung der Flüssigkeit eingetragen; die Lösung, welche die Hydrazoverbindung der Sulfosäure enthält, wird erwärmt, vom Zinkstaub abfiltrirt, mit Schwefelsäure angesäuert und mit Schwefelwasserstoff gesättigt; beim nachfolgenden Oxydiren mit Eisenchlorid entsteht zuerst eine grüne, dann eine tiefblaue Färbung, und kann der Farbstoff mittelst Kochsalz unter Hinzufügen von Chlorzink ausgesalzen werden. Im Filtrat befindet sich neben Sulfanilsäure noch ein violetter Farbstoff. Der blaue Farbstoff stellt ein braunes in Wasser mit blauer Farbe lösliches Pulver dar und färbt Seide, Wolle und Baumwolle grünblau.

Nach Dahl (1) erhält man durch Einwirkung von englischer oder rauchender Schwefelsäure sowie von dem Chloranhydride der Schwefelsäure auf α-Naphtoläthyläther eine Disulfosäure dieses Aethers, welche beim Nitriren mit Salpetersäure von 45° Bé. eine Dinitro-α-naphtolmonosulfosäure liefert, die ein in Wasser schwer lösliches Kaliumsalz bildet. Wolle und Seide sollen durch diesen Körper schön grüngelb gefärbt werden.

Ch. A. Seltzer (2) erhielt eine Dinitronaphtolmonosulfosäure nach folgendem Verfahren. 1 Thl.  $\alpha$ -Naphtol wird in 2 Thln. rauchender Schwefelsäure (bestehend aus 3 Thln. einer 45 Proc. Anhydrid enthaltenden und 2 Thln. einer 66° Bé. starken Schwefelsäure) bei einer 50° nicht übersteigenden Temperatur gelöst, hierauf abgekühlt und zur Lösung ein den 3 Thln. entsprechendes Gewicht von 45 Proc. Anhydrid enthaltender Schwefelsäure hinzugefügt; die nach dem Eingießen in Eiswasser erhaltene Lösung der entstandenen a-Naphtoldisulfosäure wird mit einer äquivalenten Menge von salpetrigs. Natron versetzt und die Lösung mit Kalk neutralisirt. Aus der vom Gyps getrennten Flüssigkeit wird das Calciumsalz einer Nitroso-a-naphtoldisulfosäure gewonnen. Die Salze dieser Säure sind orangegelb gefärbt und dienen als Farbstoffe; die freie Säure ist im Wasser und Alkohol sehr leicht löslich, giebt mit Eisenchlorid keine

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [8] 18, 915 (Patent). — (2) Dingl. pol. J. 247, 476.

Reaction und wird durch kochende Salpetersäure in die obige Dinitronaphtolmonosulfosäure übergeführt.

Nach Dahl in Barmen (1) geben die Tri- und Tetrasulfosauren des Phenylamidoazobenzols rein gelbe Farbstoffe, die der Homologen röthlichgelbe bis orange Töne; zu ihrer Darstellung geht man entweder vom Phenylamidoazobenzol selbst oder von dessen Monosulfosäuren aus und behandelt diese Körper mit rauchender Schwefelsäure, Schwefelsäurechlorhydrin oder Schwefelsaure und gepulvertem Natrium- resp. Kaliumpyrosulfat; die Kali- oder Natronsalze bilden die Handelsproducte. - Die Badische Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen hat neuerdings auf die Darstellung von künstlichem Indigo (2) ein Patent genommen; danach werden Acetyl-o-amidoacetophenon oder Acetyl-oamidophenylacetylen entweder direct Bromdämpfen ausgesetzt oder diese Körper in Schwefelkohlenstofflösung bromirt und das erhaltene Bromderivat unter Abkühlung in die 10- bis 20 fache Menge concentrirter Schwefelsäure eingetragen; nachdem die stürmische Bromwasserstoffentwickelung nachgelassen hat, wird mit Wasser verdünnt, das sich in farblosen Flocken ausscheidende Product gesammelt und bei 50 bis 60° in kleinem Ueberschuss von verdünnter Natronlauge gelöst; die tief gelbe klare alkalische Lösung lässt, an der Luft hingestellt, reichlich Indigblau fallen; die Operationen der Bromirung und des Behandelns mit Schwefelsäure können auch vereinigt, ebenso kann die Schwefelsäure auch durch Salzsäure ersetzt werden. — Nach einem Patente der Farbwerke zu Höchst tritt beim Nitriren des aus m-Xylol hergestellten Toluylaldehydes die Nitrogruppe zur Aldehydgruppe in die Orthostellung; zur Herstellung dieses m-Methyl-o-nitrobenzaldehydes wird obiger Aldehyd in concentrirter Schwefelsäure gelöst und unter Abkühlung ein Gemenge von 10 Thln. Salpetersäure (spec. Gewicht 1,4) und 20 Thln. Schwefelsäure einfließen lassen; der beim Eingießen dieser Lösung in Eiswasser ölförmig sich abscheidende Nitroaldehyd wird mit Wasser und Sodalösung ge-

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. **246**, 840, 382. — (2) JB. f. 1879, 478; f. 1880, 582; f. 1881, 497, 1825; f. 1882, 1502.

waschen und mit Wasserdämpfen destillirt; danach bildet er ein gelbliches, in Wasser schwer, in Alkohol, Aether, Aceton und Benzol leicht lösliches Oel, welches mit Natriumdisulfit eine in schönen farblosen Blättchen krystallisirende Doppelverbindung giebt. Dieser Nitroaldehyd kann in bekannter Weise (1) mittelst Aceton, Aldehyd, Brenztraubensäure u. s. w. und Natronlauge in Methylindigo übergeführt werden, welcher sich vom Indigblau nur durch seine leichte Löslichkeit in Alkohol unterscheidet. -Dieselben Farbwerke stellten ferner neue Azofarbstoffe durch Einwirkung der Trisulfosäuren des β-Naphtols auf diazotirte Basen dar; zur Herstellung der Trisulfosäuren des  $\beta$ -Naphtols wird letzteres (1 Thl.) in rauchender Schwefelsäure mit 20 Proc. Anhydridgehalt (4 bis 5 Thle.) gelöst und die Lösung so lange auf 140 bis 160° erwärmt bis eine genommene Probe in Wasser gelöst und mit Ammoniak versetzt eine rein grüne Fluorescenz zeigt und in alkalischer Lösung mit Diazoxylol erst nach einiger Zeit einen Farbstoff liefert; in üblicher Weise wird dann das Natriumsalz hergestellt und dieses mit diazotirten Basen combinirt, wodurch gelbe, orange, rothe und blaurothe Farbstoffe erhalten werden können. — Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin stellt ein festes Cumidin durch Digestion von salss. Xylidin mit Methylalkohol im Autoclaven bei 280° dar, reinigt es mittelst des schwer löslichen Nitrats und durch fractionirte Destillation der Base; die letztere schmilzt bei 62° und siedet bei 235 bis 236°; sie kann als solche oder in Form der leicht zu erhaltenden Sulfosäure diazotirt und danach mit Phenolen, Phenolsulfosäuren u. s. w. behufs Darstellung von Farbstoffen gepaart werden. Besonders die mittelst der Naphtoleulfosäures erhaltenen Farbstoffe sollen schön sein.

A. Bernthsen (2) hat sich mit der Untersuchung des von Caro entdeckten Methylenblau's beschäftigt. Derselbe weist auf die Beziehungen dieses Farbstoffes zum Lauth'schen Violett (3) hin; Er hat das aus dem Handelsproduct, dem Chlor-

<sup>(1)</sup> JB. f. 1882, 1504. — (2) Ber. 1888, 1025, 2896. — (3) JB. f. 1876, 1185 f.

zinkdoppelsalz der Farbbase, durch Jodkalium erhaltene jodwasserstoffs. Salz derselben analysirt und gefunden, dass es der Formel C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>S. HJ oder C<sub>52</sub>H<sub>36</sub>N<sub>6</sub>S<sub>2</sub>. 2 HJ entspricht. Durch Reduction des Methylenblau's mit Natriumhyposulfit wurde eine aus Aether in langen Nadeln krystallisirende Leukobase, das Methylenweiss, C16H21N3S oder C32H40N6S2, erhalten, welche sich methyliren lässt und eine Acetylverbindung von der Formel Nach Seiner Ansicht leitet sich das C<sub>19</sub>H<sub>29</sub>N<sub>3</sub>SJ<sub>2</sub> liefert. Lauth'sche Violett von einem Diamidothiodiphenylamin, das Methylenblau von einem Tetramethyldiamidothiodiphenylamin ab. Es wurde Thiodiphenylamin C12H9NS durch Erhitzen eines Gemisches von Diphenylamin und Schwefel (10:4) auf 250 bis 300° und nachfolgende Destillation des Reactionsproductes erhalten, welches mehrmals aus heißem Alkohol umzukrystallisiren war. Dieses Thiodiphenylamin bildet sich nach folgender Gleichung:  $C_{12}H_{11}N + 2S = C_{12}H_{9}NS + H_{2}S$ . Es krystallisirt in schwach gelb gefärbten glänzenden Blättern, ist in den verschiedenen organischen Lösungsmitteln löslich, besizt einen Schmelzpunkt von 180º (uncorr.), einen Siedepunkt von 371º (uncorr.), die Dampfdichte 196,4 (ber. 199) und zeigt keine basischen Eigenschaften mehr. Durch Oxydationsmittel entstehen bald dunkelgrüne, bald rothe Färbungen; in concentrirter kalter Schwefelsäure löst es sich mit grünbrauner, in dünnen Schichten rosenrother Farbe auf, und wird aus dieser Lösung durch Wasser allmählich ein krystallinischer Niederschlag erzeugt. Als charakteristische, sehr empfindliche Reaction wird angegeben: Zu einer mit einigen Tropfen Eisessig versetzten Probe werden einige Tropfen rauchender Salpetersäure zugesetzt, wodurch unter Rothfärbung Lösung eintritt; nach Zusatz von etwas Wasser wird das Ganze mit wenig salzs. Zinnchlorurlösung gekocht und aus der farblosen Flüssigkeit das Zinn durch Zink niedergeschlagen; nach Uebersättigen mit Ammoniak färbt sich sodann die Flüssigkeit schon an der Luft intensiv violett, was man rascher durch einen geringen Zusatz von Eisenchlorid zur entzinnten Flüssigkeit bewerkstelligen kann. Aus dem Thiodiphenylamin wurde ferner die aus Alkohol in schönen farblosen

Prismen krystallisirende Acetylverbindung C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>NS(C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O), ferner das in langen Prismen krystallisirende bei 99,3° schmelzende Methylthiodiphenylamin C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>NS(CH<sub>5</sub>) und das ebenfalls in langen Prismen krystallisirende, bei 102° schmelzende Aethylthiodiphenylamin C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>NS(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) erhalten. Aus dem Methylthiodiphenylamin konnte ferner durch Oxydation mit Kaliumpermanganat ein Sulfon C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>NSO<sub>2</sub> dargestellt werden, welches bei oben angeführter Behandlung keine violette Färbung mehr giebt, wodurch die "Sulfidnatur" des Thiophenylamins bewiesen ist. — Auf dem bei der Reaction auf Thiodiphenylamin angegebenen Wege konnte ein Zinndoppelsalz einer Leukobase erhalten werden, deren Salze mit schwachen Oxydationsmitteln ein dem Lauth'schen Körper ganz analoges Violett (1) geben. - In ähnlicher Weise giebt das Tetramethyldiamidodiphenylamin, aus Dimethylphenylengrün (2) durch Reduction mit Schwefelwasserstoff dargestellt, beim Sättigen der Lösung mit Schwefelwasserstoff und nachfolgendes Oxydiren mit Eisenchlorid Methylenblau.

R. Möhlau (3) hat gleichfalls durch Reduction von Mothylenblau mit Zink und Salzsäure Methylenweiß (Zinkchloriddoppelsalz = C<sub>16</sub>H<sub>21</sub>N<sub>2</sub>S.2 HCl. ZnCl<sub>2</sub>) erhalten. Es gelang Demselben ferner, durch Behandlung von salzs. Nitrosodimethylanilin mit Dimethylanilin und concentrirter Salzsäure eine in Prismen krystallisirende Base C<sub>16</sub>H<sub>19</sub>N<sub>8</sub> vom Schmelzpunkt 215° zu erhalten, welche mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid behandelt Methylenblau lieferte (4); wird dabei als Reductionsmittel statt Schwefelwasserstoff Zink verwendet und dann direct oxydirt, so entsteht Dimethylanilingrün; die Base C<sub>16</sub>H<sub>19</sub>N<sub>8</sub> zerfällt demnach in letzter Weise behandelt erst nach folgender Gleichung: C<sub>16</sub>H<sub>19</sub>N<sub>8</sub> + 2 H<sub>2</sub> = C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub> + C<sub>3</sub>H<sub>11</sub>N. Ferner

<sup>(1)</sup> Siehe auch Bernthsen, Monit. scientif. [8] 18, 921 (Patent), woselbst auch der Bildung von blauen Farbstoffen aus dem Violett durch Methylirung oder Aethylirung Erwähnung geschieht. — (2) Siehe dieses JB. R. Nietzki S. 1814. — (3) Ber. 1883, 2728. — (4) D. R. P. Kl. XXII, Nr. 2722.

führte Möhlau auch das Dimethylanilingrün in anologer Weise wie Bernthsen (S. 1820) in Methylenblau über. Auf Grund dieser Versuche giebt Er Constitutionsformeln der erwähnten Körper an.

E. Erlenmeyer (1) beschäftigte Sich ebenfalls mit der Ermittelung der Constitution des Methylenblaus und hat dabei gleichfalls gefunden, dass das Bindschedler'sche Grün (2) bei der Behandlung mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid Methylenblau liefert. Auch Erlenmeyer giebt für die verschiedenen hierhergehörigen Körper Constitutionsformeln an.

Zur Untersuchung von Methylenblau auf Beimengungen von Methylviolett, Fuchsin, Methylgrün, Neugrün, Malachitgrün, Alkaliblau u. s. w. verfährt man nach F. Storck und C. Benade (3) am besten derart, dass man zu einer Lösung von Zinnchlorür (1 Thl. Salzsäure auf 1 Thl. Salz) das fragliche Product hinzusetzt, wodurch reines Methylenblau farblos, die Beimengungen mit Ausnahme des Alkaliblau's (welches unverändert bleibt) gelb in Lösung gehen; setzt man dann zu dieser essigs. Natrium (krystallisirtes) hinzu, so tritt die Farbe der Beimengung wieder zum Vorschein, während Methylenblau entfärbt bleibt. Verwendet man anfangs statt Salzsäure gleich Essigsäure und setzt einige Tropfen Chloroform zu, so nimmt letzteres die Färbung der Beimengung an, wenn die Verfälschung nicht mit Fuchsin vorgenommen wurde; im letzteren Falle verwendet man an Stelle des Chloroforms Aether, der das Fuchsin mit bekannter Farbe aufnimmt.

J. Lewinstein (4) gab eine Uebersicht über die Entwickelung der Alizarinindustrie.

Nach einem Patente (5) der Badischen Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen kann man zur Ueberführung des Alizarinblau's in eine "wasserlösliche" Verbindung (6) an Stelle der Alkalidisulfite auch die Sulfite des Calciums, Baryums, Strontiums, Mag-

<sup>(1)</sup> Ber. 1883, 2857. — (2) JB. f. 1880, 581 f. — (3) Dingl. pol. J. 250, 284 (Ausz.). — (4) Monit. scientif. [3] 18, 841; Chem. Soc. Ind. J. 1888, 213. — (5) Ber. 1883, 1892 (Patent). — (6) JB. f. 1882, 1511.

nesiums, Zinks, Mangans, Aluminiums, Chroms und Eisens, sowie die Doppelsalze dieser Sulfite mit den Alkalisulfiten verwenden. Die Ueberführung in die lösliche Verbindung wird wesentlich durch Zusatz von Lösungsmitteln (10 bis 15 Proc.) des Alizarinblau's, z. B. Alkohol, Essigäther, Essigsäure u. s. w. beschleunigt. Durch Reductionsmittel wie Zinkstaub, hydroschweflige Säure oder Traubenzucker, bei Gegenwart von Alkali behandelt, liefert das Alizarinblau eine gelbbraune Lösung, aus der sich dasselbe bei Luftzutritt wieder ausscheidet. Säuert man jedoch die alkalische reducirte Flüssigkeit z. B. mit schwefliger Säure an, so fällt die Leuko- oder Hydroverbindung des Alizarinblau's aus und kann dieselbe, wie das Blau selbst, in eine in Wasser lösliche Sulfitverbindung übergeführt werden.

G. Saget (1) hat sich mit der Untersuchung des Alizarinrothlackes beschäftigt. Zu diesem Zwecke stellte Er zuerst Calciumalizarate und Aluminiumalizarat dar, um deren Eigenschaften zu prüfen. Wird Alizarin mit Kreide in Wasser gekocht, so entsteht ein lösliches Calciumalizarat, C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>Ca. CaO; in der Lösung dieses Salzes färbt sich ein mit Thonerde gebeizter Stoff roth an. Durch Umsetzung von Ammoniumalizarat mit Calciumacetat entsteht das schwer lösliche Calciumalizarat, C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>4</sub>Ca; dieses löst sich in kaltem Wasser im Verhältnisse von 0,02: 100 und wird so wie das erste Alizarat von Säuren zersetzt. Durch kohlens. Alkalien werden die Lösungen nicht getrübt, durch Aluminiumsalzlösungen jedoch entsteht ein Niederschlag. Das durch doppelte Umsetzung aus Ammoniumalizarat und Aluminiumchlorid erhaltene Aluminiumalizarat ist ein anfangs rother, beim Trocknen braun bis schwarz werdender unlöslicher Körper, der über Schwefelsäure getrocknet die Zusammensetzung Al<sub>2</sub>(C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>.8H<sub>2</sub>O besitzt; beim Trocknen bei 100° decrepitiren die Theilchen und das Aluminiumalizarat verliert die 8 Mol. Wasser. Durch Säuren wird ferner das Aluminiumalizarat in seine Componenten zerlegt. — Aus dem nachfolgenden Kapitel über die Ausfärbung in Alizarin ist Folgendes

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 1086.

hervorzuheben. Aluminiumbeisen werden in destillirtem Wasser von Alizarin nicht angefärbt, wohl aber gelingt dies beim Ausfürben unter 2 atm Druck. Bei Gegenwart von Kalk fürbt sich mit Thonerde gebeizter Stoff rothbraun in Alizarin an. Der eigentliche Rothlack besitzt die Zusammensetzung 2 (C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>Ca). Al<sub>2</sub>(C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. Durch die Operationen des Avivirens wird überschüssiges Calciumalizarat entfernt, wodurch die schöne rothe Farbe des eigentlichen Rothlackes hervortritt. Beim Oelen und Dämpfen tritt kein Fettkörper in den Rothlack ein, sondern es befindet sich nach diesen Operationen ein solcher über dem Rothlack gelagert, den Glanz des letzteren erhöhend.

Quesneville (1) fand bei der Wiederholung der Versuche mit einer aus 1 Thl. Oel, 20 Thln. Ammoniak und 100 Thln. Wasser herzustellenden sympathetischen Tinte, daßs Ammoniak von 18 bis 20° Bé. selbst als solche Tinte wirkt. Schreibt man mit dieser Ammoniakflüssigkeit und trocknet an der Luft, so ist gar nichts sichtbar; tränkt man jedoch in Wasser, so tritt das Geschriebene deutlich sichtbar auf. Der Versuch kann einigemale wiederholt werden.

# Photographie.

Im Chemischen Centralblatt (2) sind zwei Vorschriften über die Bereitung von Bromjodsilbergelatine (3) von Liesegang und Scolik angeführt.

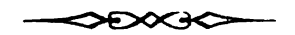
C. Cros und A. Vergeraud (4) benutzten die leichte Reduction der Dichromate bei Gegenwart von organischen Substanzen, sowie die relative Unlöslichkeit des chroms. Silbers zur Erzeugung von directen positiven Bildern auf Papier. Ein entsprechendes Papier wird mit einer Lösung von 2 g saurem

<sup>(1)</sup> Monit. scientif. [3] 18, 1187. — (2) Chem. Centr. 1883, 555. — (3) Bromsilbergelatine siehe JB. f. 1882, 1516 f. — (4) Compt. rend. 96, 254.

chroms. Ammonium, 15 g Traubenzucker und 100 g Wasser getränkt und dann getrocknet. Dieses präparirte Papier wird unter einem Positiv dem Lichte ausgesetzt, bis die belichteten Stellen grau geworden sind, und führt man dasselbe sodann in eine mit 10 g Essigsäure versetzte Lösung von 1 g salpeters. Silber in 100 g Wasser ein. Das Bild tritt dann blutroth hervor. Wird über Feuer getrocknet, so bleibt dasselbe blutroth, beim Trocknen im Sonnenlicht dagegen wird es braun. Schwefelwasserstoff schwärzt das Bild, Bäder von schwefligs. Kupfer oder Kalium geben ein intensives neutrales Schwarz.

Nach E. Banks (1) wird das Hydrochinon neuerdings als Entwickler für photographische Zwecke empfohlen. Dasselbe soll ein doppelt so starkes Entwickelungsvermögen besitzen als Pyrogallussäure; die Wirkung ist ferner allmählich, so daß die Anwendung eines löslichen Bromids als Verzögerer unnöthig ist. 1 Thl. Hydrochinon soll 2 Thle. Pyrogallussäure ersetsen, und genügt in den meisten Fällen eine Lösung von 1 Thl. des ersteren auf 480 Thle. Wasser, das mit einigen Tropfen concentrirter Sodalösung versetzt ist.

W. Huggins (2) ist es gelungen eine Methode zu finden, täglich photographische Aufnahmen der Sonnencorona zu machen. Gestützt auf eine Beobachtung Schusters (3), daß das Licht der Corona sehr reich an blauen und violetten Strahlen ist, benutzte Er als absorbirende Medien blaue Gläser, später eine Lösung von Kaliumpermanganat und ließ die durchgehenden Strahlen auf eine lichtempfindliche Platte wirken. Die erhaltenen Bilder sollen sehr scharf sein.



<sup>(1)</sup> Chem. Centr. 1883, 800 (Ausz.). — (2) Lond. R. Soc. Proc. 34, 409. — (3) Vgl. auch JB. f. 1878, 176.

# Mineralogie.

# Allgemeines.

H. C. Bolton (1) corrigirte und erweiterte Seine Tabellen (2) über die Zersetzlichkeit der Mineralien durch Citronensäure. Datolith ist schon in der Kälte zersetzbar und deshalb in der früher gegebenen Tabelle aus H nach D zu versetzen. Bolton fand ferner, dass bei längerem Einwirken der Citronensäure in der Kälte die meisten Mineralien angegriffen werden und dehnt Seine Beobachtungen auf einen Zeitraum von mehr als zwei Jahren aus. So sind die Ausdrücke "langsam zersetzt" auf wochen- bis monatelange Einwirkung, "sehr langsam zersetzt" auf jahrelange zu beziehen:

Schnell serestst: Carbonate, Phosphate, Chrysolith, Nephelin.

Langeam sersetst: Serpentin, Augit, Hornblende, Labrador, Granat Epidot, Vesuvian, Eisenkies, Brauneisen, Magneteisen, Gyps (?).

Sehr langeam sersetzt: Orthoklas, Oligoklas, Albit (?), Biotit, Muscovit, Turmalin, Staurolith, Rotheisen.

Unsersetzt: Quarz, Korund, Spinell, Beryll, Flußspath, Schwerspath, Talk (?), Cyanit (?).

L. Dieulafait (3) weist im weiteren Verfolge Seiner (4) Studien über die Verbreitung einzelner Elemente Zink in vielen

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 251. — (2) Vgl. JB. f. 1880, 1897. — (8) Compt. rend. 96, 70. — (4) Vgl. JB. f. 1880, 1898.

Dolomiten Frankreichs und der Schweiz nach, und zwar entstammten 42 Proben dem Muschelkalk, 28 der oberen Trias (darunter die von Saxon und Bex besonders reich), 27 dem Infralias (weniger reich als die übrigen Proben), 47 dem Jurasystem (mit stark wechselndem Gehalte). Ferner fand Derselbe in allen Dolomiten ohne Ausnahme Ammoniak, mitunter mehr als 1 g im cdm. — Eine spätere Arbeit (1) beschäftigt sich mit dem Nachweis von Mangan in 144 Dolomiten, während das Element in 42 Kalken vollkommen fehlte. Kleine, durch Erosion der Dolomite in Spalten derselben entstandene Absätze waren besonders reich an Mangan, zugleich aber auch an Salpetersäure, durch Oxydation des in den Dolomiten nachgewiesenen Ammoniaks entstanden. — Derselbe (2) wies ferner Lithium im Steinsalz, Gyps, den Thonen und Dolomiten von Bex, Schweiz, nach, Strontium im Gyps und Borsäure in der Mutterlauge vom gleichem Ort. - Derselbe (3) fand weiter den nach monatelangem Stehen gebildeten Absatz aus Meerwasser (Atlantischer Ocean, Indischer Ocean, Rothes Meer, Mittelmeer) reich an Mangan und betrachtet deshalb im Gegensatz zu Gümbel (4) den Gehalt an Mangan im Tiefseeschlamm (eine Probe aus 700 Meter Tiefe des Mittelmeeres ist nach Ihm sehr reich) als Product des directen Absatzes aus dem Meerwasser. Auf gleiche Weise erklärt Er den Gehalt an Mangan, den Er für 56 Proben französischer Kreiden nachwies und viel höher fand, als in 28 Marmorproben aus den Pyrenäen und in 17 italienischen Marmorarten. — L. Ricciardi (5) wies Vonadin in einigen italienischen Laven und älteren vulkanischen Gesteinen nach und zwar in folgenden Procentsätzen:

```
      Vesuviava vom Jahre 1868
      0,0063 Proc.

      n
      n
      1871
      0,0075
      n

      n
      n
      1872
      0,018
      n

      Vesuvasche n
      n
      1872
      0,0105
      n

      Vesuvlava n
      n
      1881
      0,0081
      n
```

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 125. — (2) Compt. rend. **96**, 452. — (3) Compt. rend. **96**, 718. — (4) Vgl. JB. f. 1878, 1293. — (5) Gass. chim. ital. **18**, 259.

Aetnalava vom Jahre 1869 0,0102 Proc.

" " 1879 0,0034 "

Basalt von Pachino, Sicilien 0,006 "
" " den Cyclopeninseln 0,0084 "

#### Metalloïde.

O. A. Derby (1) kommt zu dem Schlusse, dass die Diamanten Brasiliens auf zweierlei Lägerstätten vorkommen, einmal auf secundärer in einem Sandsteine, welcher in einzelnen Varitäten dem ächten "Gelenkquarz" sehr ähnlich ist, in anderen aber Uebergänge zu ächten Conglomeraten zeigt; sodann in einem rothen Thone (Barro der Arbeiter), welcher bei Behandlung mit Säuren Quarzkörner und Turmalinkrystalle zurücklässt und von Derby für das an Ort und Stelle entstandene Zersetzungsproduct eines Ganggesteines des ächten Itacolumits gehalten wird. Dieser, mit Glimmerschiefer wechsellagernd, ist älter als der dem Itacolumit ähnliche, aber mit Conglomeraten verknüpfte, oben erwähnte Sandstein und vermuthlich cambrisch, während Schichten, welche mit dem letzteren vermuthlich gleichalterig sind, silurische oder devonische Versteinerungen enthalten. — A. Liversidge (2) gab Nachricht über die Diamantenvorkommnisse in Neusüdwales. Die ersten wurden 1851 im Reedy Greek bei Bathurst entdeckt, dann 1867 bei Mudgee in Begleitung von Gold, Granat, Holzzinn, Turmalin, Sapphir, Topas und Quarz, gewöhnlich in zugerundeten Krystallen, die  $O, \infty O, mO, mOn$ , einmal auch  $\frac{mO}{O}$  erkennen ließen. Das spec. Gewieht betrug durchschnittlich 3,44. Aehnlich ist das Vorkommen von Bingera, wo die Diamanten ein mittleres spec. Gewicht von 3,42 haben. Als weitere Fundorte werden Bald

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] 38, 97 und 34, 34; im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 427. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 8, 87.

1828 Graphit; Schwefel. — Spröde Metalle: Arsen. — Geschmeid. Met.: Kupfer.

Hill, Hill End und für ein Stück Bort mit dem spec. Gewicht 3,56 Bathurst angegeben.

Boussingault (1) analysirte einen Graphit von Karsoh (?):

C	H	O	N	Summe
97,87	0,37	1,70	0,06	100.

E. Divers und T. Shimidzu (2) untersuchten eine orangerothe, seki-rin-seki genannte Varietät des Schwefels, die sich mit gelbem an mehreren japanischen Fundstellen vulcanischen Schwefels vorfindet:

1) Aus der Differenz bestimmt. — 3) Bei Auflösung in Schwefelkohlenstoft bleibt das Arsen als Schwefelarsen zurück. — 3) Erdige Verunreinigung.

Auch die gelbe Varietät enthält mitunter Spuren von Tellur und Selen.

## Metalle.

F. Sandberger (3) gab an, dass in dem körnigen Kalke von Auerbach an der Bergstrasse gediegen Arsen enthalten sei.

H. v. Foullon (4) beschrieb einen Fünfling von gediegenem Kupfer von Schneeberg, Sachsen. Die einzelnen Individuen sind nach Octaëderflächen mit einander verwachsen und füllen den ganzen Raum aus, da die kleine Klaffung von wenigen Graden, welche theoretisch übrig bleiben sollte, durch Ueberwallung zweier Individuen verschwunden ist.

Nach W. P. Blake (5) fand sich *Blei*, von Mennige incrustirt, in sphäroidischen Stücken von 3 bis 6 mm Durchmesser im derben Bleiglanz der Grube Jay Pould, Alturas County, Idaho.

E. Weiss (6) beschrieb ein dendritisches Amalgam von der Grube Friedrichssegen. Nach einer Analyse von Pufahl

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1456. — (2) Chem. News **46**, 284. — (3) Jahrb. Min. 1882, 157. — (4) Jahrb. geol. Reichsanst. **28**, 80. — (5) Sill. Am. J. [3] **25**, 161; im Ausz. Zeitschr. Kryst. **9**, 87. — (6) Zeitschr. geol. Ges. **24**, 817.

enthält es neben einer Spur Kupfer 43,27 Proc. Hg und 56,70 Proc. Ag, der Formel Ag<sub>12</sub>Hg<sub>5</sub> entsprechend. Das spec. Gewicht des mit Weißbleierz verwachsenen Stückes beträgt 12,703 bei 17°.

H. v. Foullon (1) referirte über T. Egleston's Theorie der Bildung der Goldnuggets auf secundärer Lagerstätte. Gegen die Ansicht, das Gold der secundären Lagerstätten rühre von einer mechanischen Zertrümmerung von Gold führenden Gängen her, spricht der Reichthum der secundären Lagerstätten, welcher die Zerstörung ganz ungewöhnlicher Massen von Goldgängen voraussetzen würde, sodann die Verschiedenheit der chemischen Zusammensetzung des Ganggoldes und des Waschgoldes. Letzteres ist viel reiner als ersteres, wie folgende Zahlen beweisen: Nuggets von Balarat 99,25 Proc.; von Australien 96 bis 96,6 Proc. Gold; Ganggold von Californien 87,5 bis 88,5 Proc.; von Siebenbürgen 60 Proc.; von Nevada 33,3 bis 55,4 Proc. Gold. Die Bildung wird vielmehr auf Auslaugung goldhaltiger Gesteine zurückgeführt und die Löslichkeit des Goldes in Wasser, welches zugleich Chlor, Nitrate und Alkalien enthält, experimentell nachgewiesen. Gefällt wird das Gold nach Egleston's Annahme durch organische Substanz.

Arsenide. — Arsenosulfuride. — Sulfoantimonide. — Sulfobismuthide. — Einfache Sulfuride. — Sulfosalse.

F. A. Genth (2) analysirte Kupfernickel, der in runden, aus undeutlichen Krystallen zusammengesetzten Aggregaten einem körnigen Kalke beigemengt ist und sich zu Silver Cliff, Colorado, vorfindet:

8 Ni Co **8b** Fe Cu Summe Spec. Gew. As 1,59 100,22 7,314. 2,24 2,52 44,76 1,70 0,60 46,81

<sup>(1)</sup> Verh. geol. Reichsanst. 1882, 72. — (2) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Auss. Zeitschr. Kryst. 9, 89.

M. W. Iles (1) untersuchte Speiskobalt von Gothic, Gunnison County, Colorado, wo sich derselbe auf einem wesentlich Kalkspath führenden Gange im Granit neben Kobaltblüthe, etwas Eisenkies und gediegenem Silber vorfindet. Die Analyse ergab:

SiO<sub>2</sub> Pb 8 Bi Cu Fe Co As Summe 11,59 11,99 63,82 2,60 2,05 1,55 1,18 0,16 98,89. Die Summirung ergiebt nur 94,89. — F. N.

Spuren von Ni und Ag.

W. Harres (2) giebt in einem Catalog der im körnigen Kalke von Auerbach an der Bergstraße nachgewiesenen Mineralien folgende von Reinhardt ausgeführte Analyse eines in O und  $\infty O \infty$ . O krystallisirten Speiskohalts:

As S Co Fe Ni Cu Summe 67,31 1,82 18,49 8,59 1,24 2,55 100.

Harres ist geneigt, Sandberger's Angabe von Glaukodot (3) auf diesen Speiskobalt zu beziehen. F. Sandberger (4) bestätigt aber nach einer neuen Untersuchung die rhombische Natur der von Ihm als Glaukodot gedeuteten Kryställchen, läst es aber offen, ob es sich um diesen oder um den rhombischen Speiskobalt, Seinen Spathiopyrit, handelt.

A. Arzruni und C. Baerwald (5) vervollständigen des Ersteren (6) Untersuchungen über den Zusammenhang der Krystallform mit der chemischen Zusammensetzung der nur Eisen enthaltenden Arsenkiese, frei von Nickel, Kobalt, Silber und Antimon. Nach den unten gegebenen Analysen und Messungen, die zum Theil der früheren Abhandlung entnommen wurden, kommen Sie zu dem Resultate, daß zwischen der Brachydiagonale und dem Schwefelgehalte die Relation besteht, daß einer Aenderung der ersteren um 0,00001 eine gleichsinnige des letzteren um 0,0236 Proc. entspricht und daß die Auffassung einer isomorphen Mischung von FeS2 und FeAs2 unzulässig ist.

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] **38**, 380; im Ausz. Zeitschr. Kryst. **7**, 428. — (2) Im Ausz. Jahrb. Min. 1882, Referate 1, 189. — (3) Vgl. JB. f. 1879, 1183. — (4) Jahrb. Min. 1882, **1**, 157. — (5) Zeitschr. Kryst. **7**, 387. — (6) Vgl. JB. f. 1878, 1204.

1. Sangerberg, Böhmen. — 2. Sala, Schweden. — 3. Joachimsthal. — 4. Ehrenfriedersdorf.

		:	b	:	C	8	Fe
1.	0,67052	:	1	:	1,18478	18,29	35,05
2.	0,68066	:	İ	:	1,19017	20,41	86,96
3.	0,68215	:	1	:	1,17183	20,52	36,5B
4.	0,87811	:	1	:	1,19207	19,781	n. best.

A. Frenzel (1) analysirte den Alloklas von der Elisabethgrube bei Oravicza von Neuem und erhielt Werthe, welche mit der von P. Groth angenommenen Formel (Co, Fe)(As, Bi)S am besten übereinstimmen, wie ja auch die Krystallform des Alloklases mit derjenigen des Arsenkieses nahe verwandt ist. Analysirt wurden übrigens nur derbe Massen, da die Krystalle zu wenig Material gaben.

la bis 6a Analysen. — 1b bis 6b dieselben nach Absug des mechanisch beigemengten Goldes.

		Bi	Cu	Co	Fe	As	8	$\mathbf{A}\mathbf{u}$	Summe
1a	(gef.).	25,67	0,20	20,80	3,50	82,64	17,99	1,24	102,04
<b>2a</b>	• 77	28,88	0,45	24,20	3,66	27,86	16,05	1,10	101,65
34	<b>»</b>	28,87 ¹)	0,28	22,25	3,80	28,10	15,60	1,10	100
48	79	22,68	0,16	28,00	3,36	30,11	17,88	1,20	98,39
<b>5a</b>	77	23,80	0,16	21,43	3,24	32,23	18,14	1,10	100,10
<b>6a</b>	<b>"</b>	82,27	0,22	19,90	2,66	27,74	15,80	1,70	100,29
1 b	(corr.).	25,99	0,20	21,06	3,54	83,04	16,21		102,04
<b>2</b> b	•	28,65	0,45	24,46	8,70	28,17	16,22	-	101,65
<b>3</b> b	7	29,19¹)	0,28	22,50	8,84	28,41	15,78		100
4b	79	22,96	0,16	23,29	3,40	<b>30,4</b> 8	18,10	_	98,39
5b	,,	24,07	0,16	21,66	8,28	32,59	18,84		100,10
6b	77	<b>32,85</b>	0,22	20,25	2,71	28,22	16,06		100,29.

1) Aus der Differens bestimmt.

Außerdem Spuren von Ni und Zn. — Spec. Gew. = 6,23 bis 6,50.

C. Klein (2) fand, entgegen der gewöhnlichen Angabe, nach welcher der Ullmannit, auffallender Weise trotz der engen Verwandtschaft mit den Gliedern der Eisenkiesgruppe, geneigt-flächig hemiedrisch sein soll, deutliche Combinationen von  $\infty$  O  $\infty$  O  $\infty$  O  $\infty$  Q  $\infty$  wie denn auch die Würfelflächen die vom

<sup>(1)</sup> Min. Petr. Mitth. [2] 5, 179. — (2) Jahrb. Min. 1883, 1, 180.

Eisenkies bekannte Streifung, den Kanten parallel, zeigen. - P. Jannasch führte eine besonders sorgfältige Analyse des krystallographisch untersuchten Materials aus, welche ergab:

1. Analyse. — 2. Werthe der Formel NiSbS.

2. 15,10 57,55 - 27,35 - - 100.

Eine zweite Bestimmung ergab 27,78 Proc. Ni und 0,49 Proc. Co.

E. S. Dana (1) beschreibt japanischen Antimonglans von besonderer Schönheit. An den bis 55 cm großen prismatischen Krystallen ließen sich 70 verschiedene Formen gut messen, während bisher am Antimonglanz nur 45 Flächen bekannt waren, von denen 30 auch am japanischen Vorkommen nachgewiesen werden konnten. Hinderlich ist der Messung oft die Krümmung der Krystalle, die selbst nachträglich durch geringen Druck hervorgerufen werden kann. Berechnet wird das Achsenverhältniß

 $a:b:c=0,99257:1:1,01789; \infty P=90^{\circ}25,7'.$ 

Als näherer Fundort wird Mount Kosang bei Seija, Insel Jaegimeken Kannaizu (Shikoku), Südjapan, angegeben.

- O. Mügge (2) untersuchte die Gleitslächen am Antimonglanz, Wiemuthglanz und Auripigment. OP ist Gleitsläche und die Verschiebung erfolgt senkrecht zur Fläche  $\infty \dot{P} \infty$ .
- F. A. Genth (3) analysirte Zinkblende, die mit Prehnit (4) in den Hohlräumen des Magneteisens von Cornwall, Lebanon County, Pennsylvania, vorkommt:

Derselbe (5) untersuchte ein Hüttenproduct von Argo, Colorado (Nr. 1), welches dem *Alisonit* mit der Formel 3 Cu<sub>2</sub>S. PbS, noch näher aber der Zusammensetzung 5 Cu<sub>2</sub>S. 2 PbS

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] SG, 200; Zeitschr. Kryst. S, 29. — (2) Jahrh. Min. 1888, S, 13. — (8) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Auss. Zeitschr. Kryst. S, 88. — (4) Siehe daselbst. — (5) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Auss. Zeitschr. Kryst. S, 89.

(Nr. 2) entspricht. An Formen ließen sich O, bisweilen  $\infty$  O  $\infty$  und schwache Andeutungen von  $\infty$  O beobachten :

A. B. Griffiths (1) analysirte ein graues Schwefelkupfer aus dem nördlichen Neuschottland, wohl ein Gemenge von Kupferglanz und Kupferindig, denn die Analyse führt zu Cu<sub>5</sub>S<sub>4</sub>:

- F. Sandberger (2) giebt als neuen Fundort für Haarkies Wolfach im Schwarzwalde an.
- C. Bodewig (3) untersuchte Magnetkiese. Durch frisch destillirten Schwefelkohlenstoff wurde Schwefel aus der Probe von Bodenmais ausgezogen (0,1 bis 0,213 Proc.), während Schreibershau und Pallanza keinen Schwefel abgaben. Die unten gegebenen Analysen führen für Bodenmais und Schreibershau sehr genau zur Formel Fe<sub>11</sub>S<sub>12</sub>, Pallanza etwas weniger genau.
- 1. Bodenmais. 2. Schreibershau, Schlesien. 3. Migiandone, District Pallansa, Piemont; prismatische Krystalle, durch eine spitze hexagonale Pyramide horizontal gestreift. 4. Werthe der Formel Fe<sub>11</sub>S<sub>12</sub>.

		8	Fe	Co	Cu
1	(gef.).	88,45	61,58		-
2	77	<b>8</b> 8,560	61,325	0,290	
8	70	88,75	60,59	0,68	Spur
4	(ber.).	88,4275	61,5725	-	_

L. Fletcher (4) behandelt die Zwillingsgesetze des Kupferkieses, namentlich das von Haidinger als zweites formulirte: Zwillingsebene eine Fläche der Pyramide  $P\infty$ , Verwachsungsebene senkrecht zur Zwillingsebene. Er macht auf Irrthümer aufmerksam, welche sich an die Haidinger'schen Publicationen angeschlossen haben und beschreibt zwei Krystalle, einen von

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 169. — (2) Jahrb. Min. 1888, 1, 194. — (8) Zeitschr. Kryst. 7, 174. — (4) Zeitschr. Kryst. 7, 821.

Freiberg und einen von den Pool mines bei Redruth, welche beide Verwachsungen nach dem Gesetze: Zwillingsebene Poo, Zusammensetzungsfläche parallel dazu darstellen, von denen aber der erstere starke Abweichungen von den gewöhnlich angegebenen Winkeln erkennen lässt, so Polkantenwinkel von P = 71°42′ anstatt 71°20′. Beide wurden von W. Flight analysirt, der die Abweichungen in der Zusammensetzung der ersten Probe auf mikroskopisch beigemengten Eisenkses zurückstührt:

1. und 2. Freiberg. — 3. Redruth. — 4. Werthe der Formel CuFeS<sub>2</sub>.

		8	As	Fe	Cu	<b>X</b> 1)	Summe
1 (g	ef.).	37,52	Spur	35,16	25,78	0,28	98,74
2	77	85,23 °)		34,11	80,66		100
3	<b>n</b>	31,92		80,03	34,37	4,19	100,51
4 (be	er.).	34,98		80,57	34,45		100.

<sup>1)</sup> Quarz. — 2) Aus der Differenz bestimmt.

G. vom Rath (1) fand an einem besonders flächenreichen Miargyritkrystall von Bräunsdorf bei Freiberg die neuen Formen:  $^6/_7$   $^6/_5$ ,  $^6/_5$   $^6/_5$   $^9/_8$   $^9$  9, 12  $^9$  24,  $^8/_9$   $^9$  8/3,  $\infty$   $^9$  7/2.

A. Raimondi (2) nennt ein Silberbleifahlerz aus der Provinz Huaraz, Peru, Malinowskit. Das Mineral ist vorläufig nicht krystallisirt bekannt und kommt in äußerst fein vertheilten Partien in quarziger Gangmasse vor. Die Analysen ergaben:

1. Grube Llaccha. — 2. und 3. Grube Carpa.

	8	<b>8</b> b	As	Cu	Ag	Pb	Fe	Zn	Summe	X i)
1.	24,27	24,74	0,56	14,88	11,92	18,08	9,12	1,93	100	29,3
2.	22,67	25 <b>,86</b>	1,46	14,38	10,26	8,91	10,59	6,87	100	56,3
3.	22,97	22,49	1.02	18.78	13,13	8.83	10,02	2,76	100	68,6.

<sup>1)</sup> Gangmasse, nach deren Absug die obigen Analysenresultate erhalten wurden.

Spec. Gew. = 4,95.

A. Frenzel (3) vergiebt, nachdem Er früher (4) nachgewiesen hatte, dass Hermann's Resbanyit mit Cosalit identisch ist, diesen Namen an eine neue Mineralspecies von Resbanya, ein Verfahren, welches übrigens nur zur Namensverwirrung bei-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. S, 25. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. S, 680. — (3) Min. Petr. Mitth. [2] S, 175. — (4) Vgl. JB. f. 1874, 1288.

tragen kann. Das neue Mineral ist nur derb bekannt, mit Kalkspath und Kupferkies innig gemengt:

1a, 2a und 3a Analysen. — 1b, 2b und 3b dieselben nach Absug des Kalkspaths und des Eisens als Kupferkies.

•		Bi	Pb	Ag	Cu	Fe	Zm	B	CaCO <sub>3</sub>	Summe
1a	(gef.).	58,54	17,94	1,71	8,07	1,35	Spur	17,72	5,00	110,88
22	**	57,46	13,86	1,78	4,55	1,08	0,12	16,48	4,721)	100
3 <b>a</b>	ħ	56,85	12,48	2,20	5,50	1,96	0,12	17,36	4,08 <sup>1</sup> )	100
1 b	(corr.).	59,08	19,80	1,89	1,71		Spur	17,85		100,33
2b	77	62,57	15,10	1,89	1,71		0,12	16,61	<del>.</del>	100
3b	n	62,88	13,88	2,46	3,77	6,12	0,12	16,89		100.

<sup>1)</sup> Aus der Differenz bestimmt.

Spec. Gew. = 6,09 bis 6,38.

Indem Frenzel diese Analysenresultate auf die Formel 4 PbS. 5 Bi<sub>2</sub>S<sub>3</sub> bezieht, giebt Er über die sämmtlichen jetzt bekannten Schwefelbleiwismuthverbindungen folgende Uebersicht:

	Formel	Pb	Bi	8
Beegerit	6 PbS . Bi <sub>2</sub> S <sub>3</sub>	<b>53,82</b>	21,38	14,80
Cosalit	2 PbS . Bi <sub>2</sub> S <sub>2</sub>	41,82	42,02	16,16
Galenobismutit	PbS. Bi <sub>2</sub> S <sub>3</sub>	27,56	55,40	17,04
Rezbanyit	4PbS.5Bi <sub>2</sub> S <sub>3</sub>	23,55	59,16	17,29
Chiviatit	2PbS . 3Bi <sub>2</sub> S <sub>2</sub>	20,55	61,97	17,48.

- W. J. Lewis (1) beschrieb einen schönen Stephanitkrystall von Wheal Newton, Cornwall, das einzige Stück des Minerals, welches bis jetzt in England gefunden wurde.
- F. Sandberger (2) gab als neuen Fundort für Feuerblende Wolfach im Schwarzwalde an.

## Oxyde. — Hydroxyde. — Oxydhydrate.

- F. A. Genth (3) lieferte Nachträge (4) zu Seinen Studien tiber Korund und dessen Umwandelungsproducte:
- (1) Zeitschr. Kryst. 7, 575. (2) Jahrb. Min. 1888, 1, 194. (3) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Auss. Zeitschr. Kryst. 9, 87. (4) Vgl. JB. f. 1878, 1151.

1. und 2. Spinell als Umwandlungsproduct; 1. Carter Grube, Madison County, Nordcarolina; 2. Shimersville, Lehigh County, von G. M. Lawrence analysirt; a Analyse, b Correctur nach Absug des noch unveränderten Korunds, o Berechnung der Zusammensetzung. — 3. bis 10. Feldspath und Glimmer als Umwandlungsproducte; 8. gelblicher oder bräunlicher Oligoklas, in welchem die letzten Reste des unsersetzten Korunds von Glimmer umrandet liegen; Unionville; 4. baryumbaltiger Feldepath mit Korundeinschlüssen; Gasthaus Blackhorse bei Media, Delaware County, Nordearolina; 5. und 6. grobkörniges Gemenge von Muscovit (Nr. 6) und Albit (Nr. 5), beide durchspickt mit den Resten unsersetsten Korund's '); 7. Demourit von Belt's Bridge, Iredell County, Nordcarolina; mitunter ist etwas Turmalin beigemengt; analysirt von Fräulein M. T. Lewis; 8. Damourit von derselben Localität, Korund umschließend, welcher seinerseits Granat einschließt; von F. Prince analysirt; 9. grünlich-weißer Glimmer, eingebettet in Glimmerschiefer, scharf hexagonal conturirt, umgiebt abgerundete hexagonale Formen von Korund, in welchen Körner von Titaneisen ) liegen, von Bradford, Coosa County, Alabama; 10. dichter Glimmer, dem Außeren Ansehen nach eher an Kalkstein, als an Glimmer erinnernd, Product der vollständigen Umwandlung des Korunds von derselben Localität. — 11. bis 15. Margarit als Umwandlungsproduct; 11. Hogback Grube, Jackson County, Nordcarolina; 12. und 13. Unionville, Pennsylvania; 12. möglichst reines Margarit; 18. mit Muscovit gemengtes Material; 14. und 15. Hendrick's Farm Iredell County, Nordcarolina, 14. möglichst reines, 15. weniger reines Material, letzteres von F. Julian analysirt. — 16. Cyanit als Umwandlungsproduct von Wilkes County, Nordcarolina, gewöhnlich schon zu Glimmer weiter umgewandelt; aus der von F. A. Genth jun. ausgeführten Analyse lassen sich 9,7 Proc. Cyanit, 59 Proc. Margarit, 29 Proc. Muscovit und 2,6 Proc. Quarz berechnen. - Für die Umwandlung su Zoisit und Fibrolith werden neue Beispiele angeführt. — Die Analysen sind, wofern nicht ausdrücklich das Gegentheil angegeben ist, von F. A. Genth ausgeführt.

1) Die Analysen sind wohl sieher irrthümlich umgekehrt beseichnet, Nr. 5 als Museovit, Nr. 6 als Albit. F. N. - 2) Siehe daselbst.

Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO NiO  $Al_2O_2$ CaO ZnO MgO  $SiO_2 X^1$ Summe 1a (gef.). 66,02 0,38 1,33 11,81 0,09 0,22 1.15 100,33 19,18 0,24 0,88 1b (corr.). 66,74 11,94 0,09 1,34 0,22 19,84 100 2a (gef.). 56,42 18,17 22,95 4,94 2,62\*) 100,10.

1) Korund. - 2) TiO2.

Spec. Gew. 1. = 3,751; 2. = 4,056.

	MgAl <sub>4</sub> O <sub>4</sub>	FeAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	FeFe <sub>2</sub> O <sub>4</sub> 1)	CuAl <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	ZnAl <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	NiAl <sub>4</sub> O <sub>4</sub>	Summe
1c.	69,04	27,58	1,44	0,21	0,50	0,78	100
<b>2</b> c.	25,40	48,51	26,09				100 3).

<sup>1)</sup> Kein mechanisch beigemengtes Magneteisen, weil durch HCl nicht aussiehber. -13) Nach Abzug von 24,16 Proc. Korund.

```
K<sub>2</sub>O
                                                          X1) Summe
    810
           Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>
                   Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
                            MgO
                                    CaO
                                           NagO
                                                                         Sp. G.
 8. 62,62 22,59
                    0,22
                            0,18
                                    1,94
                                           7,41
                                                          2,45
                                                   2,52
                                                                 99,98
                                                         1,54 100,06°)
 4. 58,42 23,14
                    0,18
                             0,35
                                           8,68
                                    3,18
                                                   7,06
                                                                          2,611
5. 65,52 22,25
                   Spur
                                    1,96
                                          9,54
                                                          0,22
                                                                100,02
                                                   0,53
                                                                          2,640
 6. 45,26 36,38
                   1,96
                                    0,35
                                           0,48
                                                 11,09
                                                          4,50
                             0,14
                                                                100,11
 7. 45,96 38,22
                    0,61
                                    0,37
                                           0,74
                                                          4,89
                                                                100 3)
                                                   9,21
                                    8,14
                                           1,42
                                                         5,04
                                                                100,45
8. 44,08 40,16
                                                   6,66
                    Spur
 9. 44,54 86,52
                    3,26
                             0,37
                                    0,28
                                                          4,65
                                           0,65
                                                  10,38
                                                                100,60
10. 45,00 36,08
                    2,78
                             0,72
                                          1,35
                                                   7,79
                                                          4,68
                                    1,01
                                                                 99,36
11. 29,07 50,44
                           n. best. 11,63 n. best.
                                                          6,63
                                                                  ___
                                                    ---
                    Spur
12. 34,10 47,38
                    0,84
                             0,17
                                    9,20
                                           1,14
                                                         4,48
                                                   2,84
                                                                 99,644) 2,997
13. n. best. n. best. n. best. n. best. 0,80
                                                          4,15
                                                   8,80
                                                                  ---
                    0,60
                             0,28
                                                   0,43
                                                          4,84
                                                                  99,88
                                                                          8,004
14. 32,55 48,87
                                   10,48
                                            2,38
                            n. best.
                                                          4,85
                                                                101,18
15. 88,10 52,20
                    Spur
                                            2,59
                                   8,44
                             Spur
                                                   8,01
16. 85,58 49,42
                                            2,11
                                                          4,12
                                                                100,58
                                                                           2,920.
                    Spur
                                     6,34
```

1) Glühverlust. — 2) Einschliefslich 2,56 Proc. BaO. — 3) Umgerechnet nach Abzug von 3,51 Proc. Korund. — 4) Einschliefslich 0,54 Proc. Korund.

Spuren von MnO in Nr. 8 und 4; von SrO in Nr. 4; von Li<sub>2</sub>O in Nr. 7, 8, 9, 10, 12, 14, 15.

A. Schmidt (1) bestimmte an besonders gut entwickelten Eisenglanzkrystallen, welche F. Herbich in Amphibolandesit am südlichen Abhange des Kakukhegy im Hargitagebirge, Ungarn, aufgefunden hatte, das Achsenverhältnis:

$$a:c=1:1,367.$$

Eine von K. Jahn und M. Hassak ausgeführte Analyse ergab 70,27 Proc. Eisen und 29,43 Proc. Sauerstoff (Summe = 99,70). — C. Baerwald (2) maß an einem Eisenglans von Syssert, Ural, die nur selten vorkommende Fläche —R. Erfand —R: OR = 56°58′, während Kokscharow für den gleichen Winkel 57°37′4″ angiebt. — Nach E. Claassen (3) rühren polyedrische Eindrücke im Eisenglanz vom Lake Superior von ausgewittertem Eisenkies ( $\infty$  O 2) her. — F. Heddle (4) publicirt folgende Analysen schottischer Mineralien:

1. Iserin aus Triebsand zwischen dem See von Sandwood und dem atlantischen Ocean. — 2. Magneteisen, fast gänzlich in Martit umgewandelt,

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 7, 547. — (2) Zeitschr. Kryst. 7, 178. — (3) Sill. Am. J. [3] 38, 67. — (4) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 190, 191 und 192.

aus in Gueis aufsetzenden Granitgungen von Kean na Bin. — 3. Martit von der Nordwestküste der Insel Bute in abgerollten octaödrischen Krystallen.

	$Fe_2O_3$	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	FeO	MnO	MgO	CaO	SiO,	TiO,	Summe
1.	80,8 <del>8</del>	0,07	5,96	0,40	-	0,95	1,50	10,60	190,36
2.	89,68	_	4,24	0,3	0,9	2,69	1,9	0,5	100,16
3.	97,05		1,10	0,20		0,95	0,70		100.

Weiteres über Martit siehe unter Pseudomorphosen.

F. A. Genth (1) analysirte *Titaneisen* den frischen und zersetzten Korund (2) von Bradford, Coosa County, Alabama, theils überziehend, theils durchsetzend.

Weitere Untersuchungen über die chemische Constitution der Titaneisen vgl. diesen JB. unter Rutil.

W. J. Lewis (3) indentificirt ein mit dem Spargelstein von Jumilla, Spanien, vorkommendes Mineral mit Koch's Pseudobrookit (4) nach den Resultaten der krystallographischen Messungen und einer von H. Müller ausgeführten qualitativen Analyse. Die Formen  $\infty P$ ,  $\infty \bar{P} \infty$  und  $1/2 \bar{P} \infty$  ergaben die krystallographischen Elemente:

$$a : b : c \implies 1 : 2,067 : 1,150.$$

Ueber einige Opal- und Chalcedonvarietäten siehe unter Geologie (Metamorphismus).

El. Reusch (5) beschrieb gewundene Bergkrystalle und stellte eine mit näherem mathematischen Detail gestützte Hypothese über die Bildungsweise derselben auf. — W. J. Lewis (6) maß am Quarz die neuen Formen 23 R,  $-\frac{8 P^{8/7}}{4}$  l,  $-\frac{^{11/2}P^{11/2}}{4}$ l und  $-\frac{^{11/6}P^{11/6}}{4}$  l. — Nach W. E. Hidden (7) lieferte eine einzige

Krystalldruse in Alexander County, Nordcarolina, gegen 500 kg

<sup>(1)</sup> Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Ausz. Zeitschr. Kryst. 9, 87. — (2) Vgl. diesen JB. S. 1835 f. — (3) Zeitschr. Kryst. 7, 181. — (4) Vgl. JB. f. 1878, 1214. — (5). Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 9, 98. — (6) Zeitschr. Kryst. 7, 184. — (7) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 9, 80.

Quara, darenter 200 kg gute Krystalle mit zahlreichen bis 60 mm großen Hohlräumen voll Wasser und etwas flüssiger Kohlensäure. — H. Böklen (1) publicirte optische Detailstudien am Amethyst und leitet aus ihnen Folgerungen hinsichtlich der Bildungsverhältnisse ab. — C. Och sen iu s (2) erwähnte Quarzite von Utah. Eine Probe von Big Cottonwood enthält 96 Proc. Kieselsäure neben Kalk, Thon und Spuren von Eisenoxyd, eine solche von Bear River beim Mount Agassiz neben Thon und Eisenoxyd 98,5 Proc. Kieselsäure. Außerdem reproducirte Er B. E. Bre wat er's vollständige Analyse des Quarzits von La Motte Peak, östlich vom Bear River Canon:

MgO K<sub>2</sub>O  $X^1$ Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fo, O, 830. Na<sub>2</sub>O Summe 7,47 0,20 87,47 0,26 1,30 2,58 99,79, 0,56 1) Glübyerkeşt.

A. Scachi (3) beschrieb unter dem Namen Granulin theils hexagonale Blättchen, theils pulverige Massen, welche sich als Zersetzungsproducte auf Vesuvlaven gebildet haben und welche außer Wasser (die Täfelchen 12,5 Proc., das Pulver 17,12 bis 17,87 Proc.) nur Kieselsäureanhydrid enthalten. Das spec. Gewicht des Pulvers ist 1,725 bis 1,738; nach dem Liegen an der Luft, webei sich Luft abscheidet, 1,849; nach dem Glüben 2,204. Trotz des Wassergehaltes ist Scach i geneigt, das Mineral dem Tridymit zuzurechnen.

W. Cross und W. F. Hillebrand (4) fanden an den Zirkonen von Pike's Peak, Colorado (5), die Flächen P, 3-P, 3-P 3,  $\infty$  P,  $\infty$  P,

<sup>(1)</sup> Jahrb. Min. 1888, 1, 62. — (2) Zeitschr. geol. Ges. 84, 310. —

<sup>(3)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 630. — (4) Sill. Am. J. [3] 34, 284. —

<sup>(5)</sup> Vgl. JB. f. 1882, 1543 und 1549. — (6) Belg. Acad. Bull. [9] **3**; 169.

skopischen Bestandtheil der Ganggesteine von Nil-St.-Vincent, Belgien. Vermittelst der Goldschmidt'schen Flüssigkeit gelang es 0,46 g des Minerals vom spec. Gewicht 4,4 zu gewinnen, deren Analyse 67,29 Proc. ZrO<sub>2</sub> und 32,56 Proc. SiO<sub>2</sub> (Summe 99,85) ergab.

A. v. Lasaulx (1) veröffentlichte Studien über die Mikrostructur des Rutil und dessen Umwandelung zu Titaneisen. Er wies nach, dass es sich bei den nadelförmigen Prismen, mit denen die Rutile durchflochten sind, den sogenannten Sageniten, um Zwillingsverwachsungen nach den beiden am Rutil bekannten Gesetzen handelt: Zwillingsebene Poo oder 3 Poo. Die optische Untersuchung zeigt, dass die meisten Krystalle nicht einfache, sondern polysynthetische Zwillinge sind, deren einzelne Individuen aber auch dem quadratischen Systeme angehören, da sich die beobachteten Anomalien auf die Existenz von Zwillingslamellen, die gegen den basischen Schnitt verschieden geneigt sind, zurückführen lassen. Als Objecte der Untersuchung der Umwandelung zu Titaneisen dienten Krystalle aus dem Gneisgranit des Golfes von Vannes in Morbihan, Frankreich. Sie sind fast sämmtlich sogenannte Nigrine und lassen bei dem Durchschlagen alle Stadien der von außen nach innen fortschreitenden Umwandelung in Titaneisen mit einem mehr oder weniger großen Kern von unzersetztem Rutil erkennen. sind namentlich die Haarspalten der Spaltungsrichtung nach  $\infty P \infty$ , weniger die nach  $\infty P$ , auf denen sich die Umwandelung zuerst abspielt. v. Lasaulx gab folgende Analysen:

1. und 2. Rutilkerne, siemlich frei von umgewandelten Partien. — 3. Ein fast gans in Titaneisen umgewandelter Krystall. — 4. Hülle um einem Rutilkern.

	TiO <sub>2</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>2</sub> FeO	MnO	MgO	Summe	Spec. Gew.
1.	97,22	2,88		_	100,05	4,178
2.	89,76	3,88 6,28		-	99,87	4,278
3.	76,10	5,40 17,85	<b>Spur</b>	Spur	98,85	4,468
4.	55,88	8,25 36,81	Spur	<b>Spur</b>	99,94	4,69.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 9, 54.

Aus den Analysen wird gefolgert, dass die Zufuhr wesentlich aus Eisenoxydul besteht, welches nach und nach in Eisenoxyd übergeht. Bei der theilweisen Umwandelung des Ferrotitanats in Ferrititanat wird Titansäure frei, welche Veranlassung zur Bildung von Titanit (v. Lasaulx's Titanomorphit) geben kann. Als letztes Zersetzungsproduct ist bei Vannes eine gelbliche, Titansäure, Eisen, Kalk, Kieselsäure und Wasser enthaltende Substanz zu beobachten. Hinsichtlich der chemischen Zusammensetzung der Titaneisen ist v. Lasaulx geneigt, zweierlei Species zu unterscheiden: 1) die ursprünglich rhomboedrisch krystallisirten, welchen bei der nachgewiesenen Isomorphie zwischen Eisenoxyd und Titanoxyd die Formel (Fe, Ti)2O8 zu geben ist und 2) die aus Rutil entstandenen, an Eisenoxyd immer reicher werdenden, deren Formel durch m(FeTiO<sub>5</sub>). n Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub> auszudrücken ist. - Nach C. Baerwald's (1) Untersuchungen besitzen nur noch Rothkupfer, Rothgültig und Zinnober höhere Brechungsexponenten als Rutil, dieser also unter allen bei der Gesteinsbildung in Frage kommenden Mineralien die höchsten.

J. S. Diller (2) beschrieb Anatas als Zersetzungsproduct von Titanit aus stark umgewandeltem Amphibolgranit vom Dorfe Tavacly im Chigri-dagh-Gebirge der Landschaft Troja. Die Bestimmung des Minerals als Anatas wurde auf krystallographischem Wege und durch qualitative Analyse durchgeführt.

Ueber Spinell als Umwandelungsproduct des Korunds siehe daselbst (3).

- A. Cathrein (4) beschreibt Chrysoberyll (Alexandrit) von der Tokowaia (5) in einfachen Krystallen, Juxtapositions- und Durchwachsungszwillingen, sowie in Drillingen. Das einzige Gesetz für alle Verwachsungen ist: Zwillingsebene 3 P. Die Messungen bestätigten die angenommenen Achsenverhältnisse.
- P. D. Nikolajew (6) analysirte ein derbes Magneteisen, angeblich von Bjelojarsk, Ural, stammend:

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 7, 167.— (2) Jahrb. Min. 1883, 1, 187.— (3) Vgl. diesen JB. S. 1885 f.— (4) Zeitschr. Kryst. 6, 257.— (5) Vgl. JB. f. 1871, 1443; f. 1869, 1204.— (6) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 320.

Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> FeO MgO Summe Spec. Gew. 67,85 3,31 27,37 1,64 100,17 5,114.

A. Gorgeu (1) erhielt krystallisirten Hausmannit durch mehrstündiges Erhitzen des Manganchlorurs in einer mit Wasserdampf gesättigten Atmosphäre. Das Product besitzt ein spec. Gewicht = 4,80. Um das Gemenge mit Gangmasse (Schwerspath) ebenfalls künstlich nachzuahmen, genügt es dem Mangauchlorür Baryumsulfat zuzusetzen, in welchem es bei Rothgluth löslich ist. Diese Löslichkeit der Sulfate in Chloriden wird in einer späteren Arbeit (2) für BaSO4, SrSO4 und CaSO<sub>4</sub> als zu lösende Körper und für MnCl<sub>2</sub>, KCl, NaCl, BaCl<sub>2</sub>, SrCl<sub>2</sub>, CaCl<sub>2</sub>, sowie KJ und KBr als Lösungsmittel näher verfolgt. Beim Erkalten scheiden sich die Sulfate in Formen ab, deren Identität mit Baryt, Cölestin und Anhydrit durch E. Bertrand bewiesen wird. — Dieulafait (3) begleitet Gorgeu's Arbeiten mit Bemerkungen, welche sich in dem Hinweis zuspitzen, dass die Art und Weise des Vorkommens der genannten Sulfate eine Verallgemeinerung der Experimente zur Erklärung natürlicher Bildungsprocesse nicht gestatte.

F. A. Genth und H. F. Keller (4) analysirten Galmit in derben Bruchstücken von der Glimmergrube Deake, Mitchell County, Nordcarolina (Nr. 1), und in großen, aber schlechten Krystallen (O und O.∞O) von der Grube Cotopaxi, Chaffee County, Colorado (Nr. 2). Der Ueberschuß des ersteren an Thonerde (Nr. 3) läßst sich nicht durch die Annahme einer Beimengung von Korund erklären, da sich dieses Mineral auf der betreffenden Lagerstätte nicht vorfindet. Der Gahnit von der Cotopaxigrube wird von Adern eines weißen (Nr. 5) und eines grünlichen, chloritähnlichen Minerals (Nr. 6) durchsetzt.

1. Gahnit von der Deakegrube. — 2. Gahnit von der Cotopazigrube. — 3. Berechnung der Analyse Nr. 1. — 4. Berechnung der Analyse Nr. 3. — 5. Weißes Silicat aus Nr. 2. — 6. Dieselbe Analyse nach Abzug des Blei und Zink, die als Carbonate beigemengt sind, sowie des ebenfalls beigemengten Eisenoxyds. — 7. Chloritisches Silicat aus Nr. 2; die Analyse wurde

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 26, 1144;— (2) Compt. rend. 26, 1784.— (3) Compt. rend. 27, 51.— (4) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.

mit nur 0,27 g ausgeführt. — 8. Werthe der Formel  $H_{00}(Mgv_{/en}, Fer_{/en})_{00}$   $Al_0Si_{12}O_{00}$ .

MnO Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO CuO ZnQ MgO Summe Sp. G. 1 (gef.). 54,86 4,50 1,14 0,29 38,05 0,79 0,80 99,98 4,576 28,77 10,83 2 (gef.). 60,76 0,58 4,56 100

ZnAl<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. CuAl<sub>2</sub>O<sub>4</sub> Fe<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>O<sub>4</sub> MnAl<sub>2</sub>O<sub>4</sub> MgAl<sub>2</sub>O<sub>4</sub> MgFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> FeFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Summe 3 (ber.). 86,34 0,69 — 0,71 1,07 2,46 3,67 4,99 99,93 4 (ber.). 53,94 — 10,44 — 86,88 — 0,84 — 102,10.

SiO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> FeO CuO PbO ZnO MgO  $\mathbf{X}^{1}$ Summe 0,82 1,80 5 (gef.). 28,08 18,20 4,82 1,75 29,85 13,82 98,64 6 (corr.). 31,68 20,54 33,68 14,10 100 **— 10,74 0,77 —** 7 (gef.). 31,15 18,12 0,39 29,23 11,78 97,183) 8 (ber.). 32,58 13,95 11,40 29,86 12,21 100.

1) Glühverlust. — 3) Der Verlust vielleicht Alkalien.

H. v. Foullon (1) untersuchte das Uranpecherz von Stony Point, Mitchell County, Nordcarolina (2) und seine Verwitterungsproducte. Letztere bestehen aus einer orangenrothen ersten Verwitterungsrinde und einer sich von dieser scharf abhebenden citronengelben weiteren Zersetzungsstufe. Erstere nennt v. Foullon Gummit und rechnet außer den Gummierzen den Eliasit (3), den Pittinit (4) und den Coracit (5) hierher; die citronengelbe Substanz wird als Uranophan bezeichnet, welchem auch der Uranotil (6) beizuzählen ist. Für beide Mineralien wird der Gehalt an Silicium als charakteristisch angesehen und dem Gummit die Formel RU<sub>8</sub>SiO<sub>12</sub> . 6 H<sub>8</sub>O gegeben: Analysen des Uranophans führen nur annähernd zu Genth's Formel (7), welche zu CaU<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>11</sub> . 6 H<sub>2</sub>O vereinfacht wird. Aus der ausführlichen Beschreibung des Ganges der Analysen ist zu entnehmen, dass sich die Trennung von Calcium und Uranoxyd durch Schwefelammonium als unvollkommene Methode erwies, anstatt welcher wieder zur Trennung mittelst Schwefelsäure zurückgegriffen wurde.

1. Uranpecherz. — 2. und 3. Orangerothe Verwitterungsrinde von einem und demselben Krystall entnommen. — 4. Dieselbe von einem zweiten Kry-

<sup>(1)</sup> Jahrb. geol. Reichsanst. \$3, 1. — (2) Vgl. JB. f. 1880, 1413 und 1415. — (8) Vgl. JB. f. 1852, 851. — (4) Vgl. JB. f. 1859, 797. — (5) Vgl. JB. f. 1849, 734. — (6) Vgl. JB. f. 1870, 1305. — (7) Vgl. JB. f. 1880, 1415.

stall. — 5. bis 7. Eliasit von Joachimsthal. — 8. Mittel der Analysen au 100 reducirt. — 9. Werthe der Formel RU<sub>2</sub>SiO<sub>12</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. — 10. und 11. Citronengelbes Verwitterungsproduct eines und desselben Krystalls. — 12. Dasselbe eines zweiten Krystalls. — 13. Werthe der Formel CaU<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>11</sub> + 6 H<sub>2</sub>O.

	8iO <sub>2</sub>	UO <sub>s</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Mn <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	Pb0	MgO	CaO	H <sub>2</sub> O	Summe
1 (gef.).		95,49 ¹)	1,09		3,83	_			100,41
2 (gef.).	5,02	74,67	0,46		n. best.	1,06 *)	3,38	9,80	94,39
3 (gef.).	5,98	74,92	0,86		5,51	1,01 2)	3,01	9,91	99,75
4 (gef.).	5,04	74,50	1,06	•	4,69	0,922)	8,04	9,94	99,19
5 (gef.).	4,92	63,38	8,64	1,92	5,04	0,85	4,54	10,24	99,58
6 (gef.).	5,01	63,76	8,55	1,84	4,44	0,82	4,36	9,41	98,19
7 (gef.).	4,63	66,91	7,38	0,97	4,47	0,09	8,41	10,24	98,10
8 (corr.).	5,04	74,92	-			9,76 8)		9,87	100
9 (ber.).	5,25	75,55	_			9,768)		9,44	100
10 (gef.).	13,24	65,78	0,14				7,10	18,05	99,81
11 (gef.).	13,24	65,96	Spur			<del></del>	7,00	18,17	99,37
12 (gef.).	13,47	64,36	0,47	_	-		7,49	18,82	99,11
18 (ber.).	18,95	66,98	-		-	_	6,51	12,56	100.

<sup>1)</sup> Uranoxydoxydul. — 3) BaO. — 5) RO.

- C. Friedel (1) analysirte Brucit, in Serpentin eingewachsen, von Cogne, Valle d'Aosta:
- 1. Analyse. 2. Dieselbe nach Abzug des Unlöslichen. 3. Werthe der Formel H<sub>2</sub>MgO<sub>3</sub>.

1) Uniösliches, Kieselsäure u. s. w.

O. Lüdecke (2) beschrieb Brucit, welcher sich in Krystallen mit den Flächen  $OP.\infty P$  als Kesselstein in einem Dampfkessel des Einigkeitsschachtes bei Zwickau gebildet hatte. Das Wasser enthielt in 100 Thln.:

Außerdem Spuren von Ammoniak und organischer Substanz, während Salpetersäure nicht nachgewiesen werden konnte.

(1) Gazz. chim. ital. 28, 278. — (2) Zeitschr. Kryst. 2, 502.

L. I. Igelström (1) beschreibt einen manganhaltigen Brucit, welcher in derben honiggelben bis braunrothen Massen mit anderen Manganmineralien auf Kalkspath zu Jakobsberg, Wermland, Schweden, vorkommt. Die Analyse ergab:

MgO MnO H<sub>2</sub>O Summe 57,81 14,16 28,00 99,97.

J. W. Mallet (2) publicirt die von W. C. Eustis ausgeführte Analyse eines Hydrargillits (Gibbsits) von Marianna, Provinz Minas Geraes, Brasilien. Das radialfaserige Mineral scheint Adern in Talkschiefer zu bilden und ist mit dunkelen, Eisen, Mangan, Kobalt und Nickel enthaltenden Incrustationen bedeckt:

Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub> MgO H<sub>2</sub>O CaO SiO. Spec. Gew. Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Bumme 63,81 0,49 0,80 0,20 35,85 100,68 0,03 2,4.

Die Abwesenheit von Phosphorsäure wurde ausdrücklich constatirt.

St. Meunieur (3) erklärt die Bildung des Bauxit durch Einwirkung von Chloraluminium und Chloreisen, in Quellwasser gelöst, auf Kalksteine. Lässt man die betreffenden Lösungen Tropfen für Tropfen auf Kalkstein auffallen, so entsteht auch die den Bauxit charakterisirende pisolithische Structur. Wird das Chloraluminium durch Aluminiumsulfat ersetzt, so entsteht ein Gemenge von Bauxit, Gyps und flächenreiche tesserale Krystalle, die auf Thonerde, Kalk und Schwefelsäure reagiren, vielleicht eine Art Alaun.

F. Heddle (4) analysirte einen Turgit in meist hohlen kubischen Krystallen, vermuthlich Pseudomorphosen nach Eisenkies, von der schottischen Insel Kerrera, Argylshire:

Fe<sub>9</sub>O<sub>8</sub> CaO H<sub>2</sub>O SiO<sub>2</sub> Summe Spec. Gew. 86,59 0,82 5,56 7,69 100,66 8,534.

A. B. Griffiths (5) wies im Brauneisenstein von Casa Brauca, Odemira, Südportugal, Wolfram, Titan und Selen nach.

<sup>(1)</sup> Im Auss. Sill. Am. J. [8] 34, 232. — (2) Chem. News 48, 98. — (3) Compt. rend. 36, 1737 und 37, 1444. — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 192. — (5) Chem. News 47, 169.

#### Haloidsalse.

C. Schmidt (1) analysirte hellgraues, großkrystallinisches, beim Lösen etwas Anhydrit hinterlassendes *Steinsalz* vom südlichen, auf chinesischem Gebiete liegenden Abhange des Ssajangebirges:

NaCl MgCl<sub>2</sub> Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> CaSO<sub>4</sub> H<sub>2</sub>O Summe 94,889 0,489 0,471 4,092 0,159 100.

- B. Wittjen und H. Precht (2) finden die Ursache der blauen Färbung des Steinsalzes von Stassfurt in der Existenz sehr kleiner, dünner, paralellwandiger Hohlräume, mit Gas gefüllt, da alle Versuche ein färbendes Princip in Form von Beimengungen nachzuweisen, negative Resultate lieserten. Auch spielt sich zwischen dem spec. Gewicht der blaugefärbten Stücke und der farblosen eine kleine Differenz ab (2,141 resp. 2,143), welche auf das Vorkommen von Hohlräumen im blauen Steinsalz hindeutet. A. Ben-Saude (3) erhielt aus an seuchter Luft zersließendem Steinsalze neu gebildete Steinsalzwürfelchen, die das Licht doppelt brachen. Auch Er (4) sührt die Erscheinung auf molekulare Störungen secundärer Natur zurück, nicht auf Ausbau aus Subindividuen niederer Symmetrie in Mallard's Sinne.
- P. Groth (5) publicirte eine umfassende Abhandlung über die natürlichen Fluorverbindungen und discutirte die sämmtlichen vorhandenen Analysen, besonders aber die von Brandl (6) mit von Ihm ausgesuchtem Materiale ausgeführten. Die Resulsate werden in der folgenden Uebersicht zusammengefaßt:

Gruppe der wasserhaltigen Fluoride:

Fluellit, AlFla. HaO; rhombisch; a: b: c = 0,770: 1: 1,874. Gruppe der wasserfreien Doppelfluoride:

Kryolith, 8 NaFl. AlFl<sub>a</sub>; monoklin; a:b:c=0.9662:1:1.8682;  $ac=89^049'$ .

<sup>(1)</sup> N. Petersb. Acad. Ber. 28, 486. — (2) Ber. 1888, 1454. — (3) Jahra. Min. 1888, 1, 165. — (4) Vgl. diesen JB. unter Granat. — (5) Zeitschr. Kryst. 2, 375 und 457. — (6) Vgl. JB. f. 1882, 1531.

Pachnolith, (NaC4)Fl<sub>8</sub>. AlFl<sub>8</sub>; monoklin; a:b:c = 1,1626:1:1,5320;  $ac = 89^{6}40'$ .

Chiolith, 5 NaFl. 3 AlFl<sub>8</sub>; quadratisch; a : c = 1 : 1,0418.

Prosopit,  $CaFl_2$ .  $Al_2(Fl, HO)_8$ ; monoklin; a:b:c = 1,318:1:0,5912; ac = 86°2′.

Gruppe der wasserhaltigen Doppelfluoride:

Thomsenolith, (NaCa)Fl<sub>8</sub>. AlFl<sub>8</sub>. H<sub>2</sub>O; monoklin; a : b : c = 0,9959 : 1 : 1,0887; ac =  $89^{0}37^{1}/2^{4}$ .

Ralstonit, (Na2, Mg, Ca)Fl6.8 AlFl2.6 H2O; regulär.

Pachnolith ist hiernach ein Kryolith, in dessen Formel 2 Na durch 1 Ca ersetzt ist; Thomsenolith ist das Hydrat des Pachnoliths. Ferner ist zu bemerken, dass im Prosopit immer ein Theil des Calciums durch Magnesium und Natrium ersetzt ist, wie im Thomsenolith ein Theil des Fluors durch Hydroxyl. Arksutit ist wahrscheinlich ein Gemenge von Kryolith mit Pachnolith, Hagemannit ein unreiner Thomsenolith und Gearksutit vielleicht nach der Formel CaFl<sub>2</sub>. AlFl<sub>3</sub>. 2 H<sub>2</sub>O zusammengesetzt mit Vertretung eines Theils des Fluors durch Hydroxyl.

Nach A. Scacchi (1) zeichnen sich die Vulkane der Campagna vor denen der Umgebung aus durch das massenhafte Vorkommen von Fluoriden (Flusspath mit daraufsitzendem Magnesiumcalciumfluorid, dem Nocerin), begleitet von Glimmer und anderen Silicaten. Zurückgeführt wird die Bildung auf die Einwirkung von Siliciumfluoridemanationen auf sedimentäre Kalksteine.

F. J. P. van Calker (2) fügt den schon von Anderen beschriebenen Corresionsflächen 303 und  $\infty$  03 am Flusspathe noch  $^{7}/_{2}$ O $^{7}/_{2}$  und  $\infty$  O $^{7}/_{2}$  bei. Ferner beschreibt Er an einem vermuthlich von Zinnwald oder Altenberg stammenden Flusspathe eine eigenthümliche Kernbildung, dadurch entstanden, dass sich um einen farblosen Mittelkrystall ( $\infty$  O $\infty$ . O) violettes Pigment ablagerte und dann ein Mantel bildete, welcher von den Flüchen O und  $^{11}/_{3}$ O $^{11}/_{5}$  begränzt ist.

N. von Kokscharow (3) erhielt beim Messen von Pach-

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 3, 630. — (2) Zeitschr. Kryst. 3, 447. — (3) N. Petersb. Acad. Bull. 36, 281.

nolithkrystallen so wenig von den oben (1) gegebenen abweichende Winkel, dass Er Seinen Berechnungen die Groth'schen Zahlen zu Grunde legt. Auch Des Cloizeaux (2) stellte Controlmessungen an und erhielt wenig differente Werthe, nämlich (umgerechnet auf die von Groth angewandte Achsenbezeichnung):

$$a:b:c=1,1685:1:1,5436$$
;  $ac=89^{0}41'$ .

Beim Thomsenolith weichen dagegen Des Cloizeaux's Resultate etwas mehr von den von Groth nach J. Krenner's Messungen gegebenen ab. Sie führen zu den Achsenelementen:

$$a:b:c=0,998741:1:1,0883; ac=8901'.$$

W. Flight (3) nennt ein nach der Formel 2 CaFl. AleFl. 2 H2O zusammengesetztes Mineral Evigtokit. Es kommt mit Eudialyt, Arfvedsonit, Columbit, Kryolith, Fergusonit, Sapphirin, Granat, Allanit auf der bekannten grönländischen Kryolithlagerstätte in Haufwerken, aus sehr kleinen Krystallen bestehend, vor und enthält:

Al <sub>2</sub> Fl <sub>6</sub>	CaFl <sub>s</sub>	NaFl	$\mathbf{H_{2}O}$	Summe
49,87	43,66	0,76	5,71 1)	100.
	i) Aus d	er Differens	bestimmt.	

#### Nitrate. - Borate.

A. Raim on di (4) nimmt für die Entstehung der mächtigen Salpeterlager Perus ein Zusammenwirken von vulkanischer Thätigkeit und Meerwasser an; Sauerstoff und Stickstoff sollen sich unter Einwirkung der Electricität direct verbunden haben, zum Theil sei aber auch die Salpetersäure durch Oxydation des Ammoniaks entstanden, welches seinerseits in Form von Exhale-

<sup>(1)</sup> Vgl. die S. 1846 citirte Groth'sche Arbeit. — (2) Ann. chim. phys. [5] 39, 892. — (3) Chem. Soc. J. 48, 140. — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 6, 685.

tionen geliefert wurde; dem Meere entstammt das Natrium und die übrigen in den Salpeterlagern vorkommenden Stoffe, so namentlich noch das Brom und Jod; die Borsalze ihrerseits wurden wiederum durch Exhalationen geliefert. Als Analogien ähnlicher Processe in geologischer Gegenwart werden die kleinen Schlammvulkane (sogenannte Puchultisa) der Cordilleren in der Provinz Tarapaca angeführt, sowie das vulkanische Terrain an der Quelle des Flusses Loa, dessen Wasser etwas Borsäure, Ammoniak und Salpetersäure enthält. — Ueber die färbende Substanz der gelben Salpetervarietäten Peru's vgl. unter Chromate (Tarapacait).

N. H. Darton (1) fand Hayesin in einem den Bergen Hill, New Jersey, durchschneidenden Tunnel. Das Mineral kommt mit Datolith und Kalkspath in Hohlräumen des "Trapp" vor, bildet bis 4 mm lange Nadeln und enthält außer Spuren von Kieselsäure, Natron und Magnesia:

CaO B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> H<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew. 18,89 46,10 85,46 99,95 1,5 bis 1,7.

Nach A. Raim ondi (2) gehört der peruanische Borax ausschließlich zu der Species Boronatrocalcit (Ulexit) mit der Formel Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>. 2 CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>. 18 H<sub>2</sub>O, während der Borocalcit überhaupt in Peru gar nicht vorkommt und für diesen nur Toscana (3) als Fundort übrig bleibt. Dieser enthält bekanntlich nur 4 Aeq. Wasser, während man für den Borocalcit aus Peru 6 Aeq. annahm. — A. Brun's (4) Analyse eines Boronatrocalcits aus Chile führt zu der ganz abweichenden Formel: 3 Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>. 9 Ca<sub>2</sub>B<sub>14</sub>O<sub>24</sub>. 19 H<sub>2</sub>O:

B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> CaO Na<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O Summe 48,49 1) 14,69 1,87 84,95 190.

1) Aus der Differenz bestimmt.

A. Damour (5) nennt ein neues nach der Formel Al<sub>2</sub>B<sub>2</sub>O<sub>6</sub> zusammengesetztes Borat Jeremejewit. Die Analyse ergab:

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [8] **33**, 458; im Auss. Zeitschr. Kryst. **7**, 427. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. **6**, 684. — (8) Vgl. dagegen die vorausgehende Arbeit. — (4) Zeitschr. Kryst. **7**, 890. — (5) Compt. rend. **26**, 675.

B<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> K<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew. 40,19 1) 55,03 4,08 0,70 100 3,28.

1) Aus der Differenz bestimmt.

Das Mineral war von J. I. Eichwald am Berge Soktuj, einem Ausläufer der Adon-Tschilonkette, Ostsibirien, in Granitgrus aufgefunden und von P. von Jeremejew zuerst als Beryll beschrieben worden, wobei Derselbe darauf aufmerksam machte, dass nur der Mantel optisch einachsig sei, der Kern der hexagonalen Säulen aber zweiachsig. M. Websky (1) fand nun durch optische und krystallographische Untersuchungen, dass das Aeusere wirklich hexagonale Formen sind, welche sich auf ein Achsensystem: a:c=1:0,683581 beziehen lassen, das Innere aber aus einem rhombischen Drilling bestehe, dessen krystallographische Elemente sich an Hervorragungen über die Besis OP der Prismen zu a : b : c = 0.5523 : 1 : 0.5434 bestimmen liessen. Er nimmt bei den so einfachen Resultaten der Analyse eine Dimorphie der Substanz an und schlägt vor, den von Damour gegebenen Namen Jeremejewit auf den hexagonalen Mantel zu beschränken, den rhombischen Kern aber Eichwaldit zu nennen.

### Carbonate.

- F. Schalch (2) beschreibt Strontianit vom Bieleberg bei Wildenau unweit Schwarzenberg, sächsisches Erzgebirge. Das Mineral kommt auf Klüften und Spalten im Hangenden eines dolomitischen Kalkes vor, welcher seinerseits, reich an Tremolit und Glimmer, seltener gemengt mit Vesuvian, Pyroxen, Olivin, Blende, Magnetkies und Eisenkies einem Glimmerschiefer eingelagert ist.
- 1. Strontionit, analysist von R. Sachsse. 2. Dolomitischer Kalkstein, analysist von Föhr.

<sup>(1)</sup> Berl. Acad. Ber. 1883, 671. — (2) Sitsungsber. Leipniger natural Ges. 1883, 76.

	BrCO <sub>s</sub>	CaCO <sub>3</sub>	MgCO,	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	FeO	X 1)	Y 2)	Summe
1.	90,01	9,99	_	-			_	100
2.	0,115	55,65	<b>37,46</b>	2,25	0,89	0,14	2,93	99,435.

1) Alkalien. — 2) Unlöslicher Rückstand, reich an Glimmerschüppehen.

F. Hedde (1) fand einen als Strontianit bestimmten Aragonit von Leadhills zusammengesetzt aus:

CaCO <sub>s</sub>	SrCO <sub>s</sub>	K <sub>s</sub> O	Na <sub>2</sub> O	$\mathbf{H}_{\mathbf{e}}\mathbf{O}$	Summe
96,48	1.73	0.59	1.10	0.34	100,19.

Leuze (2) beschrieb die württembergischen Kalkspathvorkommisse, namentlich einen sehr flächenreichen Krystall vom Bölle bei Owen. — A. Pichler (3) fand einen im Bruch weißen, an der Oberfläche braunrothen Kalkstein aus den Kohlenschiefern vom Steinacherjoche, Tirol, zusammengesetzt aus:

G. Trottarelli (4) analysirte mehrere Kalksteine aus der Umgebung von Terni, Italien.

1. Tropfstein aus einer Höhle, in unmittelbarer Nähe des berühmten Wasserfalles. — 2. Kalkstein liasischen Alters, nahe der Höhle, mit etwas Eisenkies und Kupferkies. — 3. Postpliocäner Kalkstein vom Berge dell' Ovo, 0,8 km von Terni entfernt; eingelagert ist ein Lignitsöts (5).

	CO <sub>9</sub>	SiO <sub>2</sub>	SO <sub>s</sub>	$Al_{e}O_{s}$	Fe	MgO	CaO	K <sub>2</sub> O	X 1)	$H_2O^2$ )		
1.	40,81	0,66	0,79	1,10	0,08	0,66	52,59	1,93	0,16	1,00		
2.	33,14	6,98	0,20	0,77	0,06	0,88	48,18	0,02	1,51	0,11		
8.	82,40	8,78	0,21	2,51	0,23	0,11	45,09	0,09	1,09	1,25.		
	1) Organische Substanz. — 2) Bei 100°.											

Außerdem in Nr. 1:0,10 Mn; 0,07 P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>; Spuren von K<sub>2</sub>O und Cl; in Nr. 2:13,58 Quarssand; 0,05 Cu; 0,08 P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>; Spuren von Mn, Na<sub>2</sub>O und Cl; in Nr. 3:0,18 P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>; 8,05 Cl. Summen: 1. = 99,95; 2. = 99,91; 3. = 99,94.

O. Meyer (6) publicite Aetzversuche am Kalkspath, welche theils den Einfluß der verschiedenen Aetzungsmittel, theils den-

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 199. — (2) Württemb. Jahresh. 25, 91; im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 400. — (8) Verh. geol. Reichsanst. 1882, 142. — (4) Gazz. chim. ital. 13, 847; der Autor publicirt Seine Analysen mit fünfstelligen (!) Decimalen; wir glaubten von einer Reproduction dieser werthlesen Rechenexempel abschen und uns auf die üblichen zwei Stellen beschränken zu können. F. N. — (5) Vgl. diesen JB. unter Organoïde. — (6) Jahrb. Min. 1883, 1, 74.

jenigen der gleichen Aetzungsmittel auf die verschiedenen Flächen darthun sollen. Zu letzterem Zwecke unterwarf Er eine Kugel von isländischem Kalkspathe der Einwirkung von Essigsäure, wobei Er der Lage der Basis entsprechend große Dreiecke, in der des Rhomboëders Fünfecke, in der eines Gegenrhomboëders Rechtecke, in der eines spitzen Rhomboëders kleinere Dreiecke und in der der Säule Parallelogramme erhielt. Das Resultat nach 45 tägiger Einwirkung war ein mit gewölbten Flächen eingeschlossener Körper, einer Combination von Basis mit spitzem Rhomboëder nicht unähnlich. Bei Anwendung von Salzsäure erscheinen auf der Spaltungsfläche nicht Fünfecke, sondern rundliche Dreiecke, bei Anwendung eines Gemenges beider Säuren Figuren, welche sich den Figuren der im Gemenge vorherrschenden Säure mehr und mehr nähern. — G. Linck (1) empfahl zur Unterscheidung von Kalkspath und Dolomit im Dünnschliff die Anwendung einer Mischung von Ammoniumphosphat und verdünnter Essigsäure. Es bildet sich dann über den Dolomittheilen eine vor der Einwirkung der Essigsäure schützende Decke von Magnesiumammoniumphosphat, während die Kalkspathpartikeln angegriffen werden. Versuche ergaben, dass noch ein Gehalt von 8 Proc. Magnesiumcarbonat vor dem Anätzen schützte. — O. Mügge (2) lieferte Untersuchungen über die Structurflächen (Gleit-, Bruch- und Zerreissungsflächen) am Kalkspath und ihre Beziehungen zu der Zwillingsbildung. — G. Linck (3) machte darauf aufmerksam, dass bei dem Herstellen von Dünnschliffen am Kalkspath die Zwillingsstreifung künstlich entstehen kann; dagegen scheint die Biegung ganzer Lamellensysteme immer natürlichen Ursprungs zu sein. Magnesit und Normaldolomit wurden niemals durch Schleifung gestreift.

C. Hintze (4) fand an einem dem zuckerförmigen Dolomit

<sup>(1)</sup> Ber. ther die 16. Vers. d. Oberrh. geol. Vereins, 11. — (2) Jahrh. Min. 1888, II, 82; Nachtrag hierzu Jahrb. Min. 1888, II, 81; Berichtigung Jahrb. Min. 1888, II, 198. — (3) Jahrb. Min. 1888, II, 208. — (4) Zeitschr. Kryst. 7, 488.

des Binnenthals aufgewachsenen Dolomitkrystalle als vorwaltende Form  $^4/_5R$ ; außerdem OR,  $^3/_5R$ ,  $^3/_4R$ , R,  $- ^4/_5R$ , - 2R und  $^{19}/_{21}R^{19}/_{21}$ . F. J. Wiik (1) publicirte folgende zwei Analysen von Dolomiten:

1. Rauhalaks, von Nordblad analysirt. — 2. Kalkinmaa, Neder-Tornea, von Jansson und Bergström analysirt.

Einige Magnesitanalysen siehe unter Geologie (Metamorphismus).

E. Claassen (2) fand einen Eisenspath von dem zu Michigan gehörigen Ufer des Lake Superior zusammengesetzt aus :

Die lichtgrünen, an der Luft sich bräunenden Rhomboëder oder krystallinischen Krusten des Minerals sitzen theils direct auf Botheisenstein auf, theils auf einem diesen bedeckenden Kalkspath.

A. Raimondi (3) beschreibt unter dem Namen Cuprocalcit eine mit Malachit in Kalkstein in der Provinz Ica, Peru, vorkommende Substanz, deren spec. Selbstständigkeit noch zweifelhaft ist; möglicher Weise handelt es sich, wie C. Hintze in dem unten citirten Referate hervorhebt, um ein Gemenge von Kalkspath und Ziegelerz. Die Analyse ergab:

CO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>3</sub>O<sub>3</sub> Cu<sub>2</sub>O MgO CaO H<sub>2</sub>O Summe Sp. Gew. 24,00 0,80 0,20 0,60 50,45 0,97 20,16 3,20 99,88 3,90.

A. Brezina (4) mass an einem neuen Vorkommen des Uranothallit (Urancalciumcarbonat) (5) von Joachimsthal die

<sup>(</sup>i) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 111. — (2) Sill. Am. J. [8] 38, 525. — (8) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 6, 630. — (4) Verh. geol. Reichsanst. 1883, 269. — (5) Vgl. JB. f. 1882, 1587.

Formen  $\infty \bar{P} \infty$ ,  $\infty \bar{P} \infty$ , 0 P,  $\bar{P} \infty$ , P und bestimmte die Elemente des rhombischen Systems zu :

$$a:b:c=0,954:1:0,788.$$

H. v. Foullon fand die folgende chemische Zusammensetzung (Nr. 1), der Formel 2 CaCO<sub>5</sub>. UC<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. 10 H<sub>2</sub>O (Nr. 2) entsprechend:

	CO <sub>s</sub>	UO.	CaO	FeO	$H_2O$	Summe
1 (gef.).	28,18	85,45	16,28	2,48	22,44	99,78
2 (ber.).	23,78	36,76	15,14	-	24,32	100.

#### Sulfate.

P. W. von Jeremejew (1) bestimmte an den weiter unten zu besprechenden Pseudomorphosen von Weißbleierz nach Bleivitriol (2) die Achsenverhältnisse des zuletzt genannten Minerals zu:

$$a:b:c=0,78548:1:1,28902.$$

- G. C. Laube (3) widerspricht der Ansicht Becke's (4), als ob es sich bei dem Schwerspathvorkommen im Quellschachte von Teplitz um einen Quellabsatz handelt, sondern zeigt, daß die betreffende, Schwerspath und Hornstein führende Gesteinsbildung ein ständiges Glied der Kreideformation ist, welches auch außer Berührung mit außteigenden Quellen bekannt sei.
- O. Mügge (5) gewann künstliche Zwillinge am Anhydrit durch starkes Erhitsen von nach  $\infty \hat{P} \infty$  gespaltenen Blättchen. Ueber künstliche Darstellung von Schwerspath, Cölestin und Anhydrit siehe unter Hausmannit (6).
  - F. Hammerschmidt (7) publicirte Detailuntersuchungen

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. W. 687. — (2) Vgl. diesen JB. unter Pseudomorphesen. — (8) Verh. geol. Reichsanst, 1888, 85. — (4) Vgl. JB. f. 1883, 1682. — (5) Jahrb. Min. 1888, D, 258. — (6) Vgl. diesen JB. S. 1842. — (7) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 245.

ther die Mikrostructur des Anhydrits, des Gypses und der Uebergangsstadien des ersteren in den letzteren. Der Grad der Umwandlung in Gyps wird durch Wasserbestimmungen controlirt. Es wurde gefunden:

1. Anhydrit vom Ottoschacht bei Wimmelburg. — 2. Anhydrit vom Schlüsselstollen bei Mansfeld. — 3. Anhydrit vom Dürrenberg bei Hallein. — 4. Gekrösstein von Bochnia. — 5. Anhydrit von Hall, Tirol. — 6. Anhydrit von Bex. — 7. Anhydrit von Vicensa. — 8. Anhydrit von Segeberg. — 9. Anhydrit von Ilefeld. — 10. Anhydrit von Stempteda. — 11. Gyps von Lüneburg. — 12. Anhydrit von Bochnia. — 13. Fleischrother Anhydrit unbekannten Fundorts. — 14. Anhydrit von Osterrode. — 15. Blätteriger Gyps von Jena. — 16. Gyps vom Val Caparia (mit Einschlüssen von Anhydrit). — 17. Gyps, ebendaher, ohne Anhydrit. — 18. Gyps von Mansfeld. — 19. Gyps von Bex. — 20. Gyps von Volterra. — 21. Reiner dichter Gyps. — 22. Gypspath, gef. — 23. Gypsspath ber.

	1.	2.	8.	4.	5.	6.	7.	8.
Wasser	Spur	0,16	0,24	0,29	0,88	0,67	0,68	1,21
Sonstiger Glühverl. 1)		_	Spur		-		_	Spur
	9.	10.	11.	12.	18.	14.	15.	16.
Wasser	2,13	2,21	2,91	4,05	4,87	6,94	18,89	16,41
Bonstiger Glühverl. 1)		_	Spur	Spur	0,67	-0,51	0,49	1,53
	17.	18.	19.	20.	21.	29	3. 2	8.
Wasser	17,97	19,08	19,64	19,98	20,59	20,	91 20	,95
Sonstiger Glühverl. 1)	0,88	Spur					•	

<sup>1)</sup> Wohl meist organische Substanz.

- E. Reusch (1) veröffentlicht neues Beobachtungsmaterial zum Beweis der von Ihm (2) behaupteten, von Laspeyres (3) bestrittenen Existenz einer Spaltungsrichtung des Gypses nach <sup>5</sup>/<sub>9</sub> Pco. A. Nies (4) bestätigt das Vorhandensein der fraglichen Spaltungsfläche am Gypse aus dem Litorinellenthon vom Kästrich bei Mainz. Die betreffenden Krystalle sind linsenförmig, selten einfach, öfters zu ährenförmigen Gruppen verbunden.
- J. Blaas (5) fand, dass der Botryogen, wenigstens der von Fahlu grufva, Schweden, ein magnesiumhaltiger Eisenvitriol ist.

<sup>(1)</sup> Berl. Acad. Ber. 1888, 259; im Auss. Zeitschr. Kryst. S, 95. — (2) Vgl. JB. f. 1876, 1267; f. 1869, 1240. — (8) Vgl. JB. f. 1875, 1248. — (4) Ber. über die 16. Vers. des: Oberrh. geol. Vereins 7. — (5) Monatsh. Chem. 4, 888.

Ein anderes, von Ihm selbst zuerst als Botryogen bestimmtes Mineral aus Persien erwies sich als Römerit, welcher aber nicht, wie Grailich (1) angiebt, monoklin, sondern triklin ist mit folgenden krystallographischen Elementen:

a: b: c = 0.8791: 1: 0.8475; ab =  $85^{\circ}18'$ ; ac =  $102^{\circ}17'$ ; bc =  $89^{\circ}44'$ . Die Analyse des schwedischen Minerals ergab:

1) Aus der Differens.

W. Semmons (2) publicirte eine von H. T. Mannington ausgeführte Analyse des *Brochantit* von Pisco, Peru:

8O<sub>8</sub> CO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> CuO FeO ZnO Cl H<sub>2</sub>O X <sup>1</sup>) Summe Sp. Gew. 18,10 2,20 4,95 61,21 0,88 1,50 0,99 8,90 1,82 100 3,82.

1) SiO<sub>2</sub> und andere Beimengungen.

C. O. Trechmann's Messungen an den nadelförmigen Krystallen ergaben gentigende Uebereinstimmung mit den von Kokscharow berechneten Zahlen.

A. Weisbach (3) fand ein Kupfersulfat als grünen, unter dem Mikroskop zu nadelförmigen Krystallen sich auflösenden Anflug auf Porcellanjaspis des Heinrichsschachtes, im Bereich des bekannten, jetzt erloschenen Steinkohlenbrandes von Planits bei Zwickau. Die unten gegebenen, von C. C. Winkler ausgeführten Analysen führen nach Abzug einer mikroskopisch nachweisbaren Beimengung von Gyps und Anhydrit auf die Formel Cu<sub>5</sub>S<sub>2</sub>O<sub>11</sub>.6 H<sub>2</sub>O. Hiernach ist das Mineral dem Herngrundit nahe verwandt, wenn nicht mit ihm identisch. Auch einige an den mikroskopischen Krystallen vorgenommene Messungen weisen auf Herrngrundit hin.

1. bis 8. Analysen. — 4. Werthe der Formel. H<sub>2</sub>O 1) Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> **80**. CuO CaO Summe 0,85 56,81 0,56 17,85 1 (gef.). 2 (gef.). 46,18 6,72 17,70 28,55 0,85 100 3 (gef.). 0,88 46,58 7,06 16,62 28,91 100 4 (ber.). 16,24 59,69 24,07 100. 1) Aus der Differens bestimmt.

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1858, 780. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 201. — (3) Jahrb. Min. 1888, D, 120.

P. W. von Jeremejew (1) bestimmte aus zahlreichen Messungen am Caledonit von der Grube Preobrazenskoj im Hüttendistrict Berjosowsk, Ural, folgende Achsenelemente:

 $a:b:c=1,089562:1:1,577254; ac=89^{\circ}22'.$ 

Derselbe (2) behandelte den Linarit von Berjosowsk, welcher Fundort bisher als zweifelhaft galt. Die unvolkommenen Krystalle ließen nur wenige Messungen zu, welche aber die Identität mit Linarit unzweifelhaft ergaben. — P. Dudgeon (3) fand Linarit in den Hohlräumen einer Schlacke bei der Farm Martingarth, Kirchspiel Troqueer, Dumfries, wo vermuthlich zu Römerzeiten Hüttenprocesse vorgenommen worden waren.

E. Bertrand und A. Des Cloizeaux (4) beschreiben unter dem Namen Serpierit ein neues Mineral auf Spalten eines Zinkerzganges von Laurium. Nach A. Damour's qualitativer Analyse ist das blau gefärbte Mineral ein basisches Zinkkupfersulfathydrat und wird noch von mindestens zwei specifisch selbstständigen, wegen Geringfügigkeit des Materials aber nicht näher untersuchten Sulfaten derselben Basen begleitet. Die krystallographischen Elemente der rhombischen Formen, von denen  $\infty P$ , 0P, P,  $^2/_8\bar{P}\infty$  fünf brachydiagonale Pyramiden und  $\infty P\infty$  (?) nachgewiesen werden konnten, wurden zu

a:b:c=0,8586:1:1,8687

## bestimmt.

P. W. von Jeremejew (5) bestimmte an Krystallen des Alunit die neuen Formen <sup>8</sup>/<sub>4</sub> P, <sup>7</sup>/<sub>9</sub> P, ∞ P, ∞ P 2. Die linsenförmigen, vorwaltend durch <sup>1</sup>/<sub>64</sub> P, seltener durch <sup>7</sup>/<sub>9</sub> P gebildeten Krystalle, liegen in einem tertiären Thon, welcher mit 2 bis 3 Proc. Magnesiumalaun imprägnirt ist, besitzen einen durch Eisen braunroth gefärbten Kern und haben ein spec. Gewicht von 2,5935. Der Fundort ist die Umgebung des russischen

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 202. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 204. — (3) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 202. — (4) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 8, 298. — (5) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 686.

Grenzortes Hadji-Kan, 24 km nordöstlich von der Stadt Kelif an der Amu-Darja, Buchara.

Nach A. Raimondi (1) ist ein von Ihm Sideronatrit genanntes, vermuthlich monoklin krystallisirendes Mineral von der Grube San Simon bei Huantajaya, Provinz Tarapaca, Peru, wie folgt, zusammengesetzt:

1) Erdige Beimengungen.

Betrachtet man das durch Wasser ausziehbare Chlornatrium als mechanische Beimengung, so ist die Substanz auf die Formel Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Fe<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>9</sub>. 6 H<sub>2</sub>O beziehbar.

J. W. Mallet (2) publicirt die von T. P. Lippitt ausgeführte Analyse eines in blas grünlichweißen biegsamen Fäden vorkommenden Sulfats von Tebeji, Mexico:

1) Nur als FeO vorhanden.

Nach Abzug einer kleinen Menge verunreinigden Gypses führt diese Analyse zur Formel Fe<sub>2</sub>Al<sub>4</sub>S<sub>9</sub>O<sub>34</sub>. 5 H<sub>2</sub>O. — C. Schmidt (3) analysirte zwei Gemenge von efflorescirenden Sulfaten. Das eine, eine sogenannte Steinbutter, von dem Volke als Mittel gegen Augenleiden benutzt, stammt vom Flusse Tschulüm, einem Nebenflusse des Obi, russisch Asien (Nr. 1), das andere (Nr. 2) wird als Alaun bezeichnet und stammt vom Flüsschen Ssewaglikon, welches sich in den Jenissei ergießt Das erstere sickert aus Spalten des Kohlenkalkes aus, das letztere bildet Incrustationen über Thonschieferbruchstücken. Die Resultate der Analysen lassen sich beziehen auf Gemenge von:

							1.	2.
<b>Gyps</b>	•	•	•	•	•	•	46,4	0,6
Schönit,	Kas	304.1	MgBO	4.61	I <sub>2</sub> O	•	1,8	0,04

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. 6, 688. — (2) Chem. News 48, 98. — (3) N. Petersb. Acad. Ber. 58, 489 und 491.

				1.	2.
Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> . MgSO <sub>4</sub> . 6 H <sub>2</sub> O	•	•	•	0,4	1,0
Bittersalz	•	•		1,8	6,2
Eisenaluminiumsulfat	•	•	•	14,6	78,8
Eisenphosphat, Fe <sub>2</sub> P <sub>2</sub> O <sub>6</sub>	•	•••	•	0,4	
Thon, in Nr. 2 Thousehi	iefer	splitt	er	35,6	13,4

Das Eisenaluminiumsulfat ist in Nr. 1 ungefähr nach der Formel 3 (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>). 2 SO<sub>3</sub>. 6 H<sub>2</sub>O zusammengesetzt; in Nr. 2 lässt es sich als ein Gemenge von Halotrichit und Stipticit hertrachten.

M. Hohagen (1) führte die Analyse eines von C. Och senius an der Südseite des Spanisch Fork Canon, Utah, gesammelten Sulfats aus:

SO<sub>3</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> MnO MgO Na<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O X <sup>1</sup>) Summe 82,785 12,291 1,415 0,935 9,904 39,652 1,786 99,768. <sup>1</sup>) Unicalieb.

A. Liversidge (2) untersuchte zwei Proben Alunogen (Keramohalit) aus der Gegend von Wallerawang, Neusüdwales:

•			_	<b>O</b> • •	-		0,	·	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
	80,	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MgQ	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	$H_{2}O$	X 1)	Summe
1.	34,63	15,20	-		0,98	0,84	47,59	1,08	99,77
2.	<b>33</b> ,06	18,11	3,73	0,80	-	-	47,39 °)	1,91	100.
						<u>.</u>			

1) Unlöslich. — 3) Aus der Differenz bestimmt.

a property of the second of the second

A. Raimondi (3) nennt Werthemannit eine weiße, pulverige Substanz, welche in dem Thonlager von Santa Lucia bei Chachapoyas, Peru, vorkommt und ungefähr der Formel Al<sub>2</sub>SO<sub>6</sub>. 3 H<sub>2</sub>O entspricht. Die Analyse ergab:

SO <sub>s</sub>	Al <sub>2</sub> Q <sub>8</sub>	$\mathbf{Fe_{2}O_{3}}$	H <sub>2</sub> O	Summe	Spec. Gew.
34,50	45,00	1,25	19,25	100	2,80.

### Chromate, Molybdate, Wolframate.

Nach A. Raimondi (4) kommt die von Ihm Tavapacait (5) genannte färbende Substanz des gelben Salpeters in

<sup>(1)</sup> Zeitschr. geol. Ges. 24, 364. — (2) Zeitschr. Kryst. 3, 88. — (3) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 3, 684. — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 3, 685. — (5) Vgl. JB. f. 1881, 1368.

kleinen eigelben Partien in dem Salpeter vor, tibrigens in so minimalen Mengen, dass es nur qualitativ gelang, die chemische Constitution (Kaliumchromat) nachzuweisen.

- C. Baerwald (1) fand im Rothbleierz von Berjosowsk 68,82 Proc. PbO (ber.: 68,93) und 31,16 Proc. CrO<sub>s</sub> (ber.: 31,07); Summe = 99,98. Die optische Untersuchung ergab, daß die optische Achsenebene der Symmetrieebene vollkommen und die eine Mittellinie der Vertikalachse fast genau parallel liegt.
- P. Groth (2) liess zur Entstehung der Frage nach dem färbenden Princip des rothen Molybdänbler's durch F. Jost mehrere Proben analysiren. Es ergab sich, das das lebhaft gefärbte von Schwarzbach bei Bleiberg, Kärnthen, weder Chrom noch Molybdän enthielt, während das rothe von der Wheatly Grube, bei Phenixville, Pennsylvanien, ebenso, wie der begleitende Pyromorphit und der Pyromorphit von Leadhills, Schottland, Chrom enthielt. Groth neigt zu der Ansicht, dass es sich um Beimengung eines organischen Farbstoffes handelt und wird darin bestärkt durch eine von C. Ochsenius mitgetheilte Beobachtung, dass die orangefarbenen Molybdänbleie von Utah am Lichte rasch bleichen. Jost constatirte außerdem, dass das zuerst für Stolzit gehaltene Molybdänblei von Berggiesshübel, Sachsen, sehr reines Bleimolybdat sei und lieferte vollständige Analysen der Varietäten von der Wheatly Grube (Nr. 1) und von Przibram (Nr. 2). Messungen an der letzteren Probe ergaben für die durch OP tafelförmigen Krystalle als seitliche Begrenzung P und  $\frac{\infty P^{7/4}}{2}$  oder das holoedrisch entwickelte Prisma  $\infty P^4/8$ .

A. Liversidge (3) publicirt die von Helms ausgeführten Analysen eines Wolframs von Inverell, Grafschaft Gough, Neustidwales (Nr. 1), und eines Scheeless von der Victoria Reef-Gold Grube, Adelong, Grafschaft Wynyard, Neusüdwales (Nr. 2):

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 2, 170. — (2) Zeitschr. Kryst. 2, 592. — (3) Isa Auss. Zeitschr. Kryst. 3, 85 und 86.

	WO.	Al <sub>a</sub> O <sub>a</sub>	FeO	MnO	CaO	MgO	(1 X	Summe	Sp. Gew.
1.	77,64		18,76	4,12	-	*****		100,52	-
2.	79,58	0,58		_	19,14	0,07	0,25	99,57	6,097.
			i) G1	ähverlusi					

## Phosphate, Arsenate, Vanadinate.

- S. L. Penfield (1) analysirte einige amerikanische Monazite (2).
- 1. Portland, Connecticut: derb mit deutlicher Spaltbarkeit nach einer Richtung. 2. Goldseisen im Districte Brindletown, Burke County, Nordcarolina; der Sand besteht sur Hälfte aus 1 bis 8 mm großen Krystallfragmenten von Monasit, danehen aus Spinell, Magneteisen, Granat, Zirkon und Quars. 3. Amelia County, Virginia; das Mineral war zuerst für eine zerzetste Varietät des von Dunnington (3) beschriebenen Mikroliths gehalten worden und wurde schon von König (4) theilweise analysirt.

```
Ce<sub>2</sub>O<sub>2</sub> La<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 1) ThO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>
                                                      \mathbf{X}^{\mathbf{z}}
          P_2O_4
                                                             Summe Spec. Gewicht
          28,19
                 38,69
                            28,15 8,33
                                              1,57
                                                     0,86
                                                                       5,20 bis 5,25
1.
                                                             100,29
     8,
1.
     Ъ.
          28,16 38,40 28,51 8,17
                                                   0,38
                                              1,77
                                                             100,89
         29,45 31,38
                          80,67 6,68
                                             1,40
2.
                                                     0,20
                                                              99,78
                                                                       5,10
     a.
         29,20 81,94 80,80 6,24 n. bst. 0,20
2.
     b.
                           26,66
                                    14,07
3.
          26,12
                  29,89
                                             2,82
                                                     0,67
                                                             100,28
     A.
                                                                       5,30
          nicht bestimmt
                                    14,89
8.
     b.
                                             2,87
                                                     n. bet.
```

1) Und DisOs. — 2) Glühverlust.

Die Analysen führen zu folgenden Verhältnissen:

Į

•

R<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>; ThO<sub>2</sub>: SiO<sub>2</sub>
1. 1,00: 1,06; 1,00: 0,90
2. 1,00: 1,08; 1,00: 0,92
3. 1,00: 1,07; 1,00: 0,88.

Sie können demnach ungezwungen als Monazit mit etwas beigemengtem Thorit gedeutet werden, eine Annahme, welche durch die mikroskopische Untersuchung zur Gewissheit wird; es zeigen sich nämlich unter dem Mikroskope dunklere Flecke, welche

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [8] 34, 250; Zeitschr. Kryst. 7, 366. — (2) Vgl. Hidden in JB. f. 1881, 1375. — (8) Vgl. JB. f. 1881, 1407. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1541.

bei Behandlung mit Salzsäure weiß werden und eine durch Fuchsin färbbare Kieselgallerte zurücklassen. — E. S. Dana (1) untersuchte den Monazit von Milhollands Mill, Alexander County, Nordcarolina, krystallographisch und verglich die von Ihm gewonnenen Zahlen mit denjenigen, welche an anderen Fundorten von früheren Beobachtern gefunden wurden. Die Resultate sind in der unten gegebenen Tabelle zusammengestellt. In Alexander County bildet das Mineral mit Rutil, Quarz, Pseudomorphosen von Brauneisen nach Eisenspath und vorherrschendem Muscovit einen Gang in Glimmerschiefer. Die Krystalle sind meist sehr klein, doch mitunter bis 13 mm groß. Es fanden:

```
E. S. Dana, Alexander County:

J. D. Dana, Norwich, Massachusetts

Kokscharow, Ural

vom Rath, Tavetsch

vom Rath, Laacher See

a: b: c; ac:

1:1,08168:0,96484; 76°20'

1:1,08087:0,96484; 76°14'

1:1,08087:0,96010; 76°14'

1:1,04886:0,96166; 77°18'

1:1,03582:0,95425; 76°37'.
```

F. P. Dunnington (2) analysirte den schon von G. A. König (3) beschriebenen *Monazit* von Amelia Court House, Virginia:

```
P_2O_5 SiO<sub>2</sub> ThO<sub>2</sub> Co<sub>2</sub>O<sub>3</sub> La<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Di<sub>2</sub>O<sub>5</sub> Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Summe 24,04 2,7 18,6 1) 16,30 10,3 24,4 1,1 0,04 0,9 98,38.

1) Wegen des spee Gewichts = 7,5 nicht ganz rein.
```

Nimmt man SiO<sub>2</sub> und ThO<sub>3</sub> als beigemengten Orangit an, so entspricht die Analyse, welche übrigens vom Autor selbst als eine nur annähernd richtige bezeichnet wird, ungefähr der Formel R<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Begleitet: wird das Mineral von Mikrolith (4), Orthit (5) und Columbit: (6). — A. Liversidge (7) publicirt eine von W. A. Dixon ausgeführte Analyse des Monasit vom Vegetable Creek, Grafschaft Gough, Neusüdwales:

P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> Ce<sub>2</sub>O<sub>8</sub> La<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Di<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ThO<sub>2</sub> MnO MgO Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> SiO<sub>3</sub> Summe 25,09 86,64 30,21 1,28 Spur Spur B,11 3,21 99,49.

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] **34**, 247; Zeitschr. Kryst. **2**, 362. — (2) Am. Chem. J.**4**, 188. — (3) Vgl. JB. f. 1882, 1541. — (4) Vgl. JB. f. 1881, 1407. — (5) Vgl. JB. f. 1882, 1545. — (6) Vgl. JB. f. 1882, 1578. — (7) Im Auss Zeitschr. **9**, 87.

Controlbestimmungen ergaben:  $P_2O_5 = 24,61$  Proc. und  $Ce_2O_3$ ,  $Le_2O_3$ ,  $Di_2O_3$ ,  $ThO_3 = 68,08$ .

- G. J. Brush und S. L. Penfield (1) beschreiben ein neues Phosphat von Scoville, Salisbury, Connecticut, und nennen es Scovillit. Es kommt als dünne, radialfaserige, blassrothe oder gelblichweiße Incrustation auf Brauneisen und Pyrolusit vor. Die angewandten Untersuchungsmethoden sind ausführlich beschrieben.
- 1. Analyse. 2. Lanthanit,  $(R_2)C_3O_9 + 9H_2O_7$ , als Beimengung vorausgesetzt. 3. Nach Absug des Lanthanits für Scovilitt resultirende Werthe. 4. Dieselben auf 100 umgerechnet. 5. Werthe der Formel  $(R_2)P_2O_3 + H_2O$  für (Y, Er): (La, Di) = 1:4.

	$P_2O_5$	Y,O, Er,O,	La <sub>2</sub> O <sub>8</sub> Di <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> O 1) H <sub>2</sub> O 5)	CO,	Summe
1 (gef.).	24,94	8,51	55,17	0,25	5,88 1,49	3,59	99,88
2 (ber.).			9,08		4,42	3,59	17,04
8 (corr.).	24,94	8,51	46,14	0,25	2,95		82,79
4 (corr.).	80,12	10,28	55,78	0,80	8,57		100
5 (ber.).	29,46	11,51	55,29		8,74	-	100.

<sup>1)</sup> Gebunden. - 2) Bei 100%. - Spec. Gewicht = 3,94 bis 4,01.

Nach A. B. Griffiths (2) enthält ein braunes Pulver mit Knollen aus Höhlen bei der Kapstadt, Südafrika, über 70 Proc. Ammoniumsalze, über 17 Proc. Phosphate und über 3 Proc. Stickstoff. In Knollen und Pulver ließen sich Diatomeen und Schwammkieselnadeln nachweisen.

C. U. Shepard jun. (3) beschreibt zwei neue Phosphate, Monetit und Monit, sowie ein neues Vorkommen des Pyroklasit (4) von den kleinen Inseln Mona und Moneta, westlich von Portorico, Antillen. Sie kommen in Höhlungen eines marinen Tertiärkalksteins vor, welcher von Guano bedeckt ist und sind Infiltrationsproducte des letzteren. Monetit bildet mitunter Krystalle bis 2 mm groß, welche von E. S. Dana als triklin erkannt werden, doch öhne daß ihre rauhe Beschaffenheit eine

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [8] 35, 459; Chem. News 48, 15. — (2) Chem. News 48, 289. — (8) Sill. Am. J. [8] 38, 400; im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 426. — (4) Vgl. JB. f. 1856, 804.

Bestimmung der krystallographischen Elemente sulies; Monit bildet nur unkrystallinische Massen, Pyroklasit mitunter vollkommene Tropfsteine. Gemengt sind alle mit Gyps und Kalkspath.

I. Monetit; 1. und 2. Analysen, 8. Mittel, 4. nach Abzug von Gyps auf 100 reducirt, 5. Werthe der Formel CaHPO<sub>4</sub>. — II. Monet; 1., 2. und 3. Analysen, 4. Mittel, 5. nach Abzug des Gypses auf 100 reducirt, nur annähernd der Formel Ca<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>8</sub>. H<sub>2</sub>O entsprechend. — III. Pyroklasit; 1. Analyse von Robertson, 2. Analyse von Shepard, 3. Mittel, 4. nach Abzug des Gypses, des Eisen- und Aluminiumphosphats und des unlöslichen Rückstandes auf 100 reducirt, 5. Werthe der Formel 8 (Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>8</sub>). Ca<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>8</sub>. H<sub>2</sub>O.

```
P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>
                  CaO
                          80.
                                  X^{1}
                                          Y
                                                 H<sub>2</sub>O
                                                        Summe Spec. Gew.
 I. 1. 44,41
                 89,92
                                                          100
                          7,20
                                                 8,478)
                                                                  2,75
                                                 7,88
     2. 49,79
                 40,59
                          1,90
                                                          100,16
                                                          100,08
                 40,26
                                                 8,17
     3. 47,10
                          4,55
                                                 6,58
     4. 52,28
                 41,14
                                                          100
                                                 6,62
     5. 52,20
                 41,18
                                                          100
                             nicht bestimmt
     1. 40,89
                 50,04
                                                                  2,1
11.
     2. 89,44
                                 nicht bestimmt
                 50,89
                          2,57
                                                 7,56
                 49,51
     8. 89,75
                          1,75
                                                 7,56
                                                           99,78
                 50,15
     4. 89,86
                          2,16
                                                6,93
                 51,15
     5. 41,92
                                                          100
                                                          98,27
                                                                   2,62 bis 2,65
     1. 40,81
                 40,27
                          6,85
                                          0,58
                                                9,76
III.
                                 2,90
                                          1,18 10,91
     2. 88,08
                 89,98
                          6,80
                                                          100,52
                                          0,85 10,34
                                  2,90
     8. 89,08
                 40,12
                          6,88
                                                          100,12
     4. 49,80
                 44,59
                                                 6,11
                                                          100
                 44,06
                                                 6,29
                                                          100
     5. 49,05
```

A. Schmidt (1) lieferte eine krystallographische Untersuchung des Newbergits von dem neuen Fundorte desselben, Mejillones, Chile. Außer den schon bekannten 6 Formen fand Er 12 neue und bestimmte die krystallographischen Elements des rhombisch krystallisirenden Minerals wenig abweichend von G. vom Rath (2) zu:

a: b: c: = 0,95482: 1: 0,98601; das spec. Gewicht zu 2,10.

<sup>1)</sup> Bisez- und Aluminiumphesphat. — 2) Unlöslich. — 3) Aus der Differenz beethant

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 7, 26. — (2) Vgl. JB. f. 1880, 1484.

A. Frenzel (1) analysirte Türkis und einige aus solchem hervorgegangene oder mit ihm verwandte Phosphate. A und B ist frischer Türkis aus dem Magharathale im Sinai; C zersetzter Türkis in rundlichen Knollen, ebendaher; D ein Mineral, welches sich in braunschwarzen Knollen bei Alexandria vorfand, wohl durch Menschen dorthin verführt:

```
SO, SiO, 1) AloO, Fe,O, CuO MgO CaO HeO
                                                       XI
    P_2O_5
A. 28,95 n. bst. 4,54 88,30 — 3,43 0,30
                                           8,71
                                                20,40
          0,66 4,19 88,92 — 3,22 Spur 4,19 20,97 s) —
B. 27,85
C. 28,14
                     41,09 1,08 4,54
                                                20,96
          0,68
                                                       4,49
D. 84,04
                     50,71
                                     0,19 2,66
                                                10,12 1,40.
```

1) Die Kieselsäure ist nicht als Quars beigemengt, sondern wird beim Lösen in Säuren schleimig abgeschieden. — 2) Organische Substanz. — 3) Aus der Differenz bestimmt.

Summen: A. = 99,68; B. = 100; C. = 100,98; D. = 99,12. — Spec. Gewicht A. und B. = 2,70; C. = 2,89.

- W. P. Blake (2) giebt in einer Abhandlung wesentlich archäologischen Inhalts als einen weiteren (3) Punkt, an welchem schon die Ureinwohner Amerikas Türkis gewonnen haben, die Ausläufer der Dragoonberge in Cochise County, Arizona, an.
- L. I. Igelström (4) fand mit anderen Phosphaten zu Horrsjöberg, Wermland, Schweden, ein Mineral in gelben und gelblichrothen Körnern, welches Er, obgleich die unten gegebene, mit sehr wenig Material (0,85 g) ausgeführte Analyse auf die Formel (Fe, Mn, Mg, Ca)<sub>4</sub>P<sub>2</sub>O<sub>9</sub>. CaFl<sub>2</sub> hinweist, doch als einen Magnesium haltenden Triplit zu betrachten geneigt ist, also auf die Formel R<sub>3</sub>P<sub>2</sub>O<sub>8</sub>. RFl<sub>2</sub> bezieht. Er nennt es Talktriplit:

P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> FeO MnO CaO MgO Fl Summe 82,82 16,12 14,86 14,91 17,42 n. bst. 96,13.

C. Rammelsberg (5) kritisirt die verschiedenen für Amblygonit aufgestellten Formeln und spricht sich namentlich gegen die von Penfield angenommene Isomorphie von Fluor und Hydroxyl (6) aus. Er schließt vielmehr aus der Thatsache,

4 |

<sup>(1)</sup> Min. Petr. Mitth. [2] 5, 188. — (2) Sill. Am. J. [8] 35, 197. —

<sup>(3)</sup> Vgl. JB. f. 1881, 1876. — (4) Im Auss. Sill. Am. J. [8] 34, 283. —

<sup>(5)</sup> Jahrb. Min. 1888, 1, 14. — (6) Vgl. JB. f. 1879, 1204.

daß sich das Verhältnis R: Al: P für die an Fluor ärmeren Amblygonite nicht ändert, dass überhaupt kein RFI vorhanden ist, weil dasselbe bei Wasseraufnahme als leicht löslich vermuthlich fortgeführt worden wäre. Nimmt man dagegen die Formel Al<sub>2</sub>Fl<sub>6</sub>. 2 (R<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Al<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>8</sub>) an, so lassen sich alle an Fluor ärmeren und an Wasser reicheren Amblygonite als Zwischenstadien eines Umwandelungsprocesses erklären, bei welchem an die Stelle von Al<sub>2</sub>Fl<sub>6</sub> in der Formel mehr und mehr Al<sub>2</sub>O<sub>6</sub>H<sub>6</sub> tritt. Die unten berechneten Werthe für Fluorid zu Hydroxyd wie 1. = 1:1; 2. = 1:2; 3. = 1:6; sowie für einen fluorfreien Amblygonit, in welchem sich das Aluminiumhydroxyd zum Phosphat wie 1:2 verhält, stimmen mit den Resultaten der Analysen verschiedener Amblygonite gut überein. Endlich ist Rammelsberg geneigt, um der Erfahrung gerecht zu werden, dass sich ein einfaches Haloïdsalz nur selten mit einem Doppelphosphat verbindet, der obigen Formel die Form: (2LiFl. Al<sub>2</sub>Fl<sub>6</sub>). (2Li<sub>5</sub>PO<sub>4</sub>. 3Al<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>8</sub>) zu geben:

	Fl	P <sub>0</sub> O <sub>5</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	LigO	H <sub>2</sub> O	Summe
1.	6,45	48,20	84,88	10,18	3,06	102,72
2.	4,31	48,31	84,90	10,20	4,08	101,80
8.	1,85	48,44	35,00	10,24	5,26	100,79
4.		48,58	85,07	10,25	6,15	100,00.

A. Schmidt (1) maß Apatitkrystalle von Tavetsch und dem Floitenthale, wies die neue Fläche <sup>3</sup>/<sub>5</sub> P nach und bestimmte das Achsenverhältniß zu:

a:c=1:0,7840.

C. Hintze (2) fand einen Apatitkrystall der Combination  $\infty$  P. OP. P. '/2 P in dem Granit von Striegau, Schlesien. — Nach J. A. Völcker (3) ergeben die Analysen der Apatit, auf die gebräuchliche Weise zu Calciumphosphat und Calciumchlorid, resp. Calciumfluorid berechnet, stets einen Ueberschuß von Calciumoxyd, führen aber zu einer festen Formel, wenn man diesen Ueberschuß als das Fluorid und Chlorid isomorph

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 7, 551. — (2) Zeitschr. Kryst. 7, 590. — (8) Ber. 1888, 2460.

vertretend annumnt, so daß hiernach die Formel des Apatit 3 Ca<sub>0</sub>P<sub>1</sub>O<sub>8</sub>. Ca(Fl<sub>2</sub> resp. Cl<sub>2</sub> resp. O) au schreiben sein müßte. Er stützt diese Behauptung auf folgende Analysen:

1. und 2. Canada. — 8. bis 7. Norwegen; 8. ein ganzer, weißer Krystall; 4., 5. und 6. verschiedene Stücke eines zweiten Krystalls; 7. ein dritter Krystall.

0,14				$Al_4O_8$	CaCO <sub>a</sub>	Ga8Q <sub>4</sub>	<b>Д</b> ")	1.1
	4,54	1,72	0,41	0,88	1,95	0,54	0,15	0.46
0,75	5,02	2,27	0,24	0,99	_	_	0,99	_
2,88	-	8,57	0,40	0,92	0,20	0,24	0,64	0,22
1,27	_	4,98	1,62	0,85	<b>—</b> '	0,25	0,84	0,44
1,42	_	4,34	1,57	1,04		0,22	0,24	0,84
1,47	_	4,36	1,57	1,04		0,92	0,89	0,27
8,58		8,68	0,64	0,89	_	0,25	1,89	0,14.
	-	•	•		-,	-1		

9 Unböslicher Mücketend. - \*) Gilhverfust.

Summen: 1. == 100,15 (einschließlich 0,19 Proc. MgO); 2. == 100,56; 3. == 99,50; 4. == 99,89; 5. == 99,31; 6. == 99,08; 7. == 98,48.

O. Fraas (1) bespricht die reichen Ablagerungen von Phosphorit im Aveyronthale des gleichnamigen französischen Departements. Das Vorkommen ist demjenigen der Bohnerze im Jura vollkommen ähnlich; die Bildung wird auf eine heute noch fortgebende Auslaugung der an Versteinerungen reichen Tertiärschichten, welche über dem Jura lagern, surückgeführt. -A. Ditte (2) erhielt krystallisirte Chlorophosphate von der Zusammemetzung des Apatita, 3 CasPaOs. CaCla, wenn Er Calciumphosphat mit der 50 fachen Menge Chlornatrium bis 1000° längere Zeit erhitzte. Bei größerer Menge Phosphat entsteht kein Apatit, sondern ein chlorfreies Natriumcalciumphosphat. Wendet man anstatt Chlorpatrium Chlorosloium an, so bildet sich, falls die Menge Chlornatrium 7 Proc. des Ganzen übersteigt, ein dem Wagnerit analoges Chlorophosphat, CasPaOa. CaCla, bei weniger Chlorcalcium ebenfalls Apatit. Durch entsprechende Abanderungen des Experiments ließen sich dem Apatit analoge Bromophosphate des Calciums, Baryums, Strontiums und Blei's, Bromo-

<sup>(1)</sup> Ber. Aber die 16. Vers. des Oberrh. geol. Vereins 18. — (2) Compt. rend. \$4, 1592; \$6, 575, 846 und 1226; im Auss. Bez. 1888, 1027.

Wagnerit analoge Bromoarseniate des Mangans und Magnesiums gewinnen. Schwieriger ist die Herstellung der betreffenden Jodverbindungen, weil eine Anzahl der einfachen Jodüre zu leicht zersetzlich sind. Doch gelang auch hier das Experiment bei Zusatz von NaJ und Anwendung von Vanadinsäure, Ammoniumphosphat oder Ammoniumarseniat. So erhielt Derselbe dem Apatit entsprechende Jodophosphate von Ca, Ba, Sr, Pb, Jodovanadinate von Ca (schwierig darstellbar), Ba, Sr, Pb, Jodovanadinate von Ca, Ba, Sr.

C. Baerwald (1) deutet die unten gegebene Analyse eines als Eusynehit bezeichneten Minerals in concentrisch schaligen Aggregaten von Zähringen, Baden, als ein Gemenge von vorwiegendem Pyromorphit mit Quarz, Bleizinkvanadinat und Calciumbleialuminat:

SiO. **V**<sub>2</sub>**O**<sub>5</sub> **PbO** Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> ZnO Ci Summe 1,95 11,24 8,05 8,70 76,89 1,89 0,21 1,40 99,81.

Ueber den Chromgehalt einiger Pyromorphite siehe unter Molybdänblei (2).

E. Bertrand (3) wies nach, dass die arsenfreien Pyromorphite optisch einachsig, die phosphorfreien Mimetesite zweischsig und dass die Mittelspecies zwischen ihnen zwar auch zweischsig sind, aber mit einem kleineren Achsenwinkel. — E. Jannettas selbstständig zu einem ähnlichen Resultate gekommen unternahm dann, gemeinschaftlich mit L. Michel eine durch chemische Analysen controlirte optische Untersuchung der betreffenden Vorkommnisse. Nach den Resultaten dieser Untersuchung unterscheiden Sie reine einachsige Pyromorphite, reine zweiachsige Mimetesite, parallel gestellte Umwachsungen eines Pyromorphitkernes durch Mimetesit und gesetzlose Mengungen beider Substanzen. Eine isomorphe Vertretung zwischen Arseniat und Phosphat würde hiernach nicht stattfinden. Anslysirt wurden:

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 7, 171. — (2) Vgl. diesen JB. S. 1860. — (3) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 6, 808.

- 4. Hofsgrund, Baden; 5. Huelgoët, Finistère, letsteres analysist von Rivot. Kr. 2, 8 und 4 sind deutlich einachsig, bei Nr. 1 und 5 wird das Kreuz an den Rändern schwach dislocist.
  - 6. Minsterit von Johanngeorgenstadt, deutlich zweischeig.
- 7. bis 11. Mischlingespecies: 7. Marienberg; 8. und 9. Zechopen; 10. Roughton Gill; 11. Cornwall. Nr. 7, 10 und 11 lassen deutlich einachsigen Kern und zweischsige Hülle erkennen, Nr. 8 ist aus drei durch einander gewachsenen Krystallen gebildet, zeigt aber doch ein scharfes Kreuz, Nr. 9 sind kleine Krystalle mit scharfem Kreuz.

	$As_2O_3$	PgO6	РЬО	F <sub>0</sub> O	CaO	PbCl <sub>e</sub>	CaFl	Summe
1.		89,	62	_	Spur	10,26		99,88
2.		88,	72	_	_	10,67	_	99,49
8.	_	16,59	69,16	8,00	_	9,61	_	98,86
4.	_	17,13	72,18	0,87	_	9,68	_	99,80
5.	_	18,10	70,25	0,15	1,25	9,50	1,20	100,45
6.	28,41	Spur	68,09	_	_	7,49	_	98,99
7.	2,72	14,56	78,02		_	9,60	_	99,90
8.	2,84	15,56	70,82	_	-	11,17	_	99,89
9.	8,45	13,92	71,00	1,75	_	9,20	_	99,41
10.	15, 100	11,81	70,08	_	_	9,05	_	99,87
11.	9,26	5,20	75,12	_	-	9,85	_	99,45.

- E. Cohen (1) publicirt die von H. Kubacska ausgeführte Analyse eines Arseneisensinters, welcher in hohlen, erst an der Luft vollkommen erhärtenden Stalactiten in einer alten Vitriolgrube unweit Schriesbeim an der Bergstraße aufgefunden wurde.
- nnd 2. Analyse. 2. Dieselbe nach Absug der Gangart auf 100 berechnet. 8. Werthe der Formel 4 H<sub>0</sub>Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, Fe<sub>3</sub>S<sub>3</sub>O<sub>12</sub>, 2 Fe<sub>3</sub>P<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, 3 Fe<sub>3</sub>As<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, 9 H<sub>2</sub>O.

•	80,	$P_{a}O_{a}$	$As_2O_5$	$\mathbf{Fe_{9}O_{9}}$	H <sub>e</sub> O	X 1)	Summe
1 (gef.).	7,08	8,69	20,72	48,86	11,81	\$,80	100,46
\$ (corr.).	7,82	8,99	21,48	50,55	11,70	_	100
8 (ber.).	7,51	8,90	21,62	50,13	11,84	_	100.
			i) Gan	gart.			

W. Flight (2) analysirte ein von R. Talling Liskeardit genanntes Mineral von Chyandour bei Penzance, Cornwall, und bezieht es auf die Formel: (R<sub>2</sub>)As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. 16 H<sub>3</sub>O. Es bildet

(1) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 404. --- (2) Chem. Soc. J. 48, 141.

faserige Lagen von 5 mm Dicke, ist weiß mit einem Stich in das Blaugrune und kommt mit Chlorit, Quarz, Eisenkies, Kupferkies, Arsenkies und Skorodit vor. Die Analyse ergab:

As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> SO<sub>8</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>9</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub> OuO CoO H<sub>2</sub>O <sup>1</sup>) Summe 26,962 1,111 28,229 7,640 1,027 0,719 84,058 99,741.

") Hiervon 4,851 Proc. hygroskopisch, 10,962 Proc. bei 100°, 5,551 Proc. bei 120°, 8,230 Proc. swischen 140 und 190°, 4,969 Proc. beim Giühen mit Bleioxyd.

Eine zweite Wasserbestimmung ergab: 4,722 Proc. hygroskopisches Wasser, 11,266 Proc. bei 100°, 4,392 Proc. zwischen 100 und 120°, 3,435 Proc. zwischen 120 und 144°, 2,448 Proc. zwischen 145 und 160°, 2,351 Proc. zwischen 160 und 190°, 4,896 Proc. beim Glühen mit Bleioxyd.

E. Sandberger (1) fand Schrauf's Mixit (2) auch zu Wittichen im Schwarzwalde.

C. Rammelsberg (3) nennt ein neues, in nierförmigen, undeutlich krystallinischen Massen vorkommendes Vanadiners von S. Luis Potosi, Mexico, Cuprodescloizit, indem Er die Resultate der Analysen (Nr. 1 und 2) auf die Formel R<sub>4</sub>V<sub>2</sub>O<sub>9</sub>. H<sub>4</sub>O bezieht, deren Werthe unter Annahme von 8Pb: 5Zn: 3Ca unter Nr. 3 berechnet sind:

 $P_2O_5$   $As_2O_5$   $V_2O_5$ ZnO H<sub>2</sub>O . Summe Sp. Gew. PbO CuO 8,26 1 (gef.). 0,17 0,28 22,47 54,57 12,75 2,52 101,02 5,856 2 (gef.). nicht bestimmt 53,49 12,50 8,00 2,52 22,63 55,22 12,54 3 (ber.). 7,38 2,23 100

# Silicate:

. . . . . .

<sup>(1)</sup> Jahrb. Min. 1888, I, 194. — (2) Vgl. JB. f. 1880, 1481. — (3) Berl. Acad. Ber. 1888, 1215. — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. I, 208.

mer), n = 22 (Leuchtenbergit) und n = 57 (Sapphirin) vor.

— A. Arzruni, der Verfasser des unten citirten Referats, macht darauf aufmerkaam, daß die Formeln sich noch einfacher gestalten, wenn man denselben den allgemeinen Ausdruck 2nR. 6 Si (12 + n)O, giebt, worin n = 3, 4, 5, . . . . 18 ist.

J. Lemberg (1) veröffentlicht unter dem Titel : "Zur Kenntnifs der Bildung und Umwandlung von Silicaten\* eine Fortsetzung Seiner früheren Arbeiten (2), wie diese voll von höchst interessantem Detail und begründet auf eine sehr große Anzahl von Analysen, von denen wir nur einen kleinen Bruchtheil reproduciren können. Behandelt werden unter Anderem : der Phonolith und seine Verwitterungsproducte (3), der verglaste Sandstein (4), natürliche Gläser und ihre Zersetzlichkeit (5), Einwirkung von Lösungsmittel auf künstliche, durch Schmelzung natürlicher Silicate erhaltene Gläser, Verhalten von Feldspathen, Zeolithen, Mineralien der Nephelingruppe, Cancrinit, Kaolin und anderen mehr unter dem Einflusse der Atmosphärilen und Lö-Eingeschalten sind Beobachtungen über Vergesungsmittel. sellschaftung und Vorschläge zur Verwendung kaustischer Lösungsmittel zur Trennung von Gesteinsbestandtheilen, ähnlich wie man jetzt ausschließlich die verschiedene Widerstandsfähigkeit gegen Säuren benutzt. Es wird dabei constatirt, daß Feldspathe und Thone rasch, Hornblende, Augit und Quarz ebenfalls verhältnismäseig schnell, Andalusit, Prehnit, Epidot und Kaliumglimmer dagegen nur langsam unter dem Einflusse von kaustischen Alkalien in leicht lösliche Verbindungen zeolithischer Natur übergeführt werden. Wichtig ist, daß Lemberg sich gegen die Aufstellung von Structurformeln für die Silicate ausspricht. Er findet, dass dieses Bestreben "die Chemie der Silicate nicht nur nicht gefördert, sondern auf Abwege geführt" hat.

<sup>(1)</sup> Zeitschr, geol. Ges. \$\$\\$5, 557. -- (2) Vgl. JB. f. 1876, 1286. -(2) Vgl. daselbet unter Geologie. -- (4) Vgl. Metamorphismus unter Geologie. -- (5) Vgl. Laven unter Geologie.

- O. Mügge (1) bestätigt die schon von M. Bauer (2) erkannte Gleitflächennatur von OP am Cyanit. — O. Korn (3) untersuchte die optischen Eigenschaften mehrerer Varietäten des Cyanits. — F. Heddle (4) analysirte:
- 1. Andalusit, roth, mitunter in Fibrolith übergehend, vom Südabhange des Hill of Clashnaree in Clova, Aberdeenshire, Schottland. 2. Andalusit, aschgrau, mit Staurolith in einem Glimmerschiefer eingewachsen und offenber durch diesen verunreinigt, von der Mill of Auchintoul, Kinnairdy Castle, Banffshire, Schottland. 3. Fibrolith, weiß, faserig, aus Gneis vom Pressendye Hill, Aberdeenshire, Schottland.
- Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> FeO **8i0.**  $\mathbf{MnO}$ CaO NagO H<sub>0</sub> MgO  $\mathbf{K}_{\mathbf{1}}\mathbf{0}$ **59,68** 1. 36,71 2,80 0,28 0,86 0,47 Spur 2. 52,54 89,81 8,27 1,09 0,46 0,86 0,85 Spur Spur 1,11 8. 89,68 0,04 58,82 1,10 0,32 0,86 Spur

Summen: 1. = 100,25; 2. = 99,49; 8. = 100,82. Spec. Gewicht: 1. = 8,121.

G. J. Kunz (5) fand schöne Topaskrystalle zu Stoncham, Maine, durchsichtige bis 75 mm groß, opake bis 0,3 m, begleitet von Triplit, Triphylin, Columbit (eine 8,5 kg schwere Masse) und einen dem Montmorillonit ähnlichen Mineral. — J. W. Mallet (6) publicirte die von C. M. Bradbury ausgeführte Analyse eines großen farblosen Topaskrystalls von einem neuen, nicht näher bezeichneten (7) Fundort in Maine, Vereinigte Staaten:

Al Si Fl O<sup>1</sup>) Summe Spec. Gew. 27,14 14,64 29,21 28,56 99,55 3,54.

1) Gehalt der Thonerde und des Kieselsäureanhydrids weniger der dem Fluct äquivalenten Menge.

Diese Analyse führt sehr genau zur Formel Al<sub>2</sub>Si $R_5$ ; (Al<sub>2</sub>:Si:Fl<sub>2</sub>: O = 1,004: 1,046: 1,537: 3,562), während aber gewöhnlich  $R = O: Fl_2 = 5: 1$  angenommen wird, ist hier  $O: Fl_3 = 2,3: 1$ , also der Gehalt an Fluor auffallend hoch.

<sup>(1)</sup> Jahrb. Min. 1883, 3, 18. — (2) Vgl. JB. f. 1878, 1286. — (8) Zeitschr. Kryst. 7, 595. — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 195 u. 192. — (5) Sill. Am. J. [8] 35, 161; im Auss. Zeitschr. Kryst. 9, 86. — (6) Chem. News 48, 109. — (7) Wohl der in der vorhergehenden Arbeit erwähnte.

Th. Liweh (1) untersuchte Datolith von Terra di Zanchetto bei Bologna, welcher dicke, weisse, mit Krystallen besetzte Krusten auf zersetztem Gabbro bildet. Er maß die neuen Formen oc P<sup>3</sup>/<sub>3</sub>, —6 P3, —4 P2, — <sup>10</sup>/<sub>3</sub> P, — P, — <sup>2</sup>/<sub>5</sub> P. Auch Zwillinge nach dem Gesetze: Zwillingsebene — 2P4 wurden beobachtet. Die chemische Analyse ergab:

6iO<sub>5</sub> B<sub>2</sub>O<sub>6</sub> CaO H<sub>2</sub>O Summe 87,20 21,74 °C) 85,29 5,77 100 °C).

4) Ans der Differens bestimmt, -- 5) Mach Abnug von 0,64 Proc. CaOO<sub>5</sub>.

A. Des Cloiseaux (2) beobachtet an kleinen Euklaskrystallen aus Brasilien einige neue Flächen.

W. J. Lewis (3) stellte an einem in Kalkstein eingewachsenen Epidotkrystall Controlmessungen an. Der Fundort wird nicht angegeben. — F. Heddle (4) analysirte Zoisit, in farblosen und grauen Krystallen dem Quarzit und Kalkstein von Gastally, Glen Urquhart, Schottland, eingewachsen (Nr. 1), sowie solchen, hellbraun, aus Quarz von Laggan, Dulnan Bridge bei Grantown, Invernesshire, Schottland (Nr. 2). Den Withamit (5) von Glencoe rechnet Er trotz der nicht unbedeutend abweichenden Analysenresultate (Nr. 3) nach Dana's Vorgange zum Epidot:

8iQ, K<sub>0</sub> NacO HaO  $Al_{2}O_{2}$ Fo,O, FoO MnO CaO Mg0 1,06 28,34 0,57 2,41 1, 89,60 81,08 2,07 0,08 Spur 22,08 8,88 2. 88,75 28,14 6,55 0,92 0,42 0,96 0,94 2,40. 8. 48,28 28,09 6,68 1,18 0,14 20,00 0,88

Summen: 1. == 100,21; 2. == 100,14; 8. == 99,70 (einschließlich 0,25 Proc. Li<sub>2</sub>O).

Spec. Gewicht: 1. = 8,014; 2. = 8,488.

F. A. Genth (6) untersuchte den von W. E. Hidden (7) beschriebenen Allanit von Alexander County, Nordearolina

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 3, 569. — (2) Ann. chim. phys. [5] 39, 400; im Auss. Zeitschr. Kryst. 3, 594. — (3) Zeitschr. Kryst. 3, 188. — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 3, 194 und 196. — (5) In dem uns allein suganglichen Referat ist fälschlich "Witharnit" geschrieben. F. N. — (6) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Auss. Zeitschr. Kryst. 3, 89. — (7) Vgl. JB. f. 1882, 1546.

(Nr. 1), und fügt eine Untersuchung desjenigen von der Glimmergrube von Balsam Gap, Buncombe County, Nordcarolina (Nr. 2) bei, wo sich das Mineral in mitunter 15 bis 30 cm großen Krystallen gefunden hat:

	SiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Ce <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Di <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	La <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	Y,O,	$Fe_2O_8$	FeO
1.	82,05	22,98		14,81		0,85	11,04	
2.	32,79	18,16	6,07	14,4	10	1,84	1,64	10,08
	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	<b>X</b> 1)	Summe	Spec. Gew.
1.	1,99	1,28	9,43	0,54	0,20	8,64	98,76	8,005
2.	1,23	0,15	10,95	0,88	0,13	1,89	99,65	<b>8,400</b> .
				1) Glühyes	rinst.			

W. J. Lewis (1) mass an einem Vesuvian, vermuthlich von Zermatt, die Form <sup>1</sup>/<sub>7</sub> P. — O. Korn (2) fand an dem grünlichgelben, in Kalkstein eingewachsenen Vesuvian von Kedabek, Kaukasien, die neuen Formen <sup>9</sup>/<sub>5</sub> P, 4 P, <sup>5</sup>/<sub>4</sub> P <sup>5</sup>/<sub>4</sub>, <sup>17</sup>/<sub>4</sub> P <sup>17</sup>/<sub>4</sub> und bestimmte das Achsenverhältnis zu

$$a:c=1:0,5849.$$

Die chemische Analyse ergab:

H<sub>•</sub>O SiO. Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> FeO MnO CaO MgO K<sub>2</sub>O Samme 5,42 0,69 8pur 85,57 8,66 2,06 **36,81** 15,46 8pur 99,67. Spec. Gewicht = 8,2588.

P. Jannasch (3) wies in einigen Vesuvianen einen Fluorgehalt nach, so in demjenigen vom Vesuv, dessen vollständige Analyse unten gegeben ist, von Egg bei Christiansand, Norwegen (1,19 bis 1,23 Proc., Gesammtglühverlust 3,14 Proc.) und im sogenannten Wiluit aus Sibirien (0,23 Proc., Gesammtglühverlust 1,02 Proc.), während der Vesuvian aus dem Alathale kein Fluor enthält. Aus dem analytischen Detail sei nur hervorgehoben, dass man sich der Eigenschaft des Vesuvians, nach dem Schmelzen in verdünnter Salzsäure löslich zu sein, bediente, und das die Fluorbestimmung unter Beobachtung gewisser Cautelen nach H. Rose's Methode vorgenommen wurde. Um zu beweisen, dass der Gehalt an Fluor nicht etwa beigemengtem Flusspathe

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 7, 182. — (2) Zeitschr. Kryst. 7, 871. — (3) Jahra. Min. 1883, 2, 123.

entstammte, wurde reines Gesteinspulver und solches mit einer dem Fluorgehalte entsprechenden Menge Flusspath vermischt, unter gleichen Bedingungen der Erhitzung mit Schwefelsäure unterworfen, wobei nur in letzterem Falle eine Entwickelung von Fluor stattfand; zudem hatte man das zu analysirende Material vermittelst der Klein'schen Lösung homogen und von Beimengungen frei hergestellt. Die oben erwähnte Eigenschaft des Vesuvians, leichte Löslichkeit nach dem Schmelzen, besitzen auch Kalkthonerdegranaten, während die Mangan und Eisen enthaltenden Varietäten auch nach dem Schmelzen schwer löslich bleiben. Die Analysen des Vesuvians vom Vesuv ergaben:

1. und 2. Mit Soda aufgeschlossen. - 8. In Salzsture gelöst.

BiO. Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fo<sub>2</sub>O<sub>2</sub> F<sub>0</sub>O MnQ CaO MgO Na<sub>0</sub>O H<sub>0</sub>0 F 8,00 - 2,07 1. 86,81 16,42 0,66 86,22 2,17 0,42 1,57 1,06 2, 57,04 16,85 3,32 1,96 0,45 85,29 2,85 0,47 1,00 1,18

8. 87,08 16,88 2,74 2,01 0,60 85,50 2,84 0,44 1,88 1,06.
Summer: 1. == 100.48 (singebliefelich 0.08 Proc. Li-O): 2 == 100.26

Summen: 1. = 100,48 (sinschließlich 0,08 Proc. Li<sub>2</sub>O); 2. = 100,26; 3. = 100,48.

Spur von Kali.

Spec. Gewicht == 8,408 bis 3,472, des mit der Klein'schen Flüssigkeit gewonnenen Pulvers == 8,448.

F. Heddle (1) analysirte einen dunkelbraunen Vesuviankrystall aus Kalkstein von Dalnabo, Glengairn, Aberdeenshire, Schottland:

SiO. Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>B</sub>O<sub>B</sub> FeO MnO CaO H,O MgO KaO NagO 86,25 18,68 0,98 5,04 0,84 88,94 0,57 0,58 1,78. 1,57 Summe = 100,08. — Spec. Gewicht == 3,48.

F. Heddle (2) analysirte ferner:

 Olivinaggregate mit Pyrop aus säulenförmigem Basalt von Shooter's Point, Pife, Schottland. — 2. Mangelhaft ausgebildete Olivinkrystalle aus sogenanntem Augitfels von dem Gipfel des Halival, Insel Rum, Schottland.

KaO NagO HaO FeO MaO CaO MgO SiO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 1. 42,42 86,69 1,07 6,26 0,28 4,44 1,48 1,16 8,15 2,97 0,10 2. \$8,00 18,70 0,84 88,00 1,59, 0,39 2,95 Summen: 1. = 100,07; 2. = 99,95.

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 195. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 196.

H. Laspeyres (1) beschreibt Manganeisenolivin, welcher sich in tafelförmigen, bis 2 cm großen Krystallen in einer Frischschlacke gebildet hatte. Die Formen sind  $\infty P \infty$ ,  $\infty P$ ,  $2P \infty$  und ergaben  $\infty P = 4900$  und die Achsenelemente

$$a:b:c=0,4559:1:0,5898.$$

1. und 2. Analysen. — 3. Mittel, nach Abzug der Beimengungen suf 100 reducirt. — 4. Werthe der Formel MnFe<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub>.

	SiO <sub>2</sub>	$Fe_2O_2$	FeO	MnO	Fe 1)	X *)	<b>Bumme</b>
1 (gef.).	24,61	0,71	44,00	13,84	0,58	16,81	100,55
2 (gef.).	<b>25,8</b> 1	0,82	44,00	13,82	<b>0,75</b> .	15,22	100,42
\$ (corr.).	30,86	_	52,98	16,66			100
4 (ber.).	29,50		53,08	17,42	_	-	100.

<sup>1)</sup> Metallisch. — 2) Quarzsand.

A. Gorgeu (2) erhielt künstlichen krystallisirten Rhodonit und Tephroit bei Einwirkung von Wasserdampf auf ein schmelzendes Gemenge von 1 Thl. gefällter Kieselsäure und 10 Thln. Manganchlorür, ersteren bei kürzerem, letzteren bei längerem Verlauf des Experiments.

G. Freda (3) läst hinsichtlich der farblosen, durchsichtigen Substanz, deren Analyse unten reproducirt ist, die Frage offen, ob sie dem Monticellit beizuzählen ist oder ob es sich un eine neue Mineralspecies handelt. Ein Fundort wird in dem uns allein zugänglichen Referat nicht genannt, ist aber, nach Analogie mit anderen, gleichzeitig beschriebenen Mineralien, Monte Somma:

H. Sjögren (4) liefert eine krystallographische Monographie des Chondrodits von Kafveltorp, Schweden. Er kommt med dem Resultate, dass der Chondrodit trotz nur sehr geringen Neigungswinkel monoklin krystallisire und findet das Verhältnis zwischen den verwandten Species am besten ausgedrückt, wenn man unter Adoption der Dana'schen Aufstellung die

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. 7, 494. — (2) Compt. rend. 97, 320. — (3) Ges. chim. ital. 18, 499 (Ausz.). — (4) Zeitschr. Kryst. 7, 118.

Horisontalachsen gleich setst. Dann erhält man für die Verticalschsen folgendes Verhältnis:

Olivin Klinohumit Humit Chondrodit 24 : 27 : 28 : 80.

Speciell für den näher untersuchten Chondrodis unterscheidet Sjögren zwei Varietäten: eine hellere, gelbe, an Bleiglanz gebundene und eine dunklere braune, welche in Kupferkies vorkommt. An beiden sind dieselben Formen nachweisbar, aber während 0 P und die Orthodomen bei der erstgenannten zurücktreten, herrschen sie bei der letzteren vor. Bei beiden findet Zwillingsbildung nach dem Gesetz: Zwillingsebene ½ Poo statt; das am allgemeinsten verbreitete ist aber dasjenige nach 0 P. Berechnet wird aus ausführlichen Winkeltabellen, hinsichtlich deren wir auf das Original verweisen müssen, das Achsenverhältnifs:

a:b:c=1,0858:1:1,5727; ac =  $90^{4}0^{4}$ .

Ausführlich werden auch die das Vorkommen begleitenden Mineralien: Kupferkies, Bleiglanz, Zinkblende, Schwefelkies, Magnetkies, Flußspath, Pleonast, Diopsid, Augit, Hornblende und Grammatit nach ihren krystallographischen Eigenschaften besprochen. — H. Sjögren (1) knüpft ferner an eine ausführliche Schilderung des Humitvorkommens von der Ladugrube, Schweden, eine Discussion der Formeln dieses und der verwandten Mineralien an. Mit Uebergehung der Structurformeln, welche Sjögren giebt, bemerken wir nur, daß der Autor aus eigenen, unten reproducirten Analysen und aus den früher publicirten der betreffenden Mineralspecies folgende empirische Formeln erhält:

Klinohumit Mg;SiaO<sub>12</sub>R<sub>0</sub>; Humit Mg<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>3</sub> R<sub>2</sub>; Chondrodit Mg<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>12</sub>R<sub>4</sub>;

worin R Fluor und Hydroxyl in isomorpher Vertretung bezeichnet. Die Krystalle des Humits von der Ladugrube gehören zu dem vesuvischen Typus I, auffallender Weise deshalb,

(1) Zeitschr. Kryst. ¥, 344.

weil das Vorkommen ein ganz verschiedenes ist: das schwedische Mineral ist an metamorphosirte sedimentäre Lager geknüpft und ist sehr häufig zu Serpentin umgewandelt. Die krystallographischen Constanten wurden zu:

$$a:b:c=1:1,10968:1,46492$$

bestimmt und Zwillinge nach dem auch bei dem vesuvischen Vorkommen auftretenden Gesetze: Zwillingsebene  $^3/_7$  P $\infty$ , aufgefunden. Die beigegebenen Analysen beziehen sich:

1. Brauner Chondrodit von Kafveltorp (1). — 2. Gelber Chondrodit ebendaher (1). — 3. Humit von der Ladugrube.

	SiO <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	FeO	MnO	CaO	MgO	Fl	<b>X</b> 1)	Summe
1.	38,18	0,68	4,95	0,75	Spur	54,71	4,99	0,55	99,76
2.	84,01	0,71	4,62	0,81		54,97	4,56	0,61	100,29
8.	35,18	_	3,26	0,41		55,16	2,45	2,16	98,57°).

<sup>)</sup> Glühverlust. — 2) Die Analyse wurde nur mit 0,8 g Materal ausgeführt, das seien nicht ganz frisch zu sein schien.

A. Kenngott (2) knüpft an diese Publication Bemerkungen über die Humitanalysen an und kommt zu dem Resultate, daß dieselben in ihren Resultaten viel zu different und namentlich hinsichtlich des Verlustes (während sie doch immer wegen des Fluorgehaltes ein Plus geben sollten) viel zu wenig discutabel sind, um die Aufstellung einer Humitformel zu erlauben. Namentlich wendet Er sich gegen den Versuch, die Abweichungen aus einer isomorphen Vertretung von Fluor durch Hydroxyl erklären zu wollen. — Nach G. Freda (3) enthält ein grüner, in krystallinischen Körnern vorkommender Humit vom Monte Somma:

J. Lorenzen (4) berichtete, dass die bisherigen Angaben über grönländischen Lieurst irrthümlich waren, insofern es sich

<sup>(1)</sup> Vgl. die vorausgehende Arbeit. — (2) Jahrb. Min. 1883, S, 174. — (8) Gazz. chim. ital. 18, 498 (Ausz.). — (4) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 609.

Aechter Lievrit ist dagegen bei Tungdliarfik und Kangerdluarsuk vorgekommen in schwarzen, derben Massen oder in Krystallen, durch gestreifte Prismen,  $\bar{P}\infty$ ,  $2\,\bar{P}\infty$  und P (1) begrenzt. Die Analyse ergab :

8iO. Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO H<sub>0</sub>O MnO CaO Summe Spec. Gew. 29,80 20,80 88,50 1,97 18,71 1,90 100,68 **4,05**.

A. Arche's (2) Arbeit über Cerit und dessen Aufbearbeitung auf Cer u. s. w. haben wir die folgende Analyse einer Ceritprobe zu entnehmen:

 $\mathbf{E_0O_4}^{2}$ X ¹) MgO C<sub>0</sub>O CaCO<sub>a</sub> Cu<sub>2</sub>8 Bì,S, MoS. H<sub>0</sub> 20,14 68,18 2,14 2,65 0,06 2,85 5,94 0,21 0,17 2,40.

1) Coritoxyde. - 2) FegOs and AlsOs.

Summe - 99,74.

Der Analytiker nimmt an, daß "Eisenoxyd, Thonerde und Kobalt mit in die Formel einbezogen werden können, und für Cer Lanthan nebet Didym substituirend auftreten".

W. C. Eustis (3) analysirte, wie J. W. Mallet berichtete, ein *Kielselkupfer* von der Ivanhoe Grube, 120 km westlich von Silver City, Arizona:

BiO<sub>3</sub> CuO H<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew. 84,08 88,22 81,65 98,95 2,8.

Diese Werthe würden zur Formel Cu<sub>8</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>11</sub> . 13 H<sub>2</sub>O oder (Cu<sub>8</sub>H<sub>8/4</sub>)SiO<sub>3</sub> . 3 H<sub>2</sub>O führen.

C. Klein (4) publicirt ein umfassendes Material über optische Studien am Granat. Ohne auf das Detail eingehen zu können, sei nur das allgemeine Resultat formulirt, welches sich gegen Mallard's bekannte Annahmen von Subindividuen anderer Krystallsysteme, als des tesseralen, richtet. Es wird eine jede ursprüngliche molekulare Doppelbrechung geleugnet und alle beobachtete Anomalie auf secundäre Störungen, Con-

<sup>(1)</sup> Unter Benutsung einer vom Verfasser des citizten Referate, C. Hintse, vorgenommenen Correctur. — (2) Monatah. Chem. 4, 918. — (8) Chem. News 49, 109. — (4) Jahrb. Min. 1888, 2, 87.

traction der Masse bis zur Entstehung von Trennungsklüften zurückgeführt und die Abhängigkeit dieser secundären Doppelbrechung von den Begrenzungselementen nachgewiesen. — Weiter haben wir der Arbeit die folgenden, von P. Jannasch ausgeführten Analysen des optisch geprüften Materials zu entnehmen:

1. Weißer Granat von Auerbach,  $\infty$  O. — 2. und 8. Braunrother Granat von der Mussaalp;  $\infty$  O. 2 O 2 und 2 O 2.  $\infty$  O. — 4. Gelber Granat von Cziklowa, Banat,  $\infty$  O mit unvollzähligem 4 O  $\frac{4}{8}$ . — 5. Gelber Granat vom Vesuv,  $\infty$  O. 202.

	SiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	Fe <sub>3</sub> O <sub>3</sub>	FeO	MnO	CaO	MgO	Na <sub>2</sub> O	<b>X</b> 1)	Summe
1.	41,80	20,91		2,01	0,18	38,48	0,82	0,42*)	0,38*)	100
2.	38,12	18,35	7,1	7	0,18	<b>35,40</b>	0,02	0,42	0,74	100,35
8.	88,94	17,42	7,6	2	0,56	34,76	0,87	· 0,34	0,51	100,52
4.	89,74	19,28	_	5,14	0,13	<b>35,48</b>	0,56	0,61	0,53	101,42
<b>5.</b>	89,88	20,16	1,08	1,21	0,46	85,42	0,97	0,33	1,04	100,45.

1) Glühverlust. — 7) Spectralanalytische Spuren von Kali und Lithion. — 7 Keise Kohlensäure.

Spec. Gew. 1. = 8,47; 2. und 8. = 8,633; 4. = 8,571; 5. = 3,572.

- C. N. Kulibin (1) beschreibt ein 9 cm zu 7,5 cm großes Krystallfragment (2 O 2.∞ O.m On) eines Grossulars vom Flusse Wiluj, Ostsibirien. F. Heddle (2), A. Liversidge (3), Th. N. Tschernyschow (4) und W. F. Fontaine (5) liefern Granatanalysen:
- 1. Granat von den Leiter Musselklippen, Ben Hope, Schottland, in  $\infty$ 0 krystallisirt, von Heddle analysirt. 2. Andradit, in  $\infty$ 0 krystallisirt, von Wallerawang, Neusüdwales, von Liversidge analysirt. 8. Gressules, in  $\infty$ 0 undeutlich krystallisirt, von Mudgee, Neusüdwales, von Demselben analysirt. 4. Mangangranat, in 202 krystallisirt, aus Topas führendem Granit von der Blum'schen Grube, Ilmengebirge, von Th. N. Tschernyschow analysirt. 5. Mangangranat von Scheich-Dzeli, Chiwa, von P. D. Nikolajew analysirt. Beide Analysen der Mangangranaten führen mit der von der gewöhnlichen abweichenden Formel R<sub>4</sub>R<sub>4</sub>Si<sub>6</sub>O<sub>30</sub>. 6. Spesserin, in körnigen, lose verbundenen Massen, mit Helvin (6) innig gemengt, von

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 398. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 611. — (3) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 9, 92. — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 892. — (5) Sill. Am. J. [3] 35, 884. — (6) Vgl. diesen JR. 8. 1882.

einer Glimmergrube in Amelia County, Virginia, von W. F. Fontaine beschrieben, von C. M. Bradbury analysirt.

```
MgO
                                                           H<sub>2</sub>O CO<sub>2</sub>
            Al_2O_2
                    Fe<sub>3</sub>O<sub>3</sub>
    8iO<sub>2</sub>
                             FeO
                                     MnO
                                             CaO
                                                                         Summe
1. 35,00
            21,54
                     2,82
                            26,54
                                      4,46
                                              7,11
                                                     2,31
                                                            0,14
                                                                          99,92
                                                            0,32
    34,17
           8,25
                    29,44
                           0,98
                                    0,55
                                             28,30
                                                                  1,98
                                                                          99,47 <sup>1</sup>)
2.
                                    3,70
3.
   40,52
          19,91
                  0,29
                           8,16
                                             82,24 Spur
                                                                  0,25 100,07
                            10,90
   36,60 21,46 6,48
                                     20,86
4.
                                              2,27
                                                     0,24
                                                            0,28
                                                                          99,09
5. 35,21
            28,32
                     5,71
                            15,48
                                     16,41
                                              1,89
                                                     1,13
                                                            0,14
                                                                          98,74
6.
    36,84
            12,68
                              4,57
                                     44,20
                                              1,49
                                                     0,47
                                                           Spur
                                                                         . 99,70.
```

1) Einschliefslich 0,84 Proc. K2O und 0,19 Proc. Na2O.

Spec. Gew.: 1. = 4,127; 4. = 4,15; 5. = 4,158; 6. = 4,20. Eine Notiz über die Löslichkeit einiger Granatvarietäten nach vorausgegangener Schmelzung siehe unter Vesuvian (1). — A. Gorgeu (2) erhielt bei der Einwirkung eines mit Wasserdampf gesättigten Wasserstoffstromes auf ein Gemenge von Thon und Manganchlorür Spessartin, in 0,03 bis 0,05 mm großen Krystallen (202):

1. Künstlicher Spessartin. — 2. Werthe der Formel Mn<sub>s</sub>Al<sub>s</sub>Si<sub>6</sub>O<sub>12</sub>.

	SiO <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	MnO	CaO MgO	Summe
1 (gef.).	36,10	21,25	42,70	Spur	100,05
2 (ber.).	<b>36,8</b> 0	20,75	42,95		100.

Spec. Gewicht des künstlichen Spessartins = 4,05; des natürlichen 3,80 bis 4,30.

C. Hintze (3) beschreibt ein neues Vorkommen des Danburits (4) vom Scopi, Graubündten. Die Messungen stimmen mit den an dem amerikanischen Vorkommen vorgenommenen gut überein und liefern die neuen Flächen: 6 P∞, 7 P∞, <sup>2</sup>/<sub>7</sub> P<sup>4</sup>/<sub>18</sub>, <sup>7</sup>/<sub>2</sub> P<sup>7</sup>/<sub>5</sub> und <sup>2</sup>/<sub>3</sub> P∞. Dem Typus nach unterscheiden sich die Krystalle des neuen Fundorts von den amerikanischen durch das Vorwalten der Pyramide 2 P4, die man, wenn der Schweizer Fund der ältere gewesen wäre, wohl als Grundpyramide gewählt haben würde, sowie durch das Fehlen von 0 P. C. Bodewig (5), A. Schrauf (6) und E. Ludwig (7)

(1) Vgl. diesen JB. S. 1875. — (2) Compt. rend. 97, 1303. — (3) Zeitschr. Kryst. 7, 296; Nachtrag 7, 591. — (4) Vgl. JB. f. 1880, 1443. — (5) Zeitschr. Kryst. 7, 391. — (6) Zeitschr. Kryst. 7, 391. — (7) Wien. Acad. Ber. (1. Abth.) 86, 270.

liefern Analysen, welche sämmtlich unter einander und mit denen des amerikanischen Vorkommens gut übereinstimmen:

1. und 2. Bodewig. — 3. A. Schrauf. — 4. E. Ludwig. — 5. Werthe der Formel CaB<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>6</sub>.

	SiO <sub>B</sub>	$B_2O_8$	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	CaO	<b>X</b> 1)	Summe	Spec. Gew.
1 (gef.).	48,77	27,92	0,08	0,26	22,92		99,95	2,986
2 (gef.).	48,55	28,26	0,08	0,20	22,87	-	99,96	
3 (gef.).	48,92	26,88°)	1	,87	21,97	0,86	100	-
4 (gef.).	48,52	28,77	8	pur	28,08		100,62*	2,985
5 (ber.).	48,78	28,46			22,76	_	. 100	

1) Glühverlust. — 2) Aus der Differenz bestimmt. — 2) Minschliefelich 0,80 Proc. MgO.

W. F. Fontaine (1) publicirte die Analyse eines mit dem oben erwähnten Spessartin (2) vorkommenden *Helvin*. Wir haben die Analyse nach einer anderen Quelle schon im vorjährigen JB. (3) reproducirt.

G. Tschermak (4) betrachtet nach Analogie Seiner Feldspaththeorie die Glieder der Skapolithreihe als isomorphe Mischungen zweier extremer Silicate, welche Er als Meionit und Marialith bezeichnet, weil sie in gewissen Meioniten und im Marialith vom Vesuv wenigstens annähernd rein vorkommen. Meionit hat die Formel Ca<sub>8</sub>Al<sub>12</sub>Si<sub>12</sub>O<sub>50</sub> (im folgenden mit Me bezeichnet), Marialith Na<sub>8</sub>Al<sub>6</sub>Si<sub>18</sub>O<sub>48</sub>Cl<sub>2</sub>(Ma). Die procentische Zusammensetzung beider hypothetischer Silicate ist unten gegeben. Die Frage nach der Rolle des jedenfalls auch wesentlichen Gehalts an Kohlensäure und Schwefelsäure lässt Tschermak wegen ungenügenden Analysenmaterials vorläufig offen. Morphologisch stehen sich alle Glieder der Skapolithreihe sehr nahe; sie sind sämmtlich quadratisch, und zwar, wie aus der Vertheilung von Erhabenheiten auf den Flächen und aus den Aetzfiguren geschlossen werden kann, pyramidal hemiedrisch. Die Polkantenwinkel schwanken zwischen den engen Grenzen von 43°48' (Meionit vom Vesuv nach Rammelsberg) und 44°4' (Mizzonit nach Scacchi). Alle sind ferner spaltbar nach

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] **35**, 388. — (2) Vgl. diesen JB. S. 1881. — (3) Vgl. JB. f. 1882, 1551. — (4) Monatsh. Chem. **4**, 851.

sammensetzung der Grenzsilicate einige schon früher (1) reproducirte, von Sipöcz ausgeführte Analysen, weil die neue Publication wichtige Correcturen in Bezug auf den Chlorgehalt (früher zu niedrig gefunden) enthält;

Meionitsilioat (Me). — 2. Marialithsilicat (Ma). — 8. bis 5. Skapolithe,
 von Malsjö, 4. von Arendal, 5. von Gouverneur, sümmtlich von Sipöcs analysirt.

	SiO,	Al <sub>0</sub> O <sub>0</sub>	FeO	ChO	NagO	$\mathbf{K_t}0$	Cl	80,	CO	$H_{\sharp}0$
1.	40,81	84,60	***	25,09	_	-	_	_	_	_
3.	68,88	18,26	_	_	14,66	-	4,20	_	_	_
8.	52,48	25,56	0,89	12,44	6,52	0,79	1,70	0,58	0,14	0,61
4.	52,57	24,24	0,26	11,67	7,19	0,42	1,68	0,90	0,39	0,69
5.	52,65	25,82	0,11	11,80	6,64	1,58	2,14	0,14	_	0,42.

Summen: 1. = 100; 2. = 100,95; 3. = 101,21; 4. = 99,86; 5. = 100,58 (einschließlich 0,25 Proc. MgO).

Nach dem vorhandenen Analysenmaterial (soweit solches brauchbar ist), giebt nun Tuch ermak felgende Systematik der Mineralien der Skapolithreihe:

- Mischungen von Me bis Me<sub>2</sub>Ma<sub>1</sub>; durch Stare vollkommen oder beinabe vollkommen sersetsber.
  - a. Meionit (Meionit, Hany).
  - b. Wernerit (Paranthin, Hany; Wernerit, D' Andrada s. Th.; Skapolith, Werner s. Th.; Nuttalit, Brooke; Glaukolith, Fischer; Strogonowit, Hermann; Paralogit, Nordenskield).
- II. Me<sub>2</sub>Ma<sub>1</sub> bis Me<sub>1</sub>Ma<sub>2</sub>, unvollkommen sersetsbar.
  - a. Missonit (Missonit, Scacobi).
  - b. Skapolith (Wernerit, D' Andrada s. Th.; Skapolith, Werner s. Th.; Ekebergit, Bernelius; Scoleverose, Beudant; Porsellanit, v. Kobell; Passauit, Naumana).
- III. Me, Ma, bis Ma, unsersetzbar.
  - a. Marialith (Marialith, vom Rath).
  - b. Biponit (Dipyr, Hauy; Prehaitoid, Blomstrand).

Als Veränderungsproducte (abgesehen von den Pseudomorphosen) giebt Tachermak an:

Atheriaetit, Weibye; Algerit, Hunt; Wilsonit, Hunt; Couseranit, Charpenties; talkertiger Skapolith, Schumacher; Micarell, Abilguard.

(1) Vgl. JB. f. 1881, 1882.

# F. Heddle (1) analysirte zwei schottische Skapolithe:

1. Grauer, unvollkommener Krystall, mit Zoisit in Kalk von Milltown, Glen Urquhart, Rosshire. — 2. Krystalle, durch Auflösen des Marmors von Tiree erhalten.

FeO K<sub>2</sub>O  $Al_2O_3$ Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO MgO **SiO**. MnO NagO H<sub>0</sub> 45,90 27,87 2,95 20,21 0,31 0,32 0,58 2,09 1. Spur 48,92 1,51 0,54 7,75 2. 22,10 **3,16** 2,77 6,06 1,28 5,69.

Summen: 1. = 99,73; 2. = 99,78.

Spec. Gew. 1. = 8,004.

Th. N. Tschernyschow (2) rechnet zum Skapolith ein Mineral, welches mit Sodalith und Glimmer im Ilmengebirge vorkommt:

SiO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> CaO Na<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O Fe Summe 54,6 28,4 0,56 12,69 9,08 Spur 100,29.

J. Lorenzen (3) beschreibt Nephelin in Krystallen (Nr. 1) und in derben Massen (Nr. 2), mit Arfvedsonit und Feldspath gemengt, aus dem Sodalithsyenit von Tunugdliarfik, Südgrönland:

Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Na<sub>2</sub>O Cl **SiO** CaO K<sub>2</sub>O  $\mathbf{X}^{1}$ Summe Sp. G. 99,48 1. 43,39 32,28 0,92 5,62 0,70 16,52 2,60 Spur 2. 41,87 33,94 0,70 0,47 6,68 15,03 Spur 0,94 99,63 2,68. 1) Glühverlust.

Derselbe (4) analysirte Sodalith aus dem Sodalithsyenit im Julianehaabdistricte, Südgrönland. Das Mineral ist in grünen Dodekaëdern krystallisirt, welche von Erbsengröße bis 2 cm Durchmesser in Arfvedsonit, Feldspath oder Eudialyt eingewachsen sind:

SiO. Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> CaO Na<sub>2</sub>O K<sub>2</sub>O CI Summo Sp. Gew. 36,50 31,53 0,25 26,80 7,80 102,25 0,18 0,19 2,31.

F. J. Wiik (5) untersuchte die Aetzfiguren einer größeren Anzahl von Glimmervarietäten. — Ueber mehrere Glimmerarten als Umwandlungsproducte des Korunds siehe daselbst (6).

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. V, 198. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. V, 892. — (3) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. V, 608. — (4) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. V, 608. — (6) Vgl. diesen JB. S. 1885 f.

des Glimmerdiorits von Christianberg im Böhmerwalde (2). Unter dem Mikroskope sind zahlreiche aus Apatit bestehende Einschlüsse zu erkennen. Die Analyse ergab:

FeO CaO 8iO. ALO. Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> CraO. MgO K<sub>1</sub>O No<sub>2</sub>O \$9,588 18,451 8,069 4,892 8,885 0,141 22,525 4,182 1,234. Summe == 99,544 (einschliefslich 1,495 Proc. H<sub>0</sub>O und 0,693 Proc. Apatit). Spec. Gew. == 2,811.

M. U. Hollrung (3) untersuchte Rubellan und kam zu dem Resultate, dass sehr verschiedenartige Substanzen mit diesem Namen belegt werden. So ist namentlich derjenige aus dem Basalttuff von Kostenblatt specifisch verschieden von den Vorkommnissen aus dem Tuff von Schima und der Lava vom Laacher See. Auf das letztgenannte Vorkommen beziehen sich die unten reproducirten Analysen und zwar ist Nr. 1 die am wenigsten, Nr. 3 die am meisten zersetzte Substanz. Die mikroskopische Untersuchung ergab, dass der Rubellan nie vollkommen homogen ist; Beimengungen von unbestimmbaren Krystallnadeln (kein Rutil) sind die häufigsten. Entstanden ist der Rubellan am wahrscheinlichsten aus Magnesiumglimmer, so eng auch gelegentlich die Verknüpfung mit Augit ist:

8iO. TiO. Al<sub>2</sub>O<sub>4</sub> Fe<sub>s</sub>O<sub>s</sub> FeO . MgO K<sub>4</sub>O Na<sub>2</sub>O H.O 11,18 IA 86,25 0,88 14,88 28,04 8,34 1,87 1,35 8,29 1b. 85,90 0,65 15,84 27,69 8,94 11,81 1,59 1,88 3,81 **3a.** 86,99 0,61 18,17 22,19 1,81 11,75 1,66 1,58 8,59 1,82 2b. 86,97 0,80 17,94 22,81 1,50 11,97 1,60 1,43 3,61 1,08 1,19 **3a.** 36,68 17,11 25,88 1,19 11,78 1,88 0,89 4,51 25,96 87,09 1,24 17,02 1,19 11,58 2,01 0,38 4,66

Summen: 1a. = 100,88; 1b. = 100,41; 2a. = 99,67; 2b. = 98,62;

BL = 101,59; 8b. = 101,08.

J. W. Mallet (4) citirt die von Tween ausgeführte Analyse eines aus Granit von Pihra-Hazaribagh, Bengalen, stammenden Lithionglimmers;

<sup>(1)</sup> Jahrh. geol. Reichsanst. \$3, 689. — (2) Vgl. diesen JB. unter Geologie. — (3) Min. Petr. Mitth. 5, 304. — (4) Chem. News 49, 109.

F. Heddle (1) analysirte Paulit aus Dioritgängen und losen Blöcken von Craigh Buroch, Banffshire, Schottland:

MgO CaO Na<sub>2</sub>O MnO **8i0.** Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO K<sub>2</sub>O H<sub>0</sub> Summe 0,69 5,80 12,67 24,23 0,25 • 51,46 4,02 0,74 0,52 99,88.

A. Funaro und L. Busatti (2) publiciren eine Analyse des Wollastonits von S. Vito, District Sarrabus, Sardinien. Das Mineral bildet in dem Silberadern führenden Gesteine radialstängelige Gruppen, organischen Gebilden, etwa Oldhamis täuschend ähnlich. Die Identität mit Wollastonit ließ sich theils durch die reproducirte Analyse, theils durch einige Winkelmessungen nachweisen:

1. Analyse. — 2. Dieselbe nach Abzug des beigemengten Brauneisens.

MgO Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Spec. Gew. H<sub>2</sub>O 8iO. CaO Samme 1 (gef.). 49,78 45,12 2,20 0,60 2,7 bis 2,8 98,90 1,20 2 (corr.). 51,80 46,95 1,25 100 Eine weitere Notiz über Wollastonit vgl. unter Feldspathe.

H. Bücking (3) führt Knickungen, welche sich am Bronzit vom Ultenthal auf  $\infty \check{P} \infty$  beobachten lassen, auf Zwillingsbildungen zurück, vielleicht durch Druck entstanden, welcher bei der theilweisen Umwandlung des den Bronzit enthaltenden Olivinfelses in Serpentin ausgeübt wurde. — F. Becke (4) stellt die mikroskopischen Unterschiede zwischen Bronzit und Augit tabellarisch zusammen.

A. Kenngott (5) unterwirft die von Wiik (6) mitgetheilten Augit- und Hornblendeanalysen einer Berechnung und findet, dass die Augite sämmtlich, die Hornblenden ebenfalls mit Ausnahme der unter C analysirten, welche zu viel Kieselsäure enthält, sich der Formel RSiO<sub>8</sub> unterordnen, wenn Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> als Stellvertreter dieser Atomgruppe betrachtet wird. — C. Dölter (7) publicirt Analysen von Augiten aus Gesteinen der Capverd'schen Inseln. Sofern nicht das Gegentheil angegeben ist, rühren die Analysen von Dölter selbst her:

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 2, 194. — (2) Gasz. chim. ital. 23, 435. — (8) Zeitschr. Kryst. 2, 502; vgl. van Weroecke's Arbeit, diesen JB. unter Diallag. — (4) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 527. — (5) Jahrb. Min. 1883, 271. — (6) Vgl. JB. f. 1882, 1555. — (7) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 224.

1. Aus Nephelinbasalt von Ribeira das Patas. — 2. Aus einem Auswürfling von Pico da Crus, Insel St. Antáo. — 8. Loser Krystall vom Garagthale. — 4. Loser Krystall von Aguas das caldeiras. — 5. Aus Dolerit von St. Vincent. Analysirt von F. Kertscher. — 6. Aus Leucitit vom Sideraö. Analysirt von F. Kertscher. — 7. Aus Phonolith von Praya. — 8. Aus Tephrit von Pico da Crus.

	810	$Al_0O_0$	$Fe_9O_9$	FeO	MnO	CaO	MgO	NagO	Summe
1.	40,81	14,24	7,89	5,95	-	16,01	14,85	0,61	99,86
2,	86,79	16,97	15,87	2,28	_	18,90	8,99	0,60	99,85
	44,11	9,66	4,95	5,48	_	21,92	14,08		100,18
4.	45,79	7,89	8,51	4,81		21,60	14,81	1,55	99,96
5.	45,14	8,15	5,25	5,20		19,57	14,76	1,46	99,58
6.	\$8,22	18,08	9,29	9,14	_	14,80	11,78	4,82	100,58
7.	48,99	14,01	2,09	0.04	0,80	19,42	10,88	1,09	100,62
46	87,20	16,98	15,07	8,55	_	14,81	6,89	5,06	99,51.

Dölter (1) leitet aus diesen Analysen folgende Formeln ab :

- 1. MgFe<sub>2</sub>SiO<sub>2</sub>, SMgAl<sub>2</sub>SiO<sub>2</sub>, 4 CaMgSi<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 2 CaFeSi<sub>2</sub>O<sub>4</sub>;
- 2. 2 CaAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, 2 MgAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, FaAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, 3 CaFo<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, 6 CaMgSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>;
- \$. 10 MgCaSi<sub>0</sub>O<sub>a</sub>, FeFe<sub>2</sub>SiO<sub>a</sub>, FeAl<sub>2</sub>SiO<sub>a</sub>, 2 CaAl<sub>2</sub>SiO<sub>a</sub>;
- 4. 16 CaMgSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, 2 FoAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, CaAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, Na<sub>2</sub>Fo<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>;
- 5. 11 Ca.MgSi<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, MgFoSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, 2 CaFoSi<sub>4</sub>O<sub>4</sub>, 2 MgAl<sub>4</sub>SiO<sub>5</sub>, MgFo<sub>4</sub>SiO<sub>5</sub>, Na<sub>5</sub>Al<sub>4</sub>SiO<sub>5</sub>;
- 5. NagAlaSiO, FoFosSiO, MgAlaSiO, 4 CaMgSiaO4;
- 7. \$1 CaMgSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, 2 CaFeSi<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, 8 FeAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, 2 CaAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, NaFe<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>;
- 8. 6 CaMgSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, CaFoSi<sub>6</sub>O<sub>6</sub>, 2 CaFo<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, 2 CaAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, MgFo<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, FoAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>, 8 Na<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>.
- G. vom Rath (2) fand am Diopsid die neuen Flächen —3P3 und —3P∞. Nach G. Freda (3) erwies sich ein blau gefärbter Augit kupferhaltig. Der Fundort wird in dem uns allein zugänglichen Referat nicht angegeben, ist aber wohl, nach Analogie mit anderen gleichzeitig beschriebenen Mineralien, Monte Somma:

BiO.  $Al_{k}O_{k}$ FeO CnO. **M**g≎ CaO Summe Spec. Gew. 0,94 17,80 24,18 100,98 42,78 1,06 4,22 3,19.

(1) Himsichtlich Dölter's Ansichten über die Zusammensetzung der Augitmineralien vgl. JB. f. 1880, 1464; f. 1879, 1238; f. 1878, 1260, ....
(2) Zeitschr. Kryst. 5, 46. — (8) Gass. chim. ital. 28, 498 (Aus.).

119

Nach A. Schrauf (1) fand Scharizer in dem Basalt von Jan Mayen einen chromhaltigen Augit von bouteillengrüner Farbe. Die Analyse ergab:

Die Abwesenheit von Einschlüssen chromhaltiger Mineralien wurde ausdrücklich constatirt. — J. A. Krenner (2) beobachtete an bisher dem Jadeit zugerechneten Mineralien aus Birma eine dem Diopsid ähnliche Spaltbarkeit und ein dieser Species zukommendes optisches Verhalten. Er rechnet desshalb das Material zum Nephrit. H. Fischer (3) weist dagegen auf den von Damour (4) gefundenen Thonerdegehalt hin. J. A. Krenner (5) ist in Folge dessen geneigt, in der Substans eine neue Species, einen Natronthonerdeaugit, anzusprechen.

L. van Werveke (6) beschreibt Feldspathe aus dem Olivingabbro vom Store Bekkafjord und aus dem Labradorfels von Hitteroe, Norwegen, sowie Diallag aus dem Gabbro des Radauthales, Harz, deren eigenthümliche Zwillingsbildungen Er auf Druck nach der Verfestigung des Gesteins zurückzuführen geneigt ist, so daß Analogien mit den durch künstlichen Druck bei dem Kalkspathe entstehenden Zwillingen vorliegen würden. — A. Cathrein (7) analysirte Diallage mit besonderer Berücksichtigung ihres Gehaltes an Chrom und Titansäure:

1. und 2. Wildschönauer Thal, Tirol. — 8. Ehrsberg im Wiesenthal, Baden (8).

	SiO <sub>s</sub>	TiO <sub>s</sub>	$Al_2O_2$	Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	FeO	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O
1.	49,25	0,70	5,60	0,20	0,45	7,15	21,81	14,41	0,82	1,86
2.	50,41	0,88	4,05	0,60	0,11	6,57	21,34	15,83	0,42	1,55
8.	51,84	0,58	5,85	0,43	0,48	4,42	21,12	14,08	0,15	0,84.

<sup>(1)</sup> Jahrb. Min. 1883, 2, 85. — (2) Jahrb. Min. 1888, 2, 178. — (3) Jahrb. Min. 1888, 3, 80. — (4) Vgl. JB. f. 1881, 1895. — (5) Jahrb. Min. 1888, 3, 178. — (6) Jahrb. Min. 1888, 3, 97; vgl. Bücking's Arbeit, dieser JR. S. 1888. — (7) Zeitschr. Kryst. 2, 249. — (8) Desselbe Mineral wurde schon von Th. Petersen analysirt (vgl. JB. f. 1881, 1391), welcher Spuren von Cu, Mn und Ni angiebt, von denen aber Cathre in nur Mn nachweisen konnte.

Assumption from volume :  $x_i = v_j \circ v_j \circ v_j \circ v_j \circ i = v_j \circ$ 

Summen: 1. = 102,05; 2. = 101,68; 3. = 99,49.

Unter Annahme isomorpher Vertretung von SiO, und TiO, (von der Abwesenheit aller Titanmineralien hatte man sich vorher überzeugt) führen die Analysen zu folgenden Verhältnissen:

A. Cossa (1) fand einen Dielleg aus einem deleritähnlichen Gesteine von Casone Braccia im Val Malenco, Veltlin, zusammengesetzt aus:

SiO<sub>c</sub> Al<sub>a</sub>O<sub>a</sub> FeO QaO MgO H<sub>c</sub>O Summe. 47,84 6,94 14,65 16,50 12,91 0,40 99,24.

J. Lorenzen (2) giebt als Fundorte des grönländischen Asgirin Kangerdluarsuk, Siorarsuit und Kumernit an, wo sich des Mineral in stark gestreiften Krystallen der Form co P. c

SiO, Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fo<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO Na<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew. 49,04 4,83 2,70 18,81 101,31 1,60 29,54 **3**,68. Spuren von MnO, MgO und K2O.

V. Fino (4) analysirte einen Rhodonit von Viù, Provinz Turin, welcher, an sich rosenroth, mit einem schwarzen Verwitterungsproduct innig verwachsen ist:

BiO. MnO FeO CaO X t) Summe Spec. Gew. 44,81 48,77 1,58 4,44 1,25 100,80 8,65. 100,16 4,5T 44,34 48,64 1,46 1,28 1) Gilhverhet.

Ueber künstlichen Rhodonit siehe unter Olivingruppe (5). Eine Analyse des Anthophyllit siehe Talk (6).

(1) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 629. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 607. — (3) Nicht Na<sub>4</sub>R R<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>34</sub>, wie das uns allein angängliche Referat angiebt. F. N. — (4) Gass. chim. ital. III, 277. — (5) Vgl. diesen JB. S. 1876 (Tephrait). — (6) Vgl. diesen JB. S. 1887.

A. Schrauf (1) beobachtete an einer schwarzen Hornblende aus dem Basalte von Jan Mayen den Einfluß einer Temperaturerhöhung auf den Werth des Prismenwinkels. Er fand denselben bei 9,6° = 124°31′ 27,6″ ± 0,88″, bei 29,9° = 124°31′ 30,2″ ± 0,73″, also für ein Temperaturintervall von 20,3° eine Winkeldifferenz von 2,6″. — A. Kenngott's Kritik der Wiik'schen Hornblendeanalysen wurde oben (2) citirt. — G. Starkl (3) untersuchte die Hornblende aus dem Glimmerdiorite (4) von Christianberg im Böhmerwalde:

Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO H<sub>2</sub>O Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO SiO. MgO Summe 10,822 6,888 19,496 **58**,887 8,786 8,505 0.080 1,044 98,908. Spec. Gew. = 2,925.

# A. Liversidge (5) analysirte:

Hornblende vom Mount Walker am Mudgee Road, Neusüdwales. —
 Asbest von Cow Flat, Neusüdwales.

SiO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> FeO MnO MgO CaO Na<sub>2</sub>O  $\mathbf{X}^{1}$ Semme 1,25 0,60 1. 50,44 6,19 28,70 11,14 1,16 99,48 16,88 11,97 9,69 **2. 49,4**5 5,15 4,39 Spur 1,94 100 ).

1) Glühverlust. — 2) Einschliefslich 1,08 Proc. hygroskopisches Wasser; welcher Bestandtheil aus der Differens bestimmt wurde, ist nicht angegeben.

Spec. Gew.: 1. = 8,008; 2. = 8,02.

F. J. Wiik (6) betrachtet aus optischen Gründen den Marmairolith von Längban, welchen Holst zum Enstatit gestellt hatte, als eine Mangan und Natrium enthaltende Varietät des Grammatit (Richterit).

H. Fischer (7) untersuchte die von Seubert und Linck (8) analysirten Nephrite mikroskopisch und machte besonders auf den Gehalt an Magneteisen aufmerksam (so namentlich bei der Probe zu Nr. 4 der citirten Analysen), welcher Analysenfehler im Gefolge haben muß, wenn nicht vorher der Magnetstab angewandt wird.

<sup>(1)</sup> Jahrb. Min. 1888, 3, 84. — (2) Vgl. diesen JB. S. 1888. — (3) Jahrb. geol. Reichsanst. 33, 640. — (4) Vgl. diesen JB. unter Geologie. — (5) im Auss. Zeitschr. Kryst. 3, 88 und 89. — (6) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 4, 189. — (7) Jahrb. Min. 1888, 3, 80. — (8) Vgl. JB. f. 1882, 1560.

haupt's, welchen Derselbe als eine Pseudomorphose nach Koelbingit ausdeutete, einen durchaus frischen Eindruck. An Krystallen von Naujakasik, Grönland, wurde  $\infty P = 114^\circ$  und das spec. Gewicht zu 3,80 bestimmt.

Der selbe (2) macht darauf aufmerksam, dass das als Arfvedsonit bestimmte Mineral aus Grönland gewöhnlich nicht diesem beizuzählen ist, sondern zum Aegirin gehört. Aechter Arfvedsonit kommt in Krystallen der Form  $\infty P. \infty P \infty. P. 2 P \infty$  bei Siorarsuit und Kangerdluarsuk vor, ist niemals gestreift, frisch schwarz, verwittert oberflächlich grau. Der Winkel  $\infty P$  wurde zu 103°37' bis 104°48' gemessen und die Analyse ergab:

8iO<sub>3</sub> Al<sub>3</sub>O<sub>4</sub> Fe<sub>3</sub>O<sub>5</sub> FeO MnO CaO MgO Na<sub>3</sub>O K<sub>4</sub>O X 9 48,85 4,45 3,80 88,48 0,45 4,65 0,81 8,15 1,06 0,15. 9 Glübverlaut.

> Summe = 100,89. Spec. Gew. = 8,44.

Die Analyse führt zu der Formel 11 RSiOs, RsOs.

Barrois (3) beschrieb Glaukophan führende Gesteine von der Insel Groix, Departement Morbihan.

A. v. Lasaulx (4) fand in einem Cordieritgneisauswürfling des Laacher Sees Cordierit der Form  $\infty$  P.0 P.½ P.P. $\infty$  in Zwillingen nach zwei Gesetzen miteinander verbunden; das häufigere ist: Zwillingsebene  $\infty$  P, das seltenere Zwillingsebene  $\infty$  P 3. Da sich an anderen Cordieritgneisen, ja selbst an anderen Laacher Auswürflingen solche Zwillinge nicht vorfanden und der speciell beschriebene um Granat und Cordierit herum Schmelzonen beobachten ließ, so ist v. Lasaulx geneigt, in dieser intensiven Wärmeeinwirkung auch die Ursache der Zwillingsbildung zu finden. — P. Groth (5) fand unter Topasgeschieben aus Brasilien einen von  $\infty$  P 3.00 P  $\infty$  P gebildeten

Inn Auss. Zeitschr. Kryst. T, 607. — (3) Im Auss. Zeitschr. Kryst.
 T, 406. → (8) Compt. rend. SV, 1446. — (4) Zeitschr. Kryst. S, 76. —
 Zeitschr. Kryst. U, 594.

Krystall, welcher sich bei der Bestimmung des spec. Gewichts (durch Schichtel und Jost zu 2,6699 bis 2,6708 gefunden) als farbloser Cordierit erwies.

Im folgenden sind Analysen von Finit und verwandten Substanzen zusammengestellt:

1. Pinit, apargelgrün, aus Gneis vom Ufer des Burn of Craig, Aberdeenshire, Schottland, von F. Heddle (1) analysirt. — 2. Chlorophyllit, theils grün, theils bräunlich, ebendaher von Demselben analysirt. — 3. Gigantolith, undeutliche Krystalle, an einem Ende anscheinend in Muscovit übergehend, vom Hafendamme von Torry, Aberdeen, Schottland, von Demselben analysirt. — 4. Pinitähnliche Substans, derb, meergrün, aus Serpentin, Hanging Bock, Neusüdwales, von Dixon analysirt, von A. Liversidge (2) publicirt.

Na<sub>2</sub>O SiO. Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> FeO  $\mathbf{MnO}$ CaO MgO K<sub>2</sub>O H,0 1. 41,22 28,50 0,16 5,48 0,10 0,92 6,61 10,87 0,95 5,67 41,27 28,88 **5,21 0,38** 10,08 5,81 0,86 6,68 1,41 6,56 41,81 28,71 14,18 1;00 0,47 2,61 1,64 4,25 8,64 85,72 **88,60** 0,61 10,96. 5,40

Summen: 1. = 99,98; 2.  $\pm$  100,48; 8.  $\pm$  100,78; 4. = 99,98. Spec. Gew.: 1.  $\pm$  2,911; 2.  $\pm$  2,715; 8. = 2,898; 4. = 2,68.

A. Brun (3) nahm Wasserbestimmungen an Piniten aus der Auvergne vor, welche zeigten, dass der Wassergehalt mit der durch Verringerung der Härte angedeuteten stärkeren Zersetzung wächst. Die härteste Probe enthielt nur 1,99 Proc., die weichste 3,48 Proc. Wasser, Zwischenstufen 2,46 und 2,75 Proc.

F. A. Genth (4) analysirte den durch W. E. Hidden (5) aufgefundenen Beryll von Alexander County, Nordcarolina:

SiO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Be<sub>2</sub>O<sub>3</sub> FeO X <sup>1</sup>) Summe Spec. Gew. 66,28 18,60 18,61 0,22 0,88 99,54 2,068.

1) Githveriust.

Nach F. J. Wiik (6) ist der Eudnophit von Brevig, welchen man zuerst als rhombische Modification des Analcims be-

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 197. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 890. — (4) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 88. — (5) Vgl. JB. f. 1882, 1561. — (6) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 189.

schrieben, dann aber als angeblich tesseral mit dieser Species vereinigt hatte, doppelbrechend.

Einzeln publicirte Analysen von Zeolithen stellen wir im folgenden zusammen:

1. Xonotlit, von Gribbon und dem Ufer des Loch na Keal, Insel Mull, Schottland, von F. He ddle (1) analysirt. — 2. Gmelinit, von Inverell, Grafschaft Gough, Neusüdwales, von Helms analysirt, von A. Liversidge (2) publicirt. — 3. Laumontit, in Adern eines Schiefers vom Bathurst Road am Cox River, Neusüdwales, von A. Liversidge analysirt. — 4. Desmin, in farblosen Krystallen vom Viescher Gletscher, von A. Brun (3) analysirt. — 5. Prehnit, mit Zinkblende (4) auf Magneteisen zu Cornwall, Lebanon County, Pennsylvania, vorkommend, von F. A. Genth (5) analysirt.

```
Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO
                                      MgO K<sub>2</sub>O
                                                     Na_2O H_2O
    SiO<sub>2</sub>
                                                                    Bumme
                                                                               Sp. Gew.
                    2,97<sup>1</sup>)
             0,11
                             40,39 0,56 1,16
1. 48,91
                                                                     100,76
                                                     0,22
                                                              4,17
                                                                                  2,605
                             10,85 0,48 1,18
                                                     0,89
                                                                     100,53
3. 47,70 19,81
                                                            20,67
                                                                                  2,100
3. 58,27 22,83
                             11,00
                                                                     100,28
                                                            12,65
                                     0,48
                                                                                  2,5
4. 57,44 15,43
                                                            18,08
                              8,71
                                                                     99,61
                                                             4,01
                                                                     99,85
                                                                                 3,042.
5. 42,40 20,88 5,54
                             27,02 Spur Spur Spur
                      1) FeQ. — 2) Einschliefslich 2,27 Proc. Mn.
```

F. J. Wiik (6) untersuchte die Aetzfiguren der Feldspathe. — Eine Notiz über eigenthümliche, vermuthlich auf Druck zurückzuführende Zwillingsbildungen an Feldspathen siehe unter Diallag (7). — W. Flight (8) stellte Experimente über die Einwirkung verschieden starker Lösungen von Natriumhydroxyd und Natriumcarbonat auf Feldspathe und Wollastonit an. Die Wirkung des ersteren ist eine viel stärkere (unter gleichen Umständen löste NaHO 35,688 Proc., Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> 1,785 Proc. Adular) und zwar wirkt, wie Flight aus Seinen mannigfaltig abgeänderten Versuchen schließt, NaHO wesentlich als directes Lösungsmittel der feldspathigen Substanz und des Wollastonits, da der Siliciumgehalt in dem gelösten Theile demjenigen in der ursprünglichen Substanz sehr nahe kommt.

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 192. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 8, 891. — (3) Zeitschr. Kryst. 7, 889. — (4) Vgl. diesen JB. S. 1882. — (5) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Ausz. Zeitschr. Kryst. 9, 88. — (6) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 188. — (7) Vgl. diesen JB. 8. 1890. — (8) Chem. Soc. J. 41, 159.

J. Meschtschersky (1) untersuchte die Einwirkung von Humus auf Orthoklas, theils durch Erhitzen in zugeschmolsenen Röhren, theils durch monatelanges Aussetzen der Einwirkung der Luft. Er fand, dass dabei die Ausscheidung der Kieselsäure, der Thonerde und des Natrons am leichtesten, die des Kali's am schwersten erfolgt. Der angewandte Humus war durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Traubenzucker dargestellt worden und enthielt 57,17 Proc. Kohlenstoff, 4,59 Proc. Wasserstoff, 37,96 Proc. Sauerstoff und 0,28 Proc. Asche. Die Analyse des zur Verwendung gelangenden Orthoklas ergab:

SiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	CaO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	Summe
65,02	23,98	0,25	7,21	4,80	100,80.

- F. A. Genth (2) beschreibt Umwandlungen von Orthoklas in Albit aus dem Gneis von Delaware County, Pennsylvania:
- 1. Albithrystalle, meist Zwillinge, welche entweder auf dem rothen Orthoklas (Nr. 2, von F. A. Genth jun. analysirt), aus welchem sie gleichzeitig mit Muscovit entstanden sind, oder auf einem Gemenge von Oligoklas und Albit (Nr. 3) aufsitzen. 4. Farbloser Orthoklas in Krystallen. 5. Weißer Orthoklas in Spaltungsstücken.

	SiO,	$Al_2O_3$	Fe <sub>s</sub> O <sub>s</sub>	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	$X^{1}$ )	Summe	Spec. Gew.
1.	68,52	19,44	_	_	_	11,42	0,65		100,03	2,604
2.	64,58	19,64	Spur	0,25	0,16	1,77	18,62	0,71	100,68	2,565
8.	65,22	21,44	0,20		2,07	9,36	1,16	0,58	100,08	2,620
4.	65,84	19,50	-	-	Spur	8,98	10,69	0,22	100,26*)	2,595
5.	65,08	19,22	_		0,82	1,71	14,18	0,18	100,67 *)	2,572

- i) Glühverlust. 5) Einschliefelich 0,08 Proc. BaO. 5) Einschliefelich 0,08 Proc. PsOs-Spuren von MnO in Nr. 3 und 5.
- G. Starkl (3) untersuchte den Plagioklas aus dem Glimmerdiorite (4) von Christianberg im Böhmerwalde. Mikroskopische Untersuchung und Analyse scheinen übereinstimmend auf eine Verwachsung eines Kaliumfeldspaths mit Oligoklashinzuweisen. Das spec. Gewicht wurde (auffallend niedrig) zu 2,572 gefunden.

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 2288 (Corresp.). — (2) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc. — (3) Jahrb. geol. Reichsanst. SS, 641. — (4) Vgl. dieses JR. unter Geologie.

810<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> CaO MgO K<sub>2</sub>O Na<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O Summe 65,546 21,743 Spur 2,848 Spur 8,823 7,752 0,857 101,569.

R. Sachsse (1) analysirte die Feldspathe (Labrador) aus einem Flasergabbro (Nr. 1) und dem Amphibolschiefer (Nr. 2), in welchem das erstgenannte Gestein lenticulare Einlagerungen bildet. Die Proben stammen von Vierlinden bei Roßwein, Sachsen.

C. Baerwald (2) bestimmte die krystallographischen Elemente eines Feldspaths von Kasbek, Kaukasien, zu:

a:b:c=0,59858:1:0,54796;  $bc=91^{\circ}6'50''$ ;  $ac=116^{\circ}58'12''$ ;  $ab=85^{\circ}20'24''$ .

Die von Jaffe ausgeführte Analyse ergab, daß ein von Kalium und Calcium vollkommen freier Albit vorliegt, wie er in dieser Reinheit noch nicht analysirt worden war und als Typus des Endgliedes der Tschermak'schen Feldspathreihe dienen kann (3):

C. Friedel und E. Sarasin (4) erhielten im weiteren Verfolge Ihrer (5) Experimente Albit in 0,1 bis 0,2 mm großen, unter dem Mikroskop gut meßbaren Krystallen auf wässerigem Wege beim Erhitzen von Aluminiumsilicat und Natriumsilicat im Ueberschuß bis gegen 500° im eisernen Rohr. Wurde ersteres nur in einer der Formel entsprechenden Menge zugesetzt, so erhielten Sie, wie de Schulten (6), Analcim. Bei Zusatz von Chlorkalium resultirten Gemenge von nicht immer gut krystallisirtem Albit und rautenförmigem Orthoklas; niemals schien ein Mischlingsfeldspath zwischen Orthoklas und Albit zu entstehen.

<sup>(1)</sup> Sitsungsber. Leipziger naturf. Ges. 1883, 101. — (2) Zeitschr. Kryst. 9, 48. — (3) Vgl. die Analyse Nr. 8 in der unten gegebenen Zusammenstellung von Feldspathanalysen. — (4) Compt. rend. 97, 290. — (5) Vgl. JB. f. 1881, 1401. — (6) Vgl. JB. f. 1882, 1566.

1. Gut krystallisirter Albit. — 2. Werthe der Albitformel. — 3. Gemenge von Orthoklas und Albit.

	SiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Na <sub>2</sub> O	K <sub>e</sub> O	Summe
1 (gef.).	68,93	19,23	11,61		99,77
2 (ber.).	68,6	19,6	11,8		100
3 (gef.).	n. best.	18,89	8,53	8,94	

Vereinzelt publicirte Feldspathanalysen stellen wir im folgenden zusammen:

1. bis 3. Orthoklas: 1. aus dem Protogingneis des Mont Blanc, les Fournettes, 4800 m hoch, durch zahlreiche, parallel gelagerte unbestimmbare Kryställchen trübe, von A. Brun (1) analysirt; 2. aus dem Gneis am Loch Erribol, Sutherland, Schottland, roth, offenbar zersetzt; 8. aus dem Gneise von dem Ufer des Kyle of Duirness, Sutherland, Schottland, röthlichgelb, beide von F. Heddle (2) analysirt. — 4. und 5. Mikroklin: 4. Julianehaabdistrict, Südgrönland, wesentlicher Bestandtheil des Sodalithsyenits (3), von J. Lorenzen (4) analysirt; 5. aus orthitführendem Ganggranit des Birkenauer Thales bei Heidelberg, von Arzruni analysirt, von E. W. Benecke und E. Cohen (5) publicirt. — 6. Oligoklas, aus dem Gneis, Geo na Shermaig bei Cape Wrath, Schottland, analysirt von F. Heddle (2). — 7. Plagioklas, einem Gemische von 75 Proc. Albit und 25 Proc. Anorthit entsprechend, den unter Nr. 5 analysirten Mikroklin in dem Ganggranite des Birkenauer Thales mitunter vertretend, von Manitz analysirt, von E. W. Benecke und E. Cohen (5) publicirt. — 8. Albit, aus einem Protoginblock der Morane des Glacier de Trélatite, Mont Blanc; der Spaltungswinkel beträgt 86°80' und nach den Resultaten der Analysen würde ein sweites Beispiel eines reinen Albits vorliegen (6), von A. Brun (7) analysirt.

	SiO <sub>2</sub>	$Al_0O_8$	Fe <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	NagO	$H_2O$	Summe S	pec. Gew.
1.	66,02	19,48	Spur	0,88	-	7,84	5,60		99,82	_
2.	68,85	18,49	1,32	0,48	0,77	18,02	0,92	0,39	99,31 ¹)	2,554
8.	64,15	19,07	1,82	0,95	0,38	11,17	1,75	0,71	100,04 *)	
4.	62,74	19,60	_	_	_	18,09	8,56	-	98,99	_
5.	64,14	19,81	0,83	0,48	0,14	12,35	1,88	0,65	99,78	
6.	64,54	24,04	2,31	1,21	0,77	2,59	4,18	0,84	100,48	2,654
7.	61,5	25,5	0,2	5,1	_	0,1	7,8	1,0	101,2	_
8.	68,57	19,67	_	-			11,90	-	100,14	-

<sup>1)</sup> Einschliefelich 0,12 Proc. MnO. — 2) Einschliefelich 0,54 Proc. MnO.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. Kryst. T, 389. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 189 und 190. — (8) Vgl. diesen JB. unter Sodalithsyenit (Geologie). — (4) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 605. — (5) Im Auss. Zeitschr. Kryst. T, 402. — (6) Vgl. oben die Arbeit C. Baerwald's. — (7) Zeitschr. Kryst. T, 389.

Ueber verschiedene Feldspathe als Umwandlungsproducte des Korunds siehe daselbst (1).

A. Cathrein (2) kommt durch mikroskopische und chemische Untersuchung des Saussurit zu dem Resultate, dass derselbe ein Gemenge von Feldspath (Plagioklas, seltener Orthoklas), Zoisit, Epidot, accessorisch Strahlstein, Chlorit und noch einige andere Mineralien darstellt und ein Product der Metamorphose feldspathiger Substanz ist. Dieser letztere Zusammenhang konnte besonders gut an dem Saussurit mehrerer Localitäten in Tirol beobachtet werden, wo er in dem Gabbro und Diorit ähnlichen Gesteinen den Feldspath ersetzt und sich allmählich aus diesem entwickelt. Frischer Feldspath aus einem dioritischen Schiefer vom Kolbergraben bei Brixlegg ergab die Zusammensetzung unter Nr. 1b. und ist nach der Berechnung unter 1 a. und 1 c. ein Albit der Formel Ab24An, ein Analysenresultat, welches mit dem optischen Befund nach Schuster's (3) Methode und dem spec. Gewicht sehr gut übereinstimmt. Analysen Nr. 2. bis 4. beziehen sich nun auf Saussuritvorkommen und zwar 2. aus dioritischem Schiefer von Wildschönau, 3. aus einem dem Gabbro verwandten Gesteine von Wildschönau, 4. Saussurit, lagenweise dem eben genannten Gesteine eingelagert. Unter b ist die Analyse selbst gegeben, unter c eine Berechnung derselben unter der Voraussetzung der sub a formulirten Mengungsverhältnisse:

		•	rthoklas	Alb	it	Anorthi	t 1	Epidot	Zois	it in Proc.
	1	<b>a.</b>	2,00	94,0	8	8,99			• —	
	2	2.	3	88		3,7		1,8	, 8,5	
	<b>. 3</b>	<b>a.</b>	8	41		1,7		7,6	41,7	
	4	<b>a.</b> ,	9	38	·	1,6		1,4	<b>50.</b>	
	SiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> O	Summe	Spec. Gew.
1b.	67,49	20,35			0,72	11,27	0,29	_	100,12	2,630
10.	67,54	20,21			0,79.	11,12	0,34		100	., —
2b.	65,28	21,22	0,80	0,61	1,80	10,24	0,51	·	100,41	2,659
2c.	65,90	20,32	0,80		1,97	10,40	0,51	0,10	100	_

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen JB. S. 1886. — (2) Zeitschr. Kryst. V, 284. — (8) Vgl. JB. f. 1880, 1469.

```
SiO<sub>2</sub> Al<sub>0</sub>O<sub>3</sub> Fo<sub>2</sub>O<sub>3</sub> MgO CaO
                                                 Na<sub>2</sub>O K<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew.
                                 2,70 11,07
8b. 50,49
              25,27
                                                  4,98
                                                         1,80
                         8,86
                                                                2,11 101,28
                                                                                    2,988
8c. 53,05 24,24
                         8,87
                                       12,17
                                                  4,86
                                                         1,35
                                                                0,96 100
4b. 48,30 29,98
                                  1,31 12,36
                                                  4,49 1,57
                                                                 2,33 101,09
                        0,65
                                                                                    3,011
                                                        1,52 1,01 100
                                      12,92
40. 52,82 26,62
                                                  4,49
                         0,62
```

Es wird nun ferner gezeigt, dass man auch bei Saussuriten, deren Muttermaterial man nicht kennt, rechnerisch die Zusammensetzung des Gemenges finden kann, indem man aus dem Eisenoxydgehalt auf die Menge des vorhandenen Epidots, aus den Alkalien auf Menge und Zusammensetzung des Feldspaths schliesst, während der Rest auf den Zoisit kommt. - Ferner wird im Laufe der Untersuchung darauf aufmerksam gemacht, dass die Zwillingsstreifung der Plagioklase nicht immer unter dem Mikroskope nachweisbar ist, dass also das Fehlen nicht Als bester Unterschied unbedingt auf Orthoklas deutbar ist. für Zoisit und Epidot wird der Pleochroismus bezeichnet, den das letztere Mineral sehr lebhaft zeigt, während das erstere ihn fast ganz entbehrt. - Nach F. Heddle (1) ist ein dem Saussurit ähnliches Mineral, welches im Gemenge mit Diallag bei Lendalfoot, Schottland, vorkommt, zusammengesetzt aus:

```
8iO<sub>2</sub>
                                                                          H<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew.
                     \mathbf{Fe_2O_8}
                                           MgO
                                                      K<sub>2</sub>O Na<sub>2</sub>O
          Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
                                 CaO
39,92
          27,51
                                 17,18
                                          1,66
                                                      1,40
                                                                4,63
                                                                          6,12
                       1,92
                                                                                    100,39
                                                                                                   3,008.
```

Die Analyse eines in dieses Mineral übergehenden Feldspaths wurde schon früher (2) von uns reproducirt. — A. Cossa (3) publicirt die von E. Mattirolo ausgeführte Analyse eines dem Saussurit ähnlichen Feldspaths aus dem Amphibolit vom Murettopass, Veltlin:

```
SiO<sub>2</sub> Al<sub>4</sub>O<sub>3</sub> CaO MgO Na<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew. 55,53 28,88 11,72 Spur 4,18 0,24 100 t) 2,78.
```

<sup>1)</sup> Welcher der Bestandtheile aus dem Verluste bestimmt wurde, ist nicht angegeben. F. N.

S. Bogdanow (4) theilt folgende Analysen mit:

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. T, 198. — (2) Vgl. JB. f. 1878, 1265; Analyse Nr. 55. — (3) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. T, 629. — (4) Ber. 1883, 395 (Corresp.); Bull. soc. chim. [2] 40, 72.

1. bis 8. Tertifire Thone von Zwenigorodsk, Gouvernement Perm, 1. weiß, 2. bunt, 3. blau. — 4. Löss, ebendaher.

	SiO <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	FaO	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>3</sub> O	CO <sub>2</sub>
1.	46,17	87,95	0,46		0,39	Spur			
2.	60,78	16,02	7,24		1,25	0,68	0,8	0	Spur
3.	49,96	7,33	8,39	0,47	16,74	1,08	1,24	0,94	12,80
4.	76,98	6,96	2,18		4,82	1,28	0,66	0,80	3,62
	80,	P <sub>\$</sub> O <sub>5</sub>	Cl	NH,	X 1)	H <sub>2</sub> O <sup>2</sup> )	H <sub>2</sub> O *)	Su	mme
1.		<u> </u>		Spur	Spur	0,84	14,10	99	9,91
2.		Spur	Spur	Spur	0,26	6,19	7,44	10	0,06
8.	0,92	0,11	0,15	Spur	Spur	1,91	2,76	99	9,75
4.		0,11	Spur	Spur	Spur	1,09	1,48	.9	9,88.

<sup>1)</sup> Organische Stoffe. — 2) Hygroskopisch. — 3) Hydratwasser.

Aus diesen Daten berechnet der Analytiker folgende mineralische Zusammensetzung:

,	1.	2.	8.	4.
Kohlens. Calciummagnesium		Spur	29,56	8,08
Brauneisenstein	0,54	8,67	4,04	1,58
Kaolin	96,87	48,89	17,28	5,44
Sonstige Silicate	0,83	10,28	18,71	84.40
Quarzsand	1,45	81,82	32,71	84,42
Nichtsilicate		0,28	2,52	0,25
Summe	99,69	99,94	99,82	99,72.

Nach L. Mayer's und O. Wagner's (1) Analysen sind die als Bauxit eingesandten Proben Gemenge von Thon und Eisenoxyden:

1. Weiß, 2. und 3. weingelb, 4. roth, sammtlich von Feistritz in der Wochein.

F. Heddle (2) bezeichnet als Röthel einen offenbar mit Quarz stark verunreinigten eisenschüssigen Thon aus dem Newton Steinbruche bei Elgin, Schottland:

<sup>(1)</sup> Dingl. pol. J. 348, 213. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 199.

```
FeO .
                                            MnO . CaO
SiO.
          Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
                                                                 MgO
                                                                           KO Na.O:
                                                                                                 H<sub>2</sub>O
                      Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
55,75
           17,25
                        8,26
                                   1,66
                                             0,28
                                                       0,57
                                                                  2,48
                                                                            5,59
                                                                                       1,40
                                                                                                 6,56.
                                       Summe = 99.79.
```

F. Heddle (1) analysirte ferner Halloysit aus dem Hospital Steinbruch bei Elgin, Schottland (Nr. 1), A. Liversidge (2) solchen aus Neusüdwales (Nr. 2), sowie einen dem Cimolit verwandten Körper vom Richmond Flusse, Neusüdwales (Nr. 3):

```
Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> MnO CaO MgO H<sub>2</sub>O
     8i0.
                                                                     CO<sub>2</sub> Summe
                                                                                          Sp. G.
                         1,43
1. 39,30
               88,57
                                 0,25
                                          0,75
                                                   0,83
                                                          19,34
                                                                             100,47')
2. 45,29
                                                           15,89 ) --
                                                                              99,73
               88,55
                                          Spur
3. 51,46 <sup>4</sup>) 37,72
                                                   1,25 7,62 s) 1,54 100,89
                                           0,34
                          0,46
                                                                                          1,168.
```

1) Außerdem 4,68 Proc. hygroskopisches Wasser. — 2) Hiervon 3,06 Proc. hygroskopisch. — 3) Hiervon 3,28 Proc. hygroskopisch. — 4) Hiervon 0,11 Proc. löelich.

In Nr. 3 Spuren von Alkalien.

Derselbe (3) beschrieb außerdem grünen Agalmatolith, welcher mit dem oben (4) erwähnten Orthoklas im Gneis von Loch Erribol, Schottland, vorkommt, den Feldspath theilweise umhüllend:

Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> | Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Summe Spec. Gew. **8i0.** MgO K<sub>2</sub>O Na<sub>2</sub>O H<sub>0</sub>O 81,56 9,49 48,72 1,81 0,31 2,48 5,75 100,07 **3,77.** 

G. Stark! (5) nennt Pyknophyllit eine Laspeyres' Hygrophilit (6) verwandte grünliche Substanz, welche sich auf Klüften eines quarzhaltigen sericitähnlichen Schiefers, den Stark! Leucophyllit nennt, bei Aspang und Frohsdorf in Oesterreich unter der Enns vorfindet und als sogenannte Weißerde, Kreide oder Talk geschlemmt in den Handel kommt. Das Mineral bildet Schmitzen und sphäroidische, oft Quarz umhüllende Massen, bisweilen von Eisenkies durchsetzt. Die dünnen, doppelbrechenden, nicht elastischen Blättchen sind im Gegensatze zu Hygrophilit nur wenig hygroskopisch und verlieren bei 200° 0,162 Proc. Wasser, den Rest erst beim Glühen.

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 192. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 6, 91. — (8) Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 189. — (4) Vgl. diesen JB. 8. 1898. — (5) Jahrb. geol. Reichsanst. 86, 644. — (6) Vgl. JR. 1878, 1177.

— Die Schiefer bestehen nach Starkl außer aus Quarz nur aus einem einheitlichen Material, Seinem Leucophyllit.

1. und 2. Pyknophyllit; 1. Kohlgraben bei Aspang, 2. Kleinpischingbachthal bei Aspang. — 3. bis 5. Zermulmte Massen, Weilserde; 3. Kleinpischingbachthal, 4. Ofenbach bei Frohsdorf, 5. Thal bei Kirchschlag. — 6. und 7. Geschlemmte Weilserde; 6. Kohlgraben, 7. Thal. — 8. und 9. Leucophyllit; 8. Annakapelle bei Ofenbach, 9. Ofenbach.

	SiO,	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	$Fe_2O_8$	FeO	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	NacO	$\mathbf{H}_{\bullet}\mathbf{O}$
1.	48,889	29,370	2,384	0,512	1,246	2,675	6,517	3,840	4,629
2.	50,094	26,475	3,669		0,449	8,981	10,7	71 1)	4,611
3.	54,989	21,780	4,825		0,835	3,478	5,118	5,586	5,062
4.	52,812	23,207	3,507		0,452	8,899	2,645	1,844	6,942
5.	47,898	28,881	3,950		1,626	8,818	5,118	3,586	7,467
6.	46,750	81,	069		1,053	n. bet.	n. bst.	n. bst.	4,444
7.	58,546	22,	746		1,617	n. b <b>st.</b>	n. bst.	n. bst.	5,612
8.	57,106	19,797	2,994		0,494	8,856	<b>3,38</b> 6:	1,420	6,297
9.	52,812	23,207	3,507	•	0,452	8,899	4,1	81 1)	6,942.

1) Aus der Differenz bestimmt. — Sparen von Mn in Nr. 2, 4, 5, 8 und 9. Summen: 1. = 99,562; 2. = 100; 3. = 99,678; 4. = 100,308; 5. = 100,784; 8. = 100,350; 9. = 100.

Nach F. A. Genth (1) kommt Pyrophyllit in dem Anthracit und den denselben begleitenden Schiefern auf der Cross Creek Kohlengrube bei Drifton, Luzerne County, Pennsylvania, vor. Die Analyse ergab:

E. Cohen (2) bestimmte die Substanz, welche die Pseudomorphosen nach Feldspath in dem Porphyr vom Raubschlößschen an der Bergstraße zusammensetzt und früher theils Speckstein, theils Kaolin genannt worden war, als *Pinitoid* nach den Resultaten der unten gegebenen Analyse. Der Typus der Formen ist theils ein prismatischer, theils ein tafelförmiger und neben den einfachen Formen kommen Zwillinge nach dem Karlsbader und nach dem Manebacher Gesetz vor.

1. Analyse. — 2. Dieselbe nach Abzug des in Schwefelsäure und Kaliunlöslichen Rückstands.

<sup>(1)</sup> Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc.; im Ausz. Zeitschr. Kryst. 9, 88. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 405.

SiO.	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	FeO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>q</sub> O	$\mathbf{H_4O}$	X n	Summe
44,58	31,50	2,56	0,36	3,62	0,07	4,98	12,44	100,06
50,88	35,95	2,92	0,41	4,13	0,08	5,68	-	100.

1) Uniöslicher Rückstand.

A. Liversidge (1) analysirte Chloropal, welcher sich in Adern von grüner Farbe im Basalt von Two mile Flat bei Mudgee, Neusüdwales, vorfindet:

SiO<sub>2</sub> Fo<sub>2</sub>O<sub>3</sub> MnO CaO MgO Na<sub>2</sub>O K<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O <sup>1</sup>) H<sub>2</sub>O <sup>2</sup>) Summe 49,66 29,11 Spur 2,61 0,51 0,60 0,17 12,31 5,22 100,19.

1) Hygroskopisch. — <sup>2</sup>) Gebunden.

Spec. Gewicht = 1,94.

G. vom Rath (2) bestimmte an einem neuen Funde von A. Scachi's *Cuspidin* (3) aus den Tuffeinschlüssen des Vesuvs das Krystallsystem als monoklin mit den Achsenelementen:

 $a:b:c=0,7248:1:1,9842; ac=89^{\circ}22'.$ 

E. Fischer fand 59,8 Proc. CaO, davon 42,2 Proc. in Essigsaure löslich. Der Rest, als Fluorcalcium angenommen, würde 11,9 Proc. Fluor beanspruchen, doch ergab eine directe Bestimmung nur 9 bis 10 Proc. Ferner fand Derselbe 1,18 Proc. Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub> und 1,2 Proc. CO<sub>2</sub>. — Ein mit dem Cuspidin zugleich vorkommendes und diesem sehr ähnliches Mineral wird von vom Rath als rhombisch mit den Achsenelementen

a:b:c = 0,560:1:0,417

bestimmt.

Ueber Uransilicate, welche die Verwitterungsrinde von Uranpecherz bilden, wurde oben (4) referirt.

F. Heddle (5) analysirte zwei Sphenvaritäten von Shinness, Schottland.

1. Großer, blassgelber Krystall. — 2. Kleine dunkelbraune Krystalle.

	BiO,	TiO,	$Al_2O_8$	Fe <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	MnO	CaO	MgO	Summe
1.	84,67.	85,46	2,90	Spur	0,50	26,85	Spur	100,88
2.	86,79	85,89	2,21	0,28	0,30	25,40	-	100,87.

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 8, 86. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 8, 88. — (8) Vgl. JB. f. 1877, 1808. — (4) Vgl. diesen JB. S. 1843. — (5) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 611.

- P. W. v. Jeremejew (1) nahm an *Titanit*krystallen, welche sich auf Spalten von Albit in Praskowje-Jewgeniewskaja, einer Mineralgrube des Schischimer Berges, Ural, vorfinden, einige Controlmessungen vor.
- J. Lorenzen (2) bezieht die Resultate der unten gegebenen Analysen des Eudialyt aus dem Sodalithsyenit (3) vom Julianehaabdistrict, Südgrönland, auf die von der gewöhnlich angenommenen etwas abweichenden Formel: 8 Na<sub>2</sub>R(SiZr)<sub>8</sub>O<sub>8</sub>. NaCl.

SiO. ZrO. FeO  $\mathbf{MnO}$ H<sub>2</sub>O CeO¹) CaO MgO NagO Cl 48,63 1,04 1,91. 14,49 2,27 15,90 5,54 0,42 10,57 0,15 1) Und LaO, sowie DiO.

Außerdem Spuren von K<sub>2</sub>O.
Summe = 100,92.
Spec. Gewicht = 2,85.

#### Titanate, Tantalate, Niobate.

Nach C. N. Kulibin (4) zeigte ein russischer *Perowskit* die Combination  $\infty 0.\infty 0\infty.\infty 0^4/8$ . — A. Brun (5) analysirte *Perowskit*, in  $\infty 0\infty$  krystallisirt, aus Chloritschiefer vom Rympfischwäng am Adlerpaß bei Zermatt. Der Krystall war doppeltbrechend und enthielt mikroskopische Einschlüsse von Rutil:

TiO<sub>2</sub> FeO CaO Summe Spec. Gew. 59,39 0,91 39,80 100,10 3,974 bei 20°.

A. Corsi (6) beschreibt von mehreren Localitäten der Insel Elba *Mikrolith* aus Drusenräumen der Ganggranite. Das Mineral ist vorherrschend in O und  $\infty$ O krystallisirt, unter-

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 207. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 609. — (3) Vgl. unter Sodalithsyenit (Geologie). — (4) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 393. — (5) Zeitschr. Kryst. 7, 389. — (6) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 624.

geordnet, 303, selten auch  $\infty 0\infty$ . Nach der qualitativen Analyse ist der Mikrolith meist Calciumtantalat mit etwas Niobat und neben Calcium noch Magnesium, Eisen und Alkalien. Wie Er selbst das Mineral zuerst als Pyrrhit bestimmt hatte, so ist Corsi geneigt, auch den Rose'schen Pyrrhit vom Ural und das von G. vom Rath (1) von San Piero als Pyrrhit beschriebene Mineral dem Mikrolith zuzuzählen und nur das Vorkommen von den Azoren der genannten Species zuzuweisen, namentlich, weil das letztere an wesentlich andere Verhältnisse der Association geknüpft ist.

#### Organoide.

Boussingault (2) publicirte eine größere Arbeit über fossile Kohlen, Harze und bituminöse Stoffe. Wegen Raummangels müssen wir von einer Reproduction der zahlreichen Analysen absehen. — H. Fischer und D. Rüst (3) veröffentlichten umfassende Studien über das mikroskopische und optische Verhalten der fossilen Kohlenwasserstoffe, Kohlen und Harze. Für alle Haree, mit einziger Ausnahme des vermuthlich triklin krystallisirenden Bombiccit, wird die amorphe Natur nachgewiesen und in den Kohlen eine Mehrzahl, theils mineralischer, theils harziger Einschlüsse nachgewiesen, deren Vertheilung in der Kohlenmasse und deren Eigenstructur jene Figuren hervorbringt, welche Reinsch (4) zum Aufstellen besonderer Pflanzenformen, Seinen Protophyten, verführt haben. Die qualitative Analyse einer Ruhrkohle ergab einen so hohen Gehalt an Arsen, dass die Verfasser gesundheitsschädlichen Einfluss bei Gebrauch solcher arsenreicher Kohlen annehmen zu müssen glauben.

D. Rüst (5) untersuchte die äußerlich der Braunkohle

<sup>(1)</sup> Vgl. JB. f. 1870, 1884. — (2) Ann. chim. phys. [5] **39**, **363**. — (3) Zeitschr. Kryst. **7**, 209. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1875. — (5) Ber. Ther die 16. Versammlung des Oberrhein. geol. Vereins 4.

ähnliche, aber der Steinkohlenformation, vielleicht sogar dem Devon angehörige Kohle von Levino bei Malowka, russisches Gouvernement Tula, mikroskopisch. — E. Johanson (1) fand in einer Steinkohle aus Perm, Russland:

 $\mathbf{C}$ H SiO. N 8  $MgO Fe_2O_2^1$ X Summe 50,14 8,41 11,68 2,49 10,35 0,29 20,67 0,10 0,91 99,99. 1) Und Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — 2) Alkalien.

Spuren von CaO und HSO.

Beigegeben sind der Arbeit statistische Notizen über den Consum von inländischer und importirter Kohle in Russland. — Boussingault (2) publicirte folgende Kohlenanalysen:

1. Kohle von Canoas, östliche Anden, 2800 m hoch. — 2. Faserkohle aus der Provins Antioquia, Neugranada. — 3. und 4. Kohlen vom Aussehen der Holskohlen: 3. von Blanzy, Departement Saône et Loire; 4. Montrambert, Departement Loire. — 5. bis 7. Anthracit: 5. aus Chile; 6. aus den Smaragdgruben von Muso, Neugranada, sehr hart, politurfähig; spec. Gewicht = 1,689; 7. angeblich aus Brasilien, soll Körner in weicherem Anthracit bilden, selbst aber Zirkon ritzen (?).

	1.	2.	8.	4.	5.	6.	7.
C	80,96	87,05	87,81	98,05	92,25	94,88	97,6
H	5,13	5,00	8,88	3,35	2,27	1,27	0,7
0	12,50	6,56	7,67	8,48	4,94	8,16	1,7
N	1.41	1.89	0.64	0.17	0.54	0.74	

Ueber die die englischen Kohlen begleitenden und von diesen veränderten Gesteine siehe Geologie (Sandstein und Schieferthon).

C. E. von Mercklin (3) untersuchte die Braunkohle von Saissansee, Semipalatinskisches Gebiet, asiatisches Russland, zu botanischen Zwecken mikroskopisch. — G. Trottarelli (4) fand in einem Lignite, dem oben (5) erwähnten Kalksteine aus der Umgebung von Terni, Italien, eingelagert, 44,025 Proc. Wasser und 9,861 Proc. Asche, die des Näheren folgende Zusammensetzung besaß:

Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> CI 80. CO2 SiO, Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> K<sub>2</sub>O CaO MgO 0,229 0,789. 88,000 4,904 0,921 1,820 14,858 16,981 26,981

f

<sup>(1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 81. — (2) Compt. rend. 36, 1454. —

<sup>(3)</sup> N. Petersb. Acad. Bull. 99, 322. — (4) Gazz. chim. ital. 18, 349. —

<sup>(5)</sup> Vgl. diesen JB. S. 1851.

Außerdem werden 0,704 Proc. Na<sub>2</sub>O und Verlust angegeben, da aber die Summirung nur 99,532 ergiebt, dürfte sich die betreffende Zahl auf Na<sub>2</sub>O allein beziehen. — F. N.

C. von John (1) publicirte mehrere Wasser- und Aschenbestimmungen bosnischer Kohlen.

E. Reichardt (2) fand in der Torfmoorerde von Schmiedeberg 16,8 Proc. Trockensubstanz und 83,2 Proc. Wasser bei 110°, 3,90 Proc. intensiv rothgefärbter Asche, 1,68 Proc. Stickstoff, davon nur wenig als Ammoniak vorhanden, gegen 1 Proc. Essigsäure und Ameisensäure, 2,8 Proc. in Alkohol lösliche Substanzen von wachsähnlicher Beschaffenheit; 1 Proc. war in Benzin löslich, wohl Paraffin, 0,95 bis 1,10 Proc. in Schwefelkohlenstoff, meist Schwefel. Der Torf lieferte 1,07 Proc. Theer und im wässerigen Auszuge ließen sich 0,79 Proc. Schwefelsäure und 1,13 Proc. Kalk und Eisen nachweisen, also Gyps und Eisenvitriol, auf welchen der Torf früher verarbeitet worden war; freie Schwefelsäure war nur in Spuren vorhanden. Die Aschenanalyse ergab:

A. in Wasser, B. in Salzsäure löslich:

 $\circ$  SO<sub>2</sub>  $P_2O_3$  SiO<sub>2</sub><sup>1</sup>) Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> MgO X\*) Cl CaO Na<sub>2</sub>O Summe **A.** 3,33 0,08 0,24 0,40 1,12 1,79 0,25 0,70 1,40 0,40 1,62 81,00 91,30. В. 2,02 47,00 1) Löslich. — 2) Unlöslicher Rückstand (Thon und Sand).

H. Abich (3) schilderte die geologischen Verhältnisse der kaukasischen Petroleumvorkommnisse. — Ueber Wasser, welches zugleich mit Petroleum aufsteigt, vgl. diesen JB. unter Exhalationen. — J. S. Newberry (4) bespricht den Ursprung des Bitumengehalts verschiedener alter Schichten Nordamerikas, speciell der Petroleum liefernden und führt ihn im Wesentlichen auf Algen zurück. Er vertheidigt diese Ansicht namentlich gegen E. Orton, welcher speciell nur die Aufhäufung von Sporangien (der Algen und Lycopodiaceen) als Bitumen liefernd deutete.

<sup>(1)</sup> Verh. geol. Reichsanst. 1883, 99. — (2) Arch. Pharm. [3] **\$1**, 840. — (3) Verh. geol. Reichsanst. 1883, 125. — (4) N. Y. Acad. Ann. **2**, 357.

Boussingault (1) publicirte die folgenden Analysen bituminöser Stoffe und fossiler Harze:

1. Petroleum aus einem artesischen Brunnen zu Ho-Tsing, chinesische Provinz Szu-Tschhuan: a. bei starker Abkühlung sich im festen Zustande abscheidender Theil; b. flüssiger Theil. — 2. Asphalt aus Aegypten. — 3. Bitumen in Stücken auf dem Todten Meere schwimmend. — 4. und 5. Dem Bernstein ähnliche Harze aus Goldwäschen Neugrahada's: 4. Fragment eines 12 kg schweren Blockes von Giron bei Bucavamanga; 5. aus der Provinz Antioquia.

	1 a.	1 b.	2.	3.	4.	5.
$\mathbf{C}$	82,85	86,82	85,29	77,84	82,7	71,89
H	13,09	13,06	8,24	8,93	10,8	6,51
0	4,06	Spur	6,22	11,54	6,5	21,57
N	Spur	0,02	0,25	1,70	Spur	0,08.

- G. Starkl (2) fand Copalin in Schiefern, welche dem Wiener Sandstein bei Hütteldorf unweit Wien eingelagert sind. Das in kleinen Körnern und scharfkantigen Fragmenten bis zu 8 mm Durchmesser vorkommende Harz schmilzt bei 160 bis 165°, bräunt sich bei 360° und verbrennt ohne Rückstand; spec. Gewicht = 1,1. Durch absoluten Alkohol lässt sich eine organische Säure (Bernsteinsäure?) ausziehen.
- G. J. Kunz (3) beschrieb ein fast 2 kg schweres, 50 cm zu 15 cm zu 2,5 cm großes Bernsteinstück vom spec. Gewicht = 1,061 aus einem zur Kreideformation gehörenden Mergel bei Harrisonville, Ploucester County, New Jersey.
- B. Delachanal (4) untersuchte drei verschiedene Sorten Asphalt vom Todten Meere, von denen zwei fest und eine halbslüssig waren. Die festen Sorten sind dunkelbraun, glänzend, von muschligem Bruche, sie enthalten ungefähr 3 Proc. Schwefel, der nicht in Form von Metallsulfiden vorhanden sein kann, da der Aschengehalt nur 0,273 Proc. beträgt. Beim Erhitzen des Asphalts entwickelt sich anfangs massenhaft Schwefelwasserstoff, dann destillirt ein dunkel gefärbtes Oel über und es entweichen gleichzeitig gasförmige Kohlenwasserstoffe; das Oel liefert bei

<sup>(1)</sup> Compt. rend. **96**, 1452. — (2) Jahrb. geol. Reichsanst. **88**, 685. — (8) Sill. Am. J. [8] **85**, 284; im Ausz. Zeitschr. Kryst. **9**, 86. — (4) Compt. rend. **97**, 491.

der fractionirten Destillation nahezu farblose Oele, welche zwischen 110 und 360° übergehen und den Destillationsproducten des rohen Petroleums ähnlich sind.

#### Mangelhaft bekannte Mineralien.

A. Liversidge (1) publicirte die Analyse eines äußerlich dem Kupferglanz ähnlichen Kupfererzes von der Coombing Kupfergrube, Carcoar, Neusüdwales, wohl eines Gemenges, wie namentlich der wechselnde Gehalt an Kieselsäure anzeigt:

8iO<sub>2</sub> Cu<sub>2</sub>S FeS Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> H<sub>2</sub>O Summe Spec. Gew. 48,42 45,20 4,98 8,48 2,85 99,88 8,12.

Wiederholte Bestimmungen der Kieselsäure ergaben: 36,82 Proc. (hiervon 14,69 in Soda löslich) und 84,80 Proc. (hiervon 19,99 löslich).

- F. W. Clarke und N. W. Perry (2) nennen ein von E. A. Kebler analysirtes Mineral nach dem Fundorte Gunnison City, Colorado, Gunnisonit. Es ist roth, dicht und mit Kalkspath innig durchzogen, selbst vielleicht nur ein Gemenge von Flußspath und einem Silicat.
- 1. Analyse; der Verlust ist Sauerstoff. 2. Umgerechnet unter Annahme des Gebundenseins von Fl und CO<sub>2</sub> an Ca. 3. Umgerechnet nach Abzug des CaCO<sub>3</sub> als Beimengung.

SiO<sub>2</sub> CO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub><sup>1</sup>) Ca CaO Na<sub>2</sub>O CaFl<sub>2</sub> Fl CaCO<sub>a</sub> Summe 1 (gef.). 6,02 5,61 5,21 45,91 81,96 0,74 95,45 \_ 5,21 10,02 0,74 12,75 100,48 2 (corr.). 6,02 65,60 8 (corr.). 6,87 — 11,44 0,85 5,95 74,89 100.

1) Mit etwas Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

## Spec. Gewicht = 2,85.

Nr. 3 entspricht annähernd der Formel Ca<sub>7</sub>Al<sub>4</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>21</sub>. 32 CaFl<sub>2</sub>, für welche vielleicht die einfachere Ca<sub>4</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>11</sub>. 16 CaFl<sub>2</sub> anzunehmen ist.

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 202. — (2) Am. Chem. J. 4, 140; im Auss. Zeitschr. Kryst. 7, 425.

Nach F. J. Wiik (1) ist der von Thoreld analysirte Gongylit, in scheinbar tessaralen Krystallen krystallisirend, ein Gemenge von Quarz, Glimmer und unbestimmbaren rhombischen Krystallnadeln.

W. Jolly und M. Cameron (2) analysisten F. Heddle's Abriachanit (3) von Invernesshire, Schottland, freilich mit von Heddle's Analyse stark abweichenden Resultaten:

8iO.  $Al_2O_2$ Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO CaO MgO Na<sub>2</sub>O  $P_2O_x$  $\mathbf{X}^{1}$ 55,02 3,37 19,03 3,83 2,53 12,95 1,74 0,38 1,45. 1) Glühverlust.

Summe = 100,25; spec. Gewieht = 2,01.

J. Lorenzen (4) benennt Steenstrupin ein in dem Sodalithsyenit (5) von Kangerdluarsuk, Grönland, derb und in Krystallen der Combination R.OR vorkommendes Mineral, giebt ihm aber in Ermangelung von Controlanalysen keine Formel:

MnO **8i0** TiO<sub>2</sub> Ce<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FegO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ThO. CaO Na<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O 0,97 27,95 9,71 2,41 10,66 7,09 4,20 7,98 8,09 **7,28.** Außerdem 17,04 Proc. La2O2 und Di2O2. Summe = 98,38; spec. Gewicht = 3,38.

- F. Heddle (6) analysirte folgende schottische Mineralsubstanzen, unter denen wohl keine den Anspruch, eine gute Species zu sein, erheben kann:
- 1. Plinthit von Quiraing, Insel Skye. 2. Sogenannter Ferrit, Umwandelungsproduct des Augits oder Olivins in einem zersetzten Dolerit von Gleniffer Braes; a. lufttrockenes Material, b. bei 100° erhitst. 3. Craightonit, Dendriten auf-Granit im Steinbruche von Craighton, Hill of Rare, Aberdeenshire, bildend. 4. Ellonit, blassgelbes Pulver, Nester im Gneis von Ellon, Aberdeenshire, bildend.

MnO KaO NagO **8i0**, Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO MgO  $Al_2O_2$ FeO H<sub>2</sub>O 29,55 19,03 28,01 3,25 0,84 2,23 17,89 1. 13,03 13,16 0,15 0,75 6,62 8,39 2**s**. 53,47 4,51 4,69 **b.** 13,54 18,68 55,60 0,15 0,78 6,89 4,75

<sup>(1)</sup> Im Auss. Zeitschr. Kryst. Z., 189. — (2) Im Auss. Zeitschr. Kryst. Z., 604. — (3) Vgl. JB. f. 1881, 1406. — (4) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. Z., 610. — (5) Vgl. diesen JB. unter Geologie (Sodalithsyenit). — (6) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. Z., 199.

```
MgO K<sub>2</sub>O
                                                                             NagO
                                                                                       H<sub>2</sub>O
                                  FeO
                                                    CaO
                        Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>
                                           MnO
      SiO.
               Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
                                                                    4,74
                                                            16,61
              32,20
                        88,81
                                           7,46
                                                                             0,68
     Spur
3.
                                                            15,62 0,63
                         1,67
                                  1,46
                                           0,69
                                                    1,29
                                                                             0,79
                                                                                       11,70.
     63,00
               3,05
     Summen: 1. = 100,30; 2a. = 100,08;
                                                           2b. = 100,08; 3. = 100;
4. = 99,90.
```

### Pseudomorphosen; Versteinerungsmittel.

E. Döll (1) bespricht folgende Pseudomorphosen: Strahlkies nach Zinkblende; die Krystalle der Combination  $\infty 0 \infty . \pm \frac{0}{5}$ sind theils compact, theils mit Höhlungen im Innern gänzlich in Strahlkies umgewandelt, an dem sich unter dem Mikroskope mitunter die Pyramidenflächen erkennen lassen. Eingeschlossen sind die Pseudomorphosen in dem specksteinähnlichen Nakrit von Schönfeld bei Schlaggenwald, Böhmen. - Zinnober nach Fahlerz in Quarz und Braunspath eingesprengt, von Slana, Ungarn; der durchaus compacte Zustand der Pseudomorphosen schliesst den Gedanken der Entstehung durch Auslaugung der übrigen Bestandtheile aus. — Eisenkies nach Strahlkies und Magnetkies; bis 3 cm große Strahlkiesformen sind, wie ihre Unterlage, Magnetkies, in Eisenkies umgewandelt, an welchem  $\frac{\infty O2}{2}$  erkennbar ist; das Stück stammt vermuthlich von Kapnik. — Zinkblende nach Bleiglanz und Baryt von Klüften des Quarzandesits von Nagyag. — Quarz und Rotheisenstein nach Granat; 2 bis 3 cm große Rhombendodekaëder, von Quarz überzogen, sind in ein Gemenge von Quarz und erdigem Rotheisenstein umgewandelt; das Stück stammt vermuthlich aus Kärnthen. Speckstein nach Quarz und Dolomit; die Stücke sollen vor längerer Zeit zu Ocker, Harz, vorgekommen sein und lassen die Reihenfolge der Bildung erkennen: Dolomit ist das älteste

<sup>(1)</sup> Verh. geol. Reichsanst. 1888, 141.

Mineral, ihm folgt Quarz und nach der Umwandelung in Steatit eine zweite Quarzgeneration. — Unter den oben (1) besprochenen Umwandelungsproducten des Korunds befinden sich auch solche in vollkommen guten Pseudomorphosen. — P. W. von Jeremejew (2) beschreibt Pseudomorphosen, nach den Resultaten der unten gegebenen Analyse und der mikroskopischen Untersuchung aus Aragonit, mit etwas Quarz, Brauneisen und Glimmer gemengt bestehend, deren Formen Winkelwerthe ergaben, welche sich am besten auf Cölestin beziehen lassen. Sie stammen aus der Umgegend von Archangel, wo sie von den Fischern in ihren Netzen gelegentlich vom Meeresgrund heraufgezogen werden und unter dem Namen Heugabeln im Rufe großer Heilkraft stehen:

1. Analyse von P. D. Nikolajew ausgeführt. — 2. Dieselbe nach Abzug des Unlöslichen (Quarz, Thon).

1) Und Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. — 3) Uniöslich.

Derselbe beschreibt ferner angeblich von demselben Fundort Sandsteinpseudomorphosen nach Kalkspath, welche 98,277 Proc. Kieselsäure neben 1,723 Proc. Eisenoxyd und Thonerde enthalten. — Endlich berichtet Er über Martit von der Wyssokogorskojgrube bei Nižnij-Tagil, Ural; das Magneteisen ist daselbst auf die oberen Teufen beschränkt, in größeren ist alles Magneteisen in Rotheisenstein umgewandelt. Es werden außerdem die sämmtlichen russischen Fundorte des Martit zusammengestellt. — B. Silliman (3) schildert auf Grund der von Birkenbine gegebenen Notizen den Martit vom Cerro de Mercado bei Durango, Mexico. Der Berg ist 1,6 km lang, 0,5 km breit und 120 bis 180 m hoch (eine Abbildung ist beigegeben) und ist mit Erzmassen bedeckt, vermuthlich Lagern oder Gängen im Porphyr entstammend. Das Erz besteht aus 2 bis 25 mm

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen JB. S. 1835. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. T, 204. — (3) Sill. Am. J. [3] \$4, 375; im Ausz. Zeitschr. Kryst. D, 80.

großen Octaedern mit derben Partien und ist nicht magnetisch. Eine mittlere Probe, von A. S. Mc Creath analysirt, ergab: Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub> Mn<sub>2</sub>O<sub>8</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub><sup>1</sup>) CaO MgO P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> SO<sub>8</sub> SiO<sub>2</sub> TiO<sub>2</sub> X<sup>5</sup>) 77,571 0,113 2,071 5,050 0,864 3,041 0,212 7,760 0,710 1,984.

1) "Magnetisches Eisenoxyd". — \*) Glühverlust.

Im Reste (1,124 Proc.) war Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nachweishar.

Beweise für eine Bildung des Martit aus Eisenkies ließen sich nicht erbringen. — O. A. Derby (1) widerspricht ebenfalls der Ansicht Gorceix' (2), nach welcher alle brasilianischen Martite Pseudomorphosen nach Eisenkies seien, und nimmt vielmehr für diejenigen, die magnetisch sind und auf beide Eisenoxyde reagiren (unter 308 untersuchten Exemplaren 116 Stück) Umwandelung aus Magneteisen an. — Ueber Pseudomorphosen von Titaneisen nach Rutil wurde unter Rutil (3) referirt. — Nach C. Baer wald's (4) Messungen ist Atacamit die ursprüngliche Substanz der von G. Rose in den Turjinischen Gruben bei Bogoslowsk, Ural, gesammelten Pseudomorphosen von Kieselkupfer nach einem bis dahin unbekannten Mineral. — P. W. von Jeremejew (5) beschreibt Pseudomorphosen aus dem Ural. Bei denjenigen von Weisbleierz nach Bleivitriol, welche zu der Bestimmung der Achsenverhältnisse des letztgenannten Minerals (6) benutzt wurden, ist die Umwandelung fast stets gänzlich vollzogen; selten nur ließ sich ein Rest des Sulfats nachweisen und nur einmal ein Bleivitriolkrystall mit einer nur dünnen Haut von Weissbleierz. Als Fundort werden mehrere Gruben des Nercinsker Bergdistricts angegeben. Ferner werden von Berjosowsk Pseudomorphosen von Weilsbleierz nach Bleiglanz und solche von Weisbleierz in den bekannten gestreiften Würfeln des Eisenkieses, einmal sogar als  $\frac{\infty 02}{2}$  besprochen. Für diese nimmt Jeremejew eine Umwandelung des Eisen-

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] **38**, 373. — (2) Vgl. JB. f. 1880, 1485. — (3) Vgl. diesen JB. S. 1840. — (4) Zeitschr. Kryst. **7**, 169. — (5) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. **7**, 687. — (6) Vgl. diesen JB. S. 1854.

kieses in Brauneisen, eine Reduction des Oxydes durch Bleidicarbonat und organische Substanz, sowie eine Ersetzung des Ferrosalzes durch Weissbleierz an. — G. Freda (1) fand Leucitkrystalle, welche mit Melilith, Magnesiumglimmer und Pleonast krystallinische Aggregate am Monte Somma bilden. Die im Inneren frischen Leucite sind mit einer weisen opaken Rinde umgeben, einem Zersetzungsproducte der Leucitsubstanz.

1. Frischer Kern. — 2. Weiße Umrandung. — 3. Dieselbe nach Auszug des Calciumcarbonats.

	SiO <sub>2</sub> .	CO	$Al_2O_3$	$Fe_2O_8$	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	Summe
1.	55,78		22,12	0,59	$0,42^{1}$		19,81	Spur	98,72
2.	88,40	4,27	20,18	Spur	26,83	3,96	5,60	Spur	99,24
3.	42,61	_	20,96	Spur	24,47	4,28	6,49	Spur	98,81.

<sup>1)</sup> Das uns aliein zugängliche Referat giebt statt dieser Zahl die offenbar irrthümliche: 19,81; die oben gegebene wurde nach der Differenz interpolirt. — F. N.

Nach F. A. Genth (2) kommt bei Dublin, Harford County, Maryland, Talk pseudomorph nach Magneteisen vor. Da der blätterige Talkschiefer derselben Localität häufig dunkle Stellen mit auf Magneteisen beziehbare Contouren zeigt, ist Er geneigt, die Umwandelung eines ganzen Magneteisenlagers in Talk anzunehmen. — Ueber Pseudomorphosen von Pinitoid nach Feldspath wurde oben referirt (3).

F. Nies (4) spricht sich bei Gelegenheit der Untersuchung verkieselter Keuperhölzer gegen die Verallgemeinerung der O. Kuntze'schen Beobachtung (5) an den Bäumen in der Umgebung der amerikanischen Geisirquellen zur Erklärung des Verkieselungsprocesses in allen Fällen aus. Er weist darauf hin, dass bei der Verbreitung verkieselter Stämme in gewissen Formationen über sehr große Flächenräume (wie im Rothliegenden und im Keuper) kaum an einen Process gedacht werden kann, welchem wie dem Geisirprocess der locale Charakter anhaftet. Es fehlen zudem die übrigen Signale der

<sup>(1)</sup> Im Ausz. Gazz. chim. ital. 18, 499. — (2) Separatabdruck aus Am. Philos. Soc. Proc. — (3) Vgl. diesen JB. S. 1908 (Pinitoid). — (4) Württemb. Jahresh. 89, 38, 98. — (5) Vgl. JB. f. 1881, 1454.

Geisirthätigkeit, namentlich die Kieseltuffbildung, in den betreffenden Formationen. Bei dieser Gelegenheit wird darauf aufmerksam gemacht, dass der in den Lehrbüchern aufgeführte Fall der Verkieselung von Stämmen der Trajansbrücke seiner ersten Quelle nach sehr zweifelhaft ist und wahrscheinlich in das Reich der Fabel zu verweisen ist, wie auch die Angabe Breithaupt's von verkieselten Stämmen jungen Alters aus der Elster bei Gera auf Irrthum beruht.



# Chemische Geologie.

Allgemeines: Untersuchungsmethoden, Metamorphismus, Gangtheorien u. s. w.

L. van Werveke (1) giebt Vorschriften zur Regenerirung der Kaliumquecksilberjodidlösung (2) und empfiehlt für die Trennung der Gesteinspartikel die Anwendung eines Scheidetrichters. — E. Cohen (3) bedient sich zur Bestimmung des specifischen Gewichts der Lösung, in welcher das zu untersuchende Korn zur Suspension gebracht worden ist, einer besonders construirten Wage nach dem Princip der von Mohr angegebenen. — V. Goldschmidt (4) stellt zu dem gleichen Zwecke eine Suite von Indicatoren zusammen, Mineralfragmente von bekanntem spec. Gewicht, welche in die zu prüfende Flüssigkeit eingeführt werden und bei allmählicher Verdünnung in einem bestimmten Moment niedersinken. — C. Rohrbach (5) schlägt die Verwendung einer Baryumquecksilberjodidlösung vor, welche sich bei befriedigender Haltbarkeit bis zu dem spec. Gewicht = 3,588 herstellen läßt.

<sup>(1)</sup> Jahrb. Min. 1883, ■, 86; Ber. über die 16. Versammlung des Oberrhein. geol. Vereins 11. — (2) Vgl. JB. f. 1881, 1415; f. 1880, 1490; f. 1878, 1282. — (8) Jahrb. Min. 1883, ■, 87. — (4) Verh. geol. Reichsanst. 1883, 68. — (5) Jahrb. Min. 1883, ■, 186.

J. Thoulet (1) unternahm behufs Bestimmung der Elasticität der Gesteine folgendes Experiment: Er ließ die elfenbeinerne, 3,55 g schwere Kugel eines 0,30 m langen Pendels, welches 45° hoch erhoben wurde, gegen senkrecht aufgestellte Platten des zu untersuchenden Materials aufschlagen. Die Größe des Rückschlags und die Zahl der Aufschläge, welche erfolgen, ehe das Pendel zur Ruhe kommt, geben ein relatives Maß der Elasticität. Er giebt folgende Zahlen:

	Zahl der Ver- suche	Mittlere Zahl der Aufschläge	Maxim. u. Min. d. Rückschlags- winkels		
Gulseilsen	. 34	40,8	88 bis 44°		
Blei	. 12	7,2	6 <sub>n</sub> 9°		
Mergeliger Kalk	. 17	15,0	14 , 16°		
Nussholz (Aufschlag des Pendels	5	·			
senkrecht zu den Fasern)	. 10	18,4	17 , 20°		
Probierstein	. 20	30,6	29 , 83°		
Schwarzer Muschelmarmor	. 15	46,7	45 , 48°		
Diorit	. 20	48,3	47 , 520		
Baryt	. 20	43,1	41 , 470		
Feldspathreicher Granit	. 20	52,8	49 , 55°		
Quarz (Stofs parallel der optischen	1	•	•		
Achse)		42,2	40 , 44		
Quarz (Stofs senkrecht zur opti-		·			
schen Achse)	. 38	47,8	48 " 5 <b>3°</b> .		

A. Becker (2) stellte Experimente an, um die dunklen Umrandungen der Hornblende und des Biotits in massigen Gesteinen zu erklären. Es gelang, durch Schmelzung in Gesteinssplittern, welche Hornblende, Biotit und Augit in größeren Individuen enthielten, die zuerst genannten Mineralien in dunkle opake Massen zu verwandeln, während die Augite fast gans intact blieben. Ebenso verwandelten sich Hornblende und Biotit, in ein gluthstüssiges Andesitmagma eingestihrt, in opake Körper, während Augit erst unter viel höherer Temperatur eine Tritbung und Abschmelzung an den Rändern erlitt.

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 96, 1373. — (2) Jahrb. Min. 1888, 3, 1.

- G. Schulze (1) kommt für die Serpentine von Erbendorf, bayerische Oberpfalz, zu dem Resultate, dass dieselben Umwandlungsproducte eines Gemenges von Olivin und Aluminium enthaltendem Grammatit sind, welcher letzterer aber auch als Neubildung auftritt. Neben eigentlichen Serpentinen kommen auch dem Serpentine nur verwandte Gesteine vor, aus denen sich aber ächte Serpentine secundär herausbilden. An Analysen enthält die Arbeit:
- 1. Serpentin vom Kühstein. 2. Serpentin vom Föhrenbühl, nach Gümbel, von Schulze citirt. 8. Serpentinartiges Gestein vom Kellerrangen. 4. Secundär aus Nr. 3. gebildeter Serpentin, in Lamellen auf den Kläften des genannten Gesteins.

```
SiO<sub>2</sub>
             Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>
                                                        CaO MgO
                                                                        H<sub>2</sub>O
                                       FeO MnO
                                                                               Summe
                                               Spur
1. 41,68
              1,46
                    1,20
                            8,85
                                      4,67
                                                        3,57
                                                               33,97
                                                                      9,02
                                                                                100,231)
2. 40,30
            1,80
                      0,90
                            1,35°) 8,50
                                                       Spur 34,21 13,00
                                                                                 99,56
3. 40,77
              3,21
                              1,79
                                        6,12
                                                      13,74 21,24 10,70
                                                                               100,38
                      2,81
4. 41,05
                              2,39
                                        5,77 0,53
                                                               35,55 13,43
                                                                                 98,72.
                      1) Einschliefslich 0,86 Proc. CO2, - 2) Fe3O4.
```

- J. Lemberg (2) untersuchte mehrere in Basalt singe-schlossene Sandsteine (Buchit) und die Verwitterungsproducte derselben. Bestimmbar sind unter den Bestandtheilen außer Glas Quarz, Rutil und Orthoklas. Der Vorgang bei der sogenannten Verglasung wird als eine noch vollkommen offene Frage bezeichnet, da die gewöhnliche Annahme, die Silicate hätten sich durch Zusammenschmelzen der Thonmasse der Sandsteine mit dem Basaltmagma gebildet, wegen des hohen Wassergehalts derselben unhaltbar ist; als wahrscheinlichste Hypothese wird angenommen, daß die Sandsteine ihren Wassergehalt bei der Einhüllung zunächst verloren und derselbe erst später durch Sickerwasser wieder zugeführt wurde. Die Temperatur des Basaltes kann übrigens keine sehr hohe gewesen sein, wie der Umstand beweist, daß die Orthoklaskörner nicht geschmolzen sind. Die Analysen beziehen sich auf:
- 1. bis 9. Buchit aus dem Basalt von Oberellenbach bei Rothenburg, Hessen; 1. und 2. dunkelgrau, Zusserlich zu einem hellgrauen, zerreiblichen

<sup>(1)</sup> Zeitschr. geol. Ges. 35, 433. — (2) Zeitschr. geol. Ges. 35, 563.

Sandstein verwittert (Nr. 3. und 4.); 5. gelblichgrau, oberflächlich zu einem weißen Sandstein (Nr. 6.) verwittert; 7. unsersetzt, aus der unmittelbaren Berührung mit Basalt; 8. dunkelgrau, oberflächlich zu weißem Sandstein (Nr. 9.) verwittert.

10. bis 23. Buchit aus dem Basalt der Stoppelskuppe bei Eisenach; 10. braun, oberflächlich in einen sandigen Thon zersetzt, von welchem Nr. 11. den in Schwefelsäure löslichen, Nr. 12. den unlöslichen Antheil (Orthoklas mit etwas Quarz) giebt; 13. gänzlich verwittert, Nr. 13. der in Schwefelsäure lösliche, Nr. 14. der unlösliche Antheil; 15. braun, oberflächlich zu dem sandigen Thon Nr. 16. zersetzt; 17. hellgrau, zu einem zerreiblichen Sandstein verwitternd, dessen in Schwefelsäure löslicher Antheil unter Nr. 18., dessen unlöslicher Antheil unter Nr. 19. analyzirt ist; der letztere bestand aus Quarz und Orthoklas, welcher durch die Jodquecksilberkalium-lösung getrennt und unter Nr. 20. analyzirt wurde; 21. und 22. vollkoznmen zersetzt, Nr. 21. in Schwefelsäure löslich, Nr. 22. unlöslich, Nr. 23. isolirter Orthoklas.

24. bis 80. Buchit aus dem Basalt des Boratschberges bei Bilin, Böhmen; 24. schwarz, nach Einwirkung von Sals- und Schwefelsäure 0,5 Proc. Kohle enthaltend, welche vermuthlich bei der Glühhitze umgewandelte organische Substanz des Sandsteins darstellt; verwittert zu hellgrauem Thon (Nr. 25.); 26. kohlenfrei, zu dem Thon Nr. 27. verwitternd, Nr. 28. und Nr. 29. die im Schwefelsäure löslichen Antheile von Nr. 26. und 27; 30. vollkommen zu lilafarbenem Thon sersetzt.

81. Buchit aus dem Basalt des Alpsteins bei Sontra, Hessen; schwarz.

	SiO <sub>2</sub>	$Al_2O_3$	Fe <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> O	Summe
1.	79,15	9,35	1,24	0,35	1,12	3,63	1,05	8,85	99,24
2.	78,84	9,48	1,37	0,44	1,58	8,21	0,96	4,27	100,15
8.	85,81	5,60	0,98	0,42	0,86	1,36	0,48	8,77	99,28
4.	78,98	8,51	1,73	0,52	2,11	1,76	0,54	5,89	99,99
5.	88,97	6,03	0,86	0,81	1,86	1,14	0,24	5,83	100,24
6.	82,20	5,89	0,86	0,25	2,15	0,41	0,16	6,61	98,08
7.	88,89	8,80	0,80	0,35	1,14	1,65	0,87	8,00	100
8.	80,26	7,79	0,90	0,35	1,59	2,73	0,60	5,11	99,83
9.	79,90	7,06	0,95	0,43	1,58	1,48	0,22	6,84	97,96
10.	78,84	7,87	1,15	0,48	8,29	8,42	0,46	8,85	99,31
11.	88,21	4,50	8,08	0,80	14,13	Spur	Spur	11,61	97,60 t)
12.	69,41	16,04	0,89	0,87		12,07	1,48	0,29	100
13.	24,41	6,48	1,57	0,88	7,14	Spur	Spur	10,88	98,25 3)
14.	65,05	18,52	0,20	0,11	_	14,74	1,18	0,20	100
15.	77,58	9,46	1,14	0,31	1,80	4,68	0,68	2,97	98,62
16.	68,75	10,48	1,87	1,86	8,18	5,01	0,74	6,74	98,08

<sup>1)</sup> Einschliefslich 80,82 Proc. in Schwefelsäure unlöslicher Rückstand. — 1) Einschliefslich 46,94 Proc. Rückstand.

	SiO,	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> O	Summe
17.	73,28	9,80	1,02	1,18	2,29	3,98	0,48	5,75	97,78
18.	14,79	1,75	1,13	0,29	6,61			5,58	98,01 <sup>1</sup> )
19.	82,70	9,20	-	0,11	_	6,91	0,68	0,40	100
20.	66,24	17,90		0,20		13,61	1,65	0,40	100
21.	22,24	2,74	0,96	0,60	9,27			9,27	98,10*)
22.	80,71	10,20	0,87	-	_	7,85	0,62	0,25	100
28.	65,65	18	,89	_	-	18,98	1,18	0,80	100
24	69,86	17,86	5,04	0,59	1,16	1,98	0,75	3,62 *)	99,86
25.	61,10	18,65	8,56	0,57	0,76	0,	BO	18,79 <sup>s</sup> )	98,78
<b>26.</b>	72,40	15,91	4,96	0,42	1,06	2,36	0,58	2,66	100,80
27.	68,82	17,76	2,82	0,77	1,09	0,41	0,16	8,69	100,58
28.	86,86 4)	5,86	2,47	0,29	0,42	0,66	0,46	2,66	99,68
<b>29</b> .	34,92	14,06	3,23	0,78	0,84	0,15	0,16	8,69	99,33 <sup>5</sup> )
<b>30</b> .	63,27	20,06	3,51	0,70	1,18	0,28	0,15	0,31	98,46
<b>31</b> .	63,09	22,28	2,56	0,56	2,54	4,55	1,58	2,96	100,12.

i) Einschliefslich 67,86 Proc. Rückstand. — 2) Einschlief-lich 53,02 Proc. Rückstand.
 — 3) Einschliefslich 0,5 Proc. Kohlenstoff. — 4) Lösliche Kieselsäure und in Schwefelsäure unlöslicher Rückstand. — 5) Einschliefslich 86,50 Proc. unlöslicher Rückstand.

Im Zusamenhang mit einer Untersuchung der natürlichen Gläser und ihr Verhalten gegen Alkalicarbonate, über welche später zu referiren sein wird (1), und im Hinblick auf den Gehalt der Buchite an Glassubstanz wurden einige Buchite längere Zeit der Einwirkung von Natriumcarbonat ausgesetzt, weil sich dieses Salz bei der Verwitterung der Basalte bildet. Die Proben gaben folgende Analysenresultate:

1. Buchit Nr. 1; sieben Monate lang mit 10- bis 15 procentiger Salzlösung bei 100° erhitzt. — 2. Buchit Nr. 26; sieben Monate lang. — 3. Buchit Nr. 31; 3,5 Monate lang.

	SiO <sub>s</sub>	$Al_2O_8$	$Fe_3O_8$	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	H <sub>0</sub> O	Summe
1.	67,87	12,48	1,81	0,40	1,42	1,50	5,58	9,58	99,54
2.	48,75	29,55		0,60	1,58	-	9,36	10,21	100
8.	54.58	23.	.26	0.74	2.17	2,73	5.11	11,41	100.

E. Hussak (2) fand als mikroskopische Bestandtheile eines stark verglasten Sandsteins von Ottendorf, einer Localität, welche schon Scharizer (3) geschildert hat, außer farblosem

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen JB. Seite 1988. — (2) Min. Petr. Mitth. 5, 530. — (8) Vgl. JB. f. 1882, 1612.

Glas Spinell, Augit in Nadeln und sehr sparsam Erspartikel.

— Ueber sonstige Metamorphosen von Einschlüssen in vulkanischen Gesteinen siehe diesen JB. unter Basalt.

A. Wichmann's (1) Untersuchungen mehrerer Fulgurite führten zu wesentlich von denen Gümbel's (2) abweichenden Resultaten. Als Bestandtheile werden Glas, mit Dampfporen gefüllt, Quarzkörnchen (nur untergeordnet) und einmal (Fulgurit von der Soester Heide) Plagioklas angegeben. Das Glas ist kein reines Quarzglas, wie Gümbel fand, denn die Analyse ergab für den Fulguriten von der Senner Heide 96,44 Proc., von Elspeet 94,26 Proc. und von Starczynow 91,23 Proc. Kieselsäureanhydrid; an Kalilauge gingen von dem Fulguriten von Elspeet 85,74 Proc. über; unlöslich waren 14,26 Proc.; in der Lösung waren 93,50 Proc., im Unlöslichen 96,26 Proc. Kieselsäureanhydrid enthalten, ein Beweis, dass sich auf diesem Wege Glas und Quarz nicht vollkommen trennen lässt. den Fulguriten von Elspeet durch Schmelzen des betreffenden Sandes, in welchem er sich gebildet hatte, nachzuahmen, gelangen nur unvollständig. Am Schlusse der Arbeit werden noch die Fulgurite im Andesite des kleinen Ararat besprochen und ihre mikroskopische Beschaffenheit beschrieben. — Ueber die Einwirkung der Kohlen auf benachbarte Gesteine siehe unter Sandstein und Schieferthon.

J. Le Conte (3) beschreibt eine weitere (4) in Bildung begriffene Zinnoberlagerstätte bei den Steamboat Springs, Washoe County, Nevada. Zinnober und Eisenoxyde sind in Kieselsinter eingeschlossen, welcher sich theils schichtartig ausbreitet, theils an den Austrittsstellen der Quellen 5 bis 6 m hohe Hügel aufthurmt, deren innerer Kanal mit gangartigen Neubildungen von Kieselsinter und Zinnober ausgekleidet ist. Andere Beobachter geben noch weitere Schwefelmetalle, ja selbst Gold anden dem Kieselsinter unterteufenden Gestein, Rhyolith, an mehreren Stellen von Basalt durchbrochen, konnten keine Neu-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. geol. Ges. 35, 849. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1536. — (3) Sill. Am. J. [8] 35, 424. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1598.

bildungen nachgewiesen werden, während andere, im Abbau begriffene Zinnoberlagerstätten der Umgebung größere Analogie mit dem früher beschriebenen Sulphur Bank zeigen, wobei freilich ein eingehenderes Studium durch die vorläufig noch sehr mangelhaften Aufschlüsse erschwert wird. — Schröder (1) führt die Bildung der Zinnerzgänge im Turmalingranit von Eibenstock, sächsisches Erzgebirge, auf Lateralsecretion in Sandberger's (2) Sinne zurück und findet speciell die Quelle des Zinns in einem Gehalte des Glimmers des Granits an dem fraglichen Element. Um zu beweisen, dass es sich dabei nicht um mechanisch beigemengte Zinnsteinmikrolithe handelt, sondern um chemisch gebundenes Zinn, wurden die Glimmerblättchen durch Salpetersäure geätzt; sie wurden dadurch gebleicht, ohne dass in der weißen Masse mikroskopisch eingewachsener Zinnstein nachweisbar gewesen wäre; es war vielmehr das Zinn in Lösung gegangen, während Controlversuche zeigten, dass Zinnstein von gleich starker Säure nicht angegriffen wurde. Die Analyse des Glimmers ergab:

MgO K<sub>2</sub>O **8i0.** TiO. SnO. FeO CaO  $Al_2O_n$ Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 39,042 0,569 0,228 23,561 6,096 12,422 0,966 0,781 8,514.

Außerdem: 3,886 Proc. Li<sub>2</sub>O; 0,718 Proc. Na<sub>2</sub>O; 3,245 Proc. H<sub>2</sub>O und Spuren von Fl. Summe = 99,518 (3).

F. Sandberger (4) fügte einer Besprechung dieser Analyse noch diejenige des Glimmers aus dem sogenannten Riesengranit von Geyer, ausgeführt von H. Niemeyer, bei und führte auch für diese Localität den Beweis der Entstehung der Zinnerze aus dem Zinngehalt des Glimmers durch:

SiO. Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> FeO TiO<sub>2</sub> MgO CaO K<sub>2</sub>O NagO Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub>  $\mathbf{MnO}$ 87,88 0,20 10,08 0,80 24,35 7,59 11,78 0,27 0,44 2,24.

Außerdem: Li<sub>2</sub>O = 1,73; H<sub>2</sub>O = 1,28; Fl = 4,28; Spuren von SnO<sub>2</sub>, As, Bi, Cu, U, Co.

Summe = 102,27. Spec. Gew. = 2,88.

<sup>(1)</sup> Sitsungsber. Leipziger naturf. Ges. 1888, 70. — (2) Vgl. JB. f. 1882, 1597; f. 1880, 1492; f. 1878, 1281; f. 1877, 1355. — (3) Sandberger hatte in demselben Glimmer außerdem Kupfer, Wismuth und Uran gefunden. — (4) Jahrb. Min. 1883, 3, 92.

W. C. Brögger (1) verzeichnet 28 Mineralien als auf den Pegmatitgängen von Moss, Norwegen, vorkommend.

# Untersuchungen einselner Gesteine.

- A. Böhm (2) beschrieb die Gesteine (Albitgneis, Glimmerschiefer, Quarzitschiefer, Chloritgneis, Chloritschiefer, Dioritschiefer und Hornblendeepidotschiefer) vom Wechsel, einem in Steiermark gelegenen Ausläufer der Centralalpen. Analysen sind der Arbeit nicht beigegeben.
- E. Cohen (3) bespricht einige Gesteine aus den Vogesen. Von einem Augitgranit und einem Augitgneis sind der Arbeit von L. van Werveke ausgeführte Analysen beigegeben. Das erstere Gestein besteht makroskopisch aus Orthoklas, Plagioklas und zu Uralit und Chlorit umgewandeltem Augit; daneben ließen sich unter dem Mikroskope noch Quarz, Apatit und Magneteisen nachweisen. Aus der Analyse (Nr. 1) berechnet Cohen die mineralogische Zusammensetzung zu:

Kaliumfeld	27,59	Proc			
Natriumfel	84,44	77			
Calciumfel	7,96	77			
Chlorit .	•	•	•	6,55	n
Titaneisen	•	•		1,12	70
Magneteise	n	•	•	2,99	<b>"</b>
Uralit .		•	•	5,45	79
Quarz .	•	•	•	12,11	n

Das Gestein stammt von Oberbruck. Der Augitgneis aus dem Thale von La Hingrie besteht aus Feldspath, lichtgrünem Augit und sehr wechselnden Mengen Quarz; die Analyse (Nr. 2) bezieht sich auf eine quarzarme Varietät:

<sup>(1)</sup> Jahrb. Min. 1888, **1**, 80. — (2) Min. Petr. Mitth. [2] **5**, 197. — (8) Jahrb. Min. 1883, **1**, 199.

4 |

Die Analyse des feldspathigen Gemengtheils eines Hornblendeschiefers wurde oben (1) reproducirt.

A. v. Groddeck (2) untersuchte weitere (3) Gesteine von Mitterberg in den Salzburger Alpen, die sogenannten grünen Schiefer der Bergleute und fand für sie nach den von Broockmann ausgeführten Analysen (A) die unter B gegebene Zusammensetzung. Wahrscheinlich gehören die Gesteine dem Silur an:

#### A.

 und 2. Quarzärmere Varietäten, 1. vom Buchmaisgraben, 2. von der Ridingalp. — 3. und 4. Quarzreichere Varietäten, 3. vom Windrauchegg, 4. vom Unterbaugraben.

	8iO,	TiO <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	$Fe_2O_8$	FeO	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> O
1.	58,20	1,00	22,07	0,76	2,85	0,50	6,26	2,70	0,75	4,40
2.	58,20	. 0,60	28,30	0,50	3,22	0,80	6,48	2,45	0,25	4,70
<b>3.</b>	66,80	0,80	18,39	0,72	2,19	0,80	4,46	2,41	0,15	3,48
4.	70,00	1,45	15,32	0,29	3,00	0,50	4,40	0,86	0,20	8,60.

Außerdem an  $P_2O_5$  in 1. = 0,14; in 2., 3. und 4. je 0,10 Proc.

Summen: 1. = 99,63; 2. = 100,10; 8. = 99,80; 4. = 99,72.

		В.		
	1.	2.	8.	4.
Sericit	51,17	42,74	41,25	19,19
Chlorit	20,23	21,59	13,95	16,72
Quarz	28,34	31,88	43,48	56,04
Rutil	1,00	0,60	0,80	1,45
Rest -	- 1,11	3,84	0,32	6,82
Summen	99,68	100,10	99,80	99,72.

Bei der Berechnung wurde der Sericit etwas magnesium- und eisenhaltig angenommen, wodurch sich der nicht unterbringbare Rest bedeutend verringerte.

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen JB. S. 1897. — (2) Jahrb. geolog. Reichsanst. \$3, 397. — (3) Vgl. JB. f. 1882, 1600.

- H. v. Foullon (1) analysirte Schiefer, welche nach D. Stur's (2) Untersuchungen der unteren Steinkohlenformation angehörige Pflanzenreste führen und aus der Gegend von Kaisersberg bei St. Michael ob Leoben stammen. Nach dem charakteristischen Gemengtheil werden sie als Chloritoidschiefer bezeichnet:
- 1. Chloritoidechiefer aus dem gleichen Schichtencomplexe, aber nicht direct pflansenführend. 2. Möglichst reiner Chloritoid aus dem Gestein. 3. und 4. Graphitische Glimmerchloritoidschiefer, pflanzenführend, Nr. 8 aus dem Innern, Nr. 4 von der Oberfitche einer Schieferplatte. 5. Glimmerähnliches Mineral aus dem Gestein, möglichst gut isolirt.

	SiO <sub>s</sub>	$Al_aO_a$	FeO	MnO	MgO	CaO	NegO	K <sub>0</sub> O	H <sub>e</sub> O	Xŋ
1.	78,84	8,26	6,48	Spur	2,69	0,29	_	_	2,88	0,22
2.	28,48	86,86	21,88	0,97	2,80	0,59	_	_	8,09	0,69
8.	58,10	24,50	5,08	Spur	1,02	0,84	0,98	1,01	4,86	3,92
4,	42,76	27,86	7,18	Spur	2,88	0,49	2,08	2,62	16	,65
5.	24,43	24,48	26,07	Spur	12,98	0,74	_	_	11	,75.
				1) Orga	alsohe Sul	bstans.				

Summen: 1. = 100,05 (einschließlich 0,39 S); 2. = 100,86; 3. = 100,31; 4. = 101,42; 5. = 100,40.

Nach diesen Analysen und nach den Resultaten der mikroskopischen Untersuchung werden die Bestandtheile des zuerst genannten Gesteins zu Quarz, Chloritoid, einem asbestartigen Mineral, sowie (accessorisch) Zirkon, Rutil und organischer Substanz, des zweiten zu Quarz, Chloritoid, dem asbestartigen Mineral, einem Glimmer und vielleicht einer amorphen Substans bestimmt.

- A. Pichler (3) lieferte Beiträge zur Kenntniss der Phyllike in den tiroler Alpen. Die Arbeit enthält keine Analysen.
- R. Koller (4) schilderte den Granit von Rastenberg, Oesterreich unter der Enns. Analysen sind der Arbeit nicht beigegeben.
- A. Stelzner (5) beschreibt ein Glaukophanepidotgestein, außer den genannten Mineralien noch Titanit als wesentlichen,

<sup>(1)</sup> Jahrb. geol. Reichsanst. 25, 207. — (2) Jahrb. geol. Reichsanst. 25, 189. — (8) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 298. — (4) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 215. — (5) Jahrb. Min. 1888, 21, 208.

Magneteisen, Rutil und Quarz als accessorische Bestandtheile sowie ein grünes und ein glimmerartiges Mineral als Zersetzungsproducte enthaltend. Das Gestein kommt als erratischer Block bei Sonvillier im Berner Jura vor und stammt vermuthlich aus den Walliser Alpen, wo es aber anstehend nicht bekannt ist.

- A. B. Griffiths (1) analysirte einen Syenit aus der Umgegend von Dresden:
- MgO SiO, Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO CaO Na<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> K<sub>2</sub>O 60,020 7,207 2,509 16,668 8,585 2,410 1,100 Spur 99,998. 6,504
- J. Lorenzen (2) lieferte Analysen der wesentlichen und accessorischen Bestandtheile des Sodalithsyenits aus dem Juliane-haabdistrict, Südgrönland. Dieselben wurden gehörigen Ortes in der Mineralogie besprochen (3).
- O. Jung (4) untersuchte den Granitporphyr, welcher bei der Kirche Wang bei Brückenberg, Schlesien, den Granitit des Riesengebirges gangförmig durchsetzt:

SiO. Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO MgO CaO H<sub>2</sub>O Na<sub>2</sub>O K<sub>0</sub> Summe 100,09. 66,57 15,59 0,37 4,25 1,88 1,85 3,69 5,27 0,62 Spuren von CO<sub>2</sub>, TiO<sub>2</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und CuO.

Spec. Gew. = 2,787.

Aus dieser Analyse wird die folgende mineralische Zusammensetzung berechnet: 19,50 Proc. Quarz, 25,65 Proc. Orthoklas, 39,52 Proc. Plagioklas (aus 31,25 Proc. Albit und 8,27 Proc. Anorthit bestehend) und 14,94 Proc. Glimmer. Die Zahl für Orthoklas ist deshalb wohl zu niedrig, weil aus dem zur Analyse präparirten Materiale die größeren Orthoklasindividuen entfernt wurden.

W. R. Nessig (5) behandelt die jüngeren Eruptivgesteine des mittleren Elba. Trotz ihres jugendlichen Alters (sie sind vermuthlich eocen) haben sie den Typus des vulkanischen Materials älterer Perioden und werden von Nessig in Turmalin

<sup>(1)</sup> Chem. News 47, 170. — (2) Im Ausz. Zeitschr. Kryst. 7, 605. — (3) Vgl. diesen JB. S. 1898, 1898, 1891, 1884, 1905, 1878 f., 1886, 1911. — (4) Zeitschr. geol. Ges. 25, 828. — (5) Zeitschr. geol. Ges. 25, 101.

führende Granitporphyre, Turmalin führende Euritporphyre und turmalinfreie Quareporphyre eingetheilt. Außer einigen Kieselsäurebestimmungen und einer theilweisen Analyse eines Macignokalksteins enthält die Arbeit keine eigenen Analysen. — F. Kollbeck (1) beschreibt Porphyrgesteine aus dem südöstlichen China. Analysen sind der Arbeit nicht beigegeben.

H. Reusch (2) bestimmt das gewöhnlich als Saussuritgabbro bezeichnete Gestein von Drontheim, Norwegen, als epidotführenden Diorit; der Epidot ist darin gewöhnlich in Zwillingen nach  $\infty P\infty$  enthalten.

F. Gonnard (3) beschreibt einen Titanit und Apatit führenden, stark kaolinisirten Glimmerdiorit, Gänge in Granit bei Irigny (Departement Rhône) bildend, für welchen Er den von Fournet für ein ähnliches Gestein von Vaugneray (Departement Rhône) eingeführten Namen Vaugnerit gebraucht. — G. Starkl (4) untersuchte die Bestandtheile des Glimmerdiorits von Christianberg im Böhmerwalde, welcher vorwaltend aus Biotit (5), daneben aus Hornblende (6), Quarz, Plagioklas (7) und Apatit besteht; das spec. Gewicht des Gesteins wurde zu 2,888 bestimmt.

W. Will und K. Albrecht (8) analysirten einen dichten Diabas von Löhnberg bei Weilburg, Nassau, wo er einem Schalstein concordant eingelagert vorkommt:

SiO <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	Fe <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	FeO	CaO	MgO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	TiO <sub>3</sub>
50,26	18,58	1,46	11,61	5,45	3,59	5,84	1,57	0,49.
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> 1)	CO <sub>2</sub> 2)	Cl	$H_2O$	8 Mn Zn	Sum	me X	*) £	Spec. Gew.
1,14	1,10	0,40	8,88	Spur	99,	32 4,4	Ю	2,796.

<sup>1)</sup> Entsprechend 2,79 Proc. Apatit. — 2) Entsprechend 2,50 Proc. Kalkspath. — 3) Glühverlust.

F. Gonnard (9) beschrieb ein aus Anorthit, Wollastonit und Pyroxen bestehendes, also dem *Eukrit* verwandtes Gestein von Saint-Clément, Canton de Saint-Anthéme, Puy de Dome.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. geol. Ges. \$5, 461. — (2) Jahrb. Min. 1883, \$5, 178. — (3) Compt. rend. \$7, 1155. — (4) Jahrb. geol. Reichsanst. \$8, 638. — (5) Vgl. diesen JB. S. 1885. — (6) Vgl. diesen JB. S. 1892. — (7) Vgl. diesen JB. S. 1896. — (8) Ber. 1888, 1823. — (9) Compt. rend. \$7, 1447.

Die Analyse des feldspathigen Gemengtheils eines Gabbro wurde oben reproducirt (1).

- J. Lemberg (2) publicirte in Seiner oben (3) citirten Arbeit Analysen des *Phonoliths* von Marienfels bei Aussig und der Zersetzungsproducte. Das seiner ganzen Masse nach trotz frischem Aussehen stark veränderte Gestein besteht wesentlich aus Sanidin und Natronzeolith, accessorisch aus Augit, Magneteisen, Titanit, Glimmer und vollkommen umgewandeltem Hauyn. Die Analysen beziehen sich:
- 1. bis 3. Phonolith; 4. in Salzsäure löslicher, 5. unlöslicher Antheil. 6. bis 8. Verwitterungsproduct, die Spalten ausfüllend; 9. in Salzsäure zersetzlicher, 10. unzersetzlicher Antheil (wesentlich Sanidin).

	$8iO_2$	$Al_2O_8$	$Fe_sO_s$	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> O	Summe
1.	55,06	20,90	2,92	1,27	0,41	5,37	7,00	4,94	97,87
2.	56,74	20,50	3,36	1,37	0.43	5,72	6,94	3,69	98,75
3.	55,22	20,53	3,24	1,56	0,43	5,58	7,43	4,34	98,33
4.	21,64	10,37	2,23	1,07	0,40	0,28	5,45	4,10	97,08 ¹)
5.	66,76	15,60	1,90	0,96		10,42	3,89	0,47	100
6.	56,64	22,40	3,16	1,06	0,88	6,57	2,58	7,12	99,91
7.	55,53	21,51	8,67	1,68	0,46	6,40	<b>3,26</b>	6,90	99,86
8.	54,99	22,68	8,50	1,16	0,49	5,81	2,10	9,34	100,07
9.	17,98	11,26	2,72	1,01	0,44	0,11	0,06	8,78	97,90 °3)
10.	64,20	19,80	1,35	0,25	_	9,90	3,53	0,97	100.

- 1) Einschliefslich 51,54 Proc. in Salzsäure unlöslicher Antheil. 2) Einschliefslich 55,54 Proc. in Salzsäure unlöslicher Antheil.
- C. Clar (4) ließ mit Kohlensäure gesättigtes Wasser bei 10 Atmosphären Druck auf das Pulver eines Trachyts einwirken, welcher in der unmittelbaren Nähe der Klausner Stahlquelle bei Gleichenberg, Steiermark, ansteht. Die Analogien zwischen Quelle und Extract beschränken sich auf das Vorherrschen des Kalkcarbonats und das Auftreten von Kieselsäure in beiden:
  - 1. Analyse des Gesteins. 2. Analyse des Extracts, g im Liter.
- 8iO<sub>2</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO CaO MgO Na<sub>2</sub>O K<sub>2</sub>O  $H_2Q$ Summe 4,96 8,05 1,56 65,01 18,12 2,28 1,18 0,87 3,38 100,41. K<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> SiO. FeCO. MgCO<sub>a</sub> CaCO. Summe 0,0715 0,0304 2. 0,0645 0,0149 0,2564 0,0801 0,4678.
- (1) Vgl. diesen JB. S. 1897. (2) Zeitschr. geol. Ges. \$5, 558. (8) Vgl. diesen JB. S. 1871. (4) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 385.

- W. Beam (1) untersuchte Gesteine aus der Umgebung der Geisirquellen (2) im Yellowstone National Park, Nordamerika:
- 1. Porphyrischer Obsidian, zwischen dem Yellow Stone Lake und dem oberen Geisirbassin des Fire Hole River anstehend. 2. Quarstrachet, mit Quellabsatz des Echinusgeisir bedeckt. 3. Trachet vom Junction Valley. 4. Gestein vom Yellowstone Canon. Der Analytiker, welchem die Lagerungsverhältnisse des Gesteins nicht bekannt sind, vermuthet in demselben einen im Contact mit vulkanischem Gestein umgewandelten Thon.

	SiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>z</sub> O	$H_2O$	Summe	Sp. G.
1.	77,00	18,4	10 1)	1,25	1,19	3,62	8,48	0,70	100,59	2,4
2.	77,90	14,5	55 ¹)_	0,40	Spur	4,68	2,10	1,00	100,58	2,6
8.	69,90	17,58	2,41	Spur	8pur	4,16	2,41	3,65	100,11	2,84
4.	64,60	25,6	5	Spur	Spur	0,76	0,48	8,70	100,14	2,36.

1) Wenig Eisenoxyd.

K. Bleibtreu (3) machte darauf aufmerksam, dass die Zurechnung des Gesteins der Hohenburg bei Berkum, Siebengebirge, zum Liparit auf Grund einer fehlerhaften Analyse erfolgt ist; in Wirklichkeit enthält das Gestein für Liparit zu wenig Kieselsäure. Eine erneute Analyse ergab Ihm:

MgO NagO SiO. Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> MnO K<sub>2</sub>O Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO Summe 0,22 5,67 66,87 17,97 2,11 1,17 0,40 101,57. 7,66

O. Mügge (4) untersuchte die Gesteine der Azoren (Trackyt, Andesit, Basalt). Analysen sind der Arbeit nicht beigegeben.

W. Cross (5) giebt an, dass der vorwiegende pyroxenische Bestandtheil eines Andesits von den Buffalo Peaks, Colorado, nicht Augit, sondern Hypersthen ist und behauptet ein Gleiches von sogenannten typischen Augitandesiten Ungarn's und Nordamerika's. Bei den unten gegebenen, von W. F. Hille brand ausgeführten Analysen wurde die Gesteinsmasse behufs Isolirung des Hypersthens erst mit Salzsäure, dann mit Flussäure behandelt, wobei nur noch sehr wenig Augit, aber vorwaltend Hypersthen zurtickblieb:

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [8] 35, 105 und 352. — (2) Vgl. diesen JB. unter Wasser. — (3) Zeitschr. geol. Ges. 35, 502. — (4) Jahrb. Min. 1883, 3, 189. — (5) Sill. Am. J. [8] 35, 189.

1. Bauschanalyse des Gesteins von den Buffalo Peaks. — 2. bis 4. Möglichst gut isolirter Hypersthen.

	SiO <sub>2</sub>	$Al_2O_3$	$Fe_2O_8$	FeO	MnO	CaO	MgO	Na <sub>2</sub> O
ı.	56,190	16,117	4,919	4,433	Spur	6,996	4,601	2,961
2.	51,708	1,720	0,804	17,995	0,363	2,878	25,091	-
3.	51,157	2,154	-	18,360¹)	0,368	8,812	24,251	_
4.	50,048	2,906		17,812 ¹)	0,120	6,696	21,744	0,274.

1) Ein kleiner Theil ist als Oxyd vorhanden.

Summen: 1. = 99,901 (einschließlich 2,868 Proc.  $K_2O$ ; 1,028 Proc.  $H_2O$ ; 0,266 Proc.  $P_2O_5$  und 0,022 Proc. Cl); 2. = 100,049; 3. = 100,097; 4. = 99,595.

Spec. Gew. 1. = 2,742; 4. = 3,807.

H. Förstner (1) bestimmte das Gestein der bekannten Insel Ferdinandea, welche sich 1831 vorübergehend durch einen untermeerischen Ausbruch zwischen Sicilien und Afrika gebildet hatte, als *Plagioklasbasalt*, den Gesteinen der Insel Pantellaria nahe verwandt:

1. S. Marco auf Pantellaria. — 2. Cuddie Monti auf Pantellaria. — 3. Insel Ferdinandea.

F. Schalch (2) giebt einige neue Fundorte für Melilithbasalte (3) aus dem Erzgebirge an. A. Stelzner (4) läst aber einige der betreffenden Basalte nur als Melilith führende Leucitbasalte gelten, da eine Partialanalyse zu geringe Zahlen für den in Salzsäure löslichen Antheil ergab. Dagegen ist nach Ihm der Basalt von Elberberg, Hessen, ein ächter Melilithbasalt. — A. Renard (5) beschreibt Phonolith von der Insel Fernando Norofia (3°50' stidliche Breite, 14°43' westliche Länge im atlantischen Ocean) und Nephelinbasalt vom benachbarten Rat Island. Eine Analyse des letzteren ergab:

<sup>(1)</sup> Min. Petr. Mitth. [2] 5, 388. — (2) Jahrb. Min. 1888, 1, 168. — (3) Vgl. JB. f. 1882, 1608. — (4) Jahrb. Min. 1883, 1, 205. — (5) Belg. Acad. Bull. [3] 5, 352.

8iO, MgO Na<sub>2</sub>O K<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O Summe ALO. FeO CaO Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 5,22 6,15 6,10 0,35 42,24 20,15 12,17 4,07 2,73 99,18. Spec. Gew. = 2,957.

E. Hussak (1) schilderte die mikroskopische Beschaffenheit des Basalts und Tuffs von Ban im Baranyer Comitat, Ungarn. Es ist ein Feldspathbasalt, welcher wenig Augit, stark serpentinisirten Olivin und Spinell enthält, letztere Angabe nach einer späteren (2) Correctur der zuerst auf Perowskit lautenden Bestimmung. — F. Sandberger (3) beschrieb den Basalt von Naurod bei Wiesbaden, berühmt durch die Mannigfaltigkeit seiner Einschlüsse, welche nur zum Theil als anstehende Gesteine im Taunus bekannt sind. Die häufigsten sind Sericitschiefer, oft zu einem mattschwarzen, schwach magnetischen Gestein verändert, in welchem sich unter dem Mikroskope Glas nachweisen lässt, und Olivinsels (in zwei Varietäten), welcher von Sandberger wegen der innigen Vergesellschaftung mit anderen Urgesteinen als ebenfalls dem Urgebirge entstammt angesehen wird. Die kleineren Brocken von Quarz sind von einem grünlichen Augit umrandet. Gneis kommt in zwei Varietäten vor, ferner Glimmerdiorit, Gabbro, körniger Kalk und ein eigenthümliches, bis jetzt nirgends anstehend beobachtetes Gemenge von Titanmagneteisen, Augit, Apatit, Titanit und Labrador; seltener sind Hornblendegesteine. Endlich werden noch eine Anzahl Mineralien angeführt, zum Theil nachweisbar Ausscheidungen der genannten Gesteine. Der Basalt ist meist ein sogenannter Magmabasalt, enthält aber körnige Ausscheidungen, welche als Nephelinbasalt (4) bestimmbar sind. Der dichte Basalt wurde von Puller analysirt:

1. In Salzsäure löslich; 2. unlöslich; 3. Gesammtanalyse.

NagO Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> FeO 8iO<sub>2</sub> MnO CaO MgO K<sub>2</sub>O Summe 1. 18,67 11,89 2,88 5,61 0,08 2,65 3,18 0,65 1,89 46,95 2. 26,57 7,88 1,48 48,98 2,88 6,53 3,53 0,66 5,21 5,61 8. 45,24 19,22 6,71 **3,87 99,71** <sup>1</sup>). 0,08 9,18 1,81

Spec. Gew. = 2,923.

<sup>1)</sup> Einschliesslich 8,78 Proc. H<sub>2</sub>O. — Spuren von Li<sub>2</sub>O. — TiO<sub>2</sub> und P<sub>3</sub>O<sub>3</sub> sind vorhanden, wurden aber nicht bestimmt.

<sup>(1)</sup> Min. Petr. Mitth. [2] 5, 289. — (2) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 531.—
(3) Jahrb. geol. Reichsanst. 53, 88. — (4) Vgl. dagegen Sommerlad in JB. f. 1882, 1610.

- K. Bleibtreu (1) publicirte ausstührliche Studien über die Einschlüsse im Basalt, namentlich die Olivinselseinschlüsse. Ohne auf das Detail der Arbeit, welche im engen Anschluß an die Publicationen J. Lehmann's (2), A. Becker's (3) und F. Sandberger's (4) durchgeführt wurde, eingehen zu können, sei hier nur erwähnt, daß auch Bleibtreu in den Olivinselsen der Basalte Einschlüsse, keine Concretionen erblickt. Ueber Sandsteineinschlüsse (Buchit) im Basalt wurde oben (5) referirt.
- J. Lemberg (6) untersuchte das Verhalten natürlicher Gläser gegen Kalium- und Natriumcarbonat. Dieselben, namentlich die basischen, werden selbst schon durch Wasser hydratisirt; bei Einwirkung der Carbonate wird Wasser aufgenommen, Alkali gegen andere Basen ausgetauscht und Kieselsäure zum Theil abgeschieden. Auf Controlversuche mit Gläsern, welche durch Schmelzen natürlicher Silicate hergestellt wurden, können wir wegen Raummangels nicht eingehen und müssen uns mit der Reproduction einiger auf natürliche Gläser bezüglicher Analysen beschränken; die Umwandelung der Buchite unter derartigen Einflüssen wurde schon oben (7) erwähnt:
- 1. Tuchylyt von Gethürms bei Alsfeld, Vogelsgebirge; derselbe nahm mit destillirtem Wasser behandelt, nach 6 Monaten 2,43 Proc. Wasser auf, nach 9 monatlicher Behandlung mit K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> stellte er ein Gemenge von CaCO<sub>3</sub> und dem unter Nr. 2 analysirten Silicat dar. 3. Isländischer Palagonit, aus einer weichen Substanz und harten Glaskörpern (Nr. 4) bestehend; diese hatten nach 8 Monaten 8,61 Proc. Wasser aufgenommen und wurden nach 2 monatlicher Einwirkung von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> zu Nr. 5 umgewandelt. 6. Glaskörner aus dem Palagonit der Insel Edgecombe bei Sitka, Nordamerika; 7. dieselben nach 4 monatlicher Einwirkung von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>. 8. Hyalomelan von Ostheim, Vogelsgebirge; 9. derselbe, 2,5 Monate mit K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> behandelt. 10. Hyalomelan von Meinzereichen; 11. derselbe, 8,5 Monate mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> behandelt. 12. Grundmasse des Perlsteins vom Hliniker Thal bei Schemnitz; 13. dieselbe, 9 Monate mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> behandelt; 14. Sphärolithe desselben Perlsteins; 15. dieselben, 1 Monat mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> behandelt. 16. Glasiger Melaphyr von St. Wendel; 17. derselbe, 6 Monate mit K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> behandelt.

<sup>(1)</sup> Zeitschr. geol. Ges. 35, 489. — (2) Vgl. JB. f. 1874, 1294. — (3) Vgl. JB. f. 1881, 1488. — (4) Vgl. die vorhergehende Arbeit in diesem JB. — (5) Vgl. diesen JB. S. 1919. — (6) Zeitschr. geol. Ges. 35, 568. — (7) Vgl. diesen JB. S. 1921.

	SiO <sub>s</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	CaO	MgO	K <sub>s</sub> O	Na <sub>a</sub> O	H <sub>2</sub> O	Summe
1.	45,78	20,15	12,46	8,67	3,59	4,11	5,74	0,12	100,57
2.	84,59	24	26	7,06	2,69	11,82	0,15	19,981)	100
8.	41,08	10,77	21,47	6,86	8,79	1,09	1,64	18,55	100,20
4.	44,35	18,14	22,88	8,44	4,07	0,70	2,19	4,23	100
5.	34,48	27,	85	6,96	3,20	0,40	2,83	24,38 ¹)	100
6.	46,43	17,10	11,16	10,38	.9,78		2,50	2,65	100
7.	84,48	21,	66	8,12	7,78	_	4,80	28,71 ¹)	100
8.	54,28	14,88	14,78	7,02	8,65	1,27	4,22	_	100
9.	42,59	22	49	5,98	2,69	7,86	0,72	17,67 ¹)	100
10.	54,96	14,95	12,55	6,99	7,07	0,80	8,04	0,48	100,84
11.	48,91	24,	64	6,18	6,56		4,05	9,58 <sup>s</sup> )	99,92
12.	78,01	12,75	1,49	1,04	0,10	5,71	2,82	8,58	100
18.	58,94	18,	05	1,16	-	1,78	7,84	17,28 ¹)	100
14.	75,42	18,50	1,22	1,12	0,20	2,20	5,06	1,29	100,01
15.	<b>6</b> 0,60	22,	16	1,97	0,20	1,08	10,04	8,95 1)	100
16.	<b>68,</b> 08	14,19	7,98	4,20	1,28	2,09	8,47	8,45	99,69
17.	58,87	24	,84	4,60	1,86	6,12	2,58	7,18 ¹)	100.

E. A. van der Burg (1) fügte einer Untersuchung der Asche des Krakatau (Krakatoa) eine Uebersicht der älteren Analysen der von Vulcanen des indischen Archipels gelieferten Aschen bei, welche wir ebenfalls reproduciren, da sie bisher nicht im JB. erwähnt wurden. In der von Ihm untersuchten Asche, welche zu Batavia gesammelt worden war, glaubt van der Burg Quarz, Sanidin, Bimsstein, Magneteisen und Augit bestimmen zu können:

1) Und Kohlenskure.

1. E. A. van der Burg: Krakatau, gesammelt zu Batavia, 27. August 1888. — Van der Boon Mesch: de Kloet (Keloet), 4. Januar 1864 (?). — 3. Bleekrode: Keloet, ohne Angabe des Datums der Eruption. — 4. Bleekrode: Race, 2. Juli 1864. — 5. Bleekrode: Ternate, Februar 1864. — 6. Rost van Tonningen: Ternate, 80. April 1850. — 7. Vaz Gorkom: Lamongan, 28. Februar 1859. — 8. Van Gorkom: gesammelt zu Arosbaja auf Madoera, 1859. — 9. Rost van Tonningen: Taboeksz auf den Sangiinseln, Märs 1856. — 10. Rost van Tonningen: Merapi, 6. September 1846. — 11. Maier: Goentoer, 25. November 1844. — 12. Maier: Goentoer, 4. Januar 1848.

<sup>(1)</sup> Rec. Trav. chim. 1888, 296.

-	1.	2.	3.	4.	5.	6.
8iO <sub>2</sub>	68,614	59,682	51,545	51,458	38,270	31,6655
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	14,032	n. best.	23,415	22,705	48,924	46,4760
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	11,716 1	) —	13,755	14,205	12,710	14,6800
CaO	2,325		5,625	7,641	5,966	4,7740
MgO	0,772	_	1,613	1,126	0,802	0,5305
Na <sub>2</sub> O	0,208	_	2,029	1,020	0,900	0,8800
K <sub>2</sub> O	0,155		0,859	0,469	0,106	
C1	0,586		_	7	0,158	0,2060
80	0,489	••••			0,745	0,2955
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	0,150					-
H <sub>0</sub> O	0,930	-	0,927	0,520	0,934	0,9925
Summen	99,977		99,768	99,139	99,515	100
In Wasser löslich	2,000		0,232	0,766	1,682	1,602
In Salzsäure löslich	8,42		n. best.	20,407	14,548	n. best.
Spec. Gew	. 2,356	2,4477	n. best.	3,291	2,815	2,758.
1)	Manganhal	tig. — *) At	s der Diffe	renz bestin	amt.	
	7.	8.	9.	10.	11.	12.
SiO <sub>2</sub>	44,373	49,348	50,898	48,125	51,7667	34,2293
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	15,584	17,625	27,490	82,900	25,7667	87,4961
Fe <sub>8</sub> O <sub>8</sub>	29,940	22,607	12,948	10,788	18,6667	18,1779
CaO	8,400	7,808	5,849	7,392	7,4869	6,7157
MgO	0,666	0,885	0,875	2,230	0,9424	0,6880
Na <sub>2</sub> O	0,8 <b>58</b> ¹)	1,569 ¹)	0,124 1)	1,137 <sup>1</sup> )	0,0611 1)	0,78 <b>8</b> 0 ¹)
C1			0,556	0,089	0,0208	0,0494
80,	Spur	<b>Spur</b>	0,662	1,097	0,0172	0,1715
H <sub>2</sub> O	0,154	0,339	1,598	1,292	0,3220	0,2570
Summen	100 2)	100 2)	100 1	100	100	100 *)
In Wasser löslich	0,184	0,663	3,215	1,421	0,8	1,748
Spec. Gew	1,6394	1,5722	2,834	2,801	2,857	1,7.

1) Aus der Differens bestimmt. — 3) Die Summirungen ergeben vielmehr 7. = 99,970 8. = 99,676; 12. = 98,5129. — IF. IV.

In der wässerigen Lösung der von Ihm untersuchten Asche fand van der Burg 0,586 Proc. Chlor, 0,118 Proc. Schwefelsäure und 0,299 Proc. Kalk. — A. Renard (1) erhielt bei der Analyse derselben Asche, in Batavia gesammelt, in welcher Er neben Glas Plagioklas, Augit, einen rhombischen Pyroxen und Magneteisen bestimmte:

<sup>(1)</sup> Belg. Acad. Bull. [3] 6, 495.

X 1) Summe Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> FeO MgO CaO K<sub>2</sub>O NagO **8i0.** 1,20 3,34 0,97 2,74 99,44. 14,63 4,47 4,23 65,04 2,82 1) Glühverlust.

Spur von MnO.

D. de Loos (1) untersuchte ebenfalls Krakatoaasche, zu Buitenzorg, Nordwestjava, gesammelt. Nach Ihm ist ein großer Theil des Materials mit fortgerissener Sand, woher die Differenzen in den Analysen. Er selbst fand:

 $Fe_2O_8^{-1}$ ALO. Na<sub>2</sub>O 2) CaO X s) SiO. Y4) Summe 6,54 5,70 0,80 64,05 18,08 1,80 8,03 100.

1) Mit etwas FeO. — \*) Und K2O. — \*) Löslich in Salzsäure, meist Fe2O3, FeO und Al2O3. — 4) Löslich in Wasser, SiO2, SO3, Cl, CaO, K2O und NagO enthaltend.

Auch A. Sauer (2) untersuchte die Krakatoaasche und zwar sowohl die der Augusteruption, auf Java gesammelt, als diejenige der Maieruption, letztere an Bord eines deutschen Kriegsschiffs gesammelt, welches sich zur betreffenden Zeit in der Nähe des erumpirenden Vulcans befand und unter anderen Beobachtungen auch die Höhe der ausgeworfenen Aschensäule zu 10000 m bestimmen konnte. Beide Aschenproben erwiesen sich mikroskopisch sehr ähnlich, nur war das Korn der auf Java gesammelten etwas gröber. An mineralischen Bestandtheilen ließen sich bestimmen: ein aus hellem Glas bestehender Bimsstein, sehr reich an Luftblasen, daneben seltener anisotrope Nädelchen, ein dunkles Glas mit wenig Luftblasen und viel Magneteisen, Plagioklas mit Glaseinschlüssen, Nädelchen (Apatit) und Magneteisenkörnchen, ferner monokliner, vielleicht auch rhombischer Augit und Magneteisen. Nach den Analysen ist der Feldspath ein Labrador, vielleicht mit etwas Sanidin gemengt, das Gestein, dessen Zertrümmerung die Asche lieferte, ein Augitandesit. Hinsichtlich des Actes der Zertrümmerung kommt Sauer zu dem Resultate, dass dieselbe sich durch mechanischen Stofs der zu einen den Glasthränen ähnlichen Zustand erhärteten Lava vollzogen haben muß. Er schließt dies aus dem Umstand, dass nur scharfkantige Trümmer die Asche

<sup>(1)</sup> Rec. Trav. chim. 1888, 862. — (2) Sitsungsber. Leipziger naturf. Ges. 1888, 87.

zusammensetzen, keine sphäroidischen, wie sie sich bei einer Zertrümmerung der noch flüssigen Lava gebildet haben müßten:

1. Bauschanalyse der Asche. — 2. Bimsstein, aus der Asche isolirt. — 3. Feldspathiger Gemengtheil.

¹) Und FeO. — ²) Glühverlust im Kohlensäurestrom. — ³) Aus dem Verlust bestimmt; die Correctur aus 5,65 des Originals nach einer brieflichen Nachricht des Verfassers. — 4) Aus der Differenz bestimmt.

Summen: 1. = 100,17 (einschließlich 0,82 Proc. in Wasser löslicher Antheil, wesentlich aus Calciumcarbonat mit Spuren von Alkalien bestehend).

- 2. = 100. - 3. = 100.

Eine Lössanalyse wurde oben citirt (1).

- E. Wethered (2) unterwarf die, die englischen Kohlen unmittelbar begleitenden Gesteine vergleichenden Analysen. Der Regel nach sind die Kohlen eingeschlossen von Thonschiefern, denen in größerer Entfernung von den Flötzen Sandsteine vorausgehen oder folgen. Beide Gesteine sind petrographisch durch Uebergänge verknüpft. In Ausnahmefällen wird die Kohle von den Sandsteinen direct unter- und überlagert, welche dann im Contact mit den Kohlen viel reicher an Thonerde sind, als in einiger Entfernung von den Flötzen. Wethered findet den Grund dieser Erscheinung in einer Einwirkung der aus den Pflanzen bei der Zersetzung sich entwickelnden Kohlensäure auf die Sedimente. Hierbei werden die Silicate mit Ausnahme der Aluminiumsilicate in auslaugbare Carbonate umgesetzt, wodurch der Rest relativ reicher an Aluminium wird.
- 1. bis 7. Sandsteine, von den Kohlen durch Thonschiefer getrennt, aus den mittleren Schichten des Bristoler Kohlenfeldes. 8. bis 12. Thonschiefer: 8. bis 10. von Bristol; 11. von Cardiff; 12. von Aberdare. 13. bis 15. Sandsteine im Contact mit Kohlen: 13. aus den unteren Schichten des Bristoler Kohlenfeldes; a. etwa 1 m, b. 7 cm von der Kohle entfernt; 14. aus dem östlichen Theile des Bristoler Kohlenfeldes; a. von der Kohle entfernt; b. nahe der Kohle; 15. aus den mittleren Schichten des Bristoler Kohlenfeldes; a. frei von kohligen Einlagerungen; b. von 5 cm mächtigen Kohlenfeldes; a. frei von kohligen Einlagerungen; b. von 5 cm mächtigen Kohlenlagen durchzogen.

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen JB. S. 1901. — (2) Chem. Soc. J. 41, 79.

Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

122

	SiO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 1)	$Mn_2O_8$	MgO	CaO	X2)	H <sub>•</sub> O	Summe
1.	88,20	0,75	5,10	2,57	_	0,07	0,75	1,25	0,45	99,14
2.	87,20	2,75	4,40	3,13		-	1,26	1,45	0,65	100,84
3.	88,26	1,15	2,26	6,16			2,80	3,25	0,70	99,58
4.	89,73	1,50	2,33	2,85			1,33	1,29	0,75	99,78
5.	72,80	0,30	5,70	11,56		_	0,40	8,70	0,40	99,86
6.	89,00	1,00	5,10	2,50		_	0,76	1,50	0,55	100,41
7.	84,56	1,90	5,50	3,10	_	0,04	1,73	2,60	0,60	100,03
8.	80,26	0,50	8,93	2,09			1,00	4,60	2,85	99,73
9.	63,96	0,30	13,86	1,60			1,43	15,05	3,05	99,25
10.	74,16	0,60	12,00	5,13	0,10		0,90	5,70	1,40	99,99
11.	70,46	0,43	16,80	1,95	0,20	8pur	1,05	7,00	2,15	99,74*)
12.	66,86	1,50	11,60	8,08	0,88	0,12	0,90	8,85	1,40	99,59
13 <b>a</b> .	84,56	1,90	5,50	8,10		0,04	1,78	2,60	0,60	100,03
Ъ.	75,55	0,33	8,56	5,58	0,26	Spur	0,70	8,05	0,60	100,324)
14a.	88,30	1,40	4,46	5,26	0,36	0,50	1,16	8,80	0,66	100,84
ъ.	76,35	0,50	11,20	4,55	Spur	0,99	0,60	5,65	1,00	100,84
15 <b>a</b> .	83,26	1,15	2,26	6,16		Spur	2,80	3,25	0,70	99,58
Ъ.	79,36	0,90	7,11	3,16	0,06		1,33	8,05	0,70	100,75 3)

1) Theilweise als FeO, an CO<sub>2</sub> and SiO<sub>2</sub> gebunden. — 7) Kohlige Substanz. — 7) Einschliefslich 0,30 Proc. K<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — 4) Einschliefslich 0,60 Proc. S. — 5) Einschliefslich 0,06 Proc. S. Spuren von S in Nr. 9, 10, 11, 12; von K<sub>2</sub>O in Nr. 12; von P<sub>4</sub>O<sub>5</sub> in Nr. 13b.

Nach der von E. Ramann (1) ausgeführten, von A. Remelé publicirten Analyse eines Kieselsandstein mit Paradoxides Tessini, welcher als nordisches Geschiebe bei Liebenberg, Mark Brandenburg, gefunden wurde, besteht derselbe aus: 97,61 Proc. Kieselsäure, 2,05 Proc. Thonerde mit wenig Eisenoxyd und 0,26 Proc. Kalk (Summe = 99,92).

# Emanationen.

A. Potilitzin (2) untersuchte die Wässer einiger kaukasischer Petroleumbrunnen und Schlammvulcane. In einigen der-

<sup>(1)</sup> Zeitschr. geol. Ges. S5, 871. — (2) Im Ausz. Bull. sec. chim. [2] S9, 508 und 40, 186; Ber. 1883, 1395 und 2320, wobei bemerkt werden muß, daß die Zahlenangaben an beiden citirten Stellen mehrfach differiren.

selben findet sich ein auffallend hoher Gehalt an Jod, zum Theil in Form von Jodat; die Petroleumwässer enthalten auch organisch saure Salze und sind theils durch ihren Gehalt an Chloriden charakterisirt, theils durch Brom- und Jodgehalt neben den Chloriden; allen aber fehlen die schwefelsauern Salze.

Die Analysen ergaben in Proc. :

1. Petroleumbrunnen Kudako, Taman, Strasse von Kertsch. — 2. Schlammvulcan vulcan von Dachkesan, Halbinsel Aliala, Kaspisee. — 8. Schlammvulcan bei dem Dorse Nabambrebis, Gouvernement Tiss. — 4. Petroleumbrunnen Blaschebi, Gouvernement Tiss. — 5. Petroleumbrunnen in der Ebene von Eldar am rechten User des Flusses Jordo.

						1.	2.	3.	4.	5.
NaCl	•	•	•	•	•	1,212	2,026	3,3973	8,7898	0,8691
CaCl <sub>2</sub>		•	•	•	•			0,0648	0,0146	
MgCl <sub>2</sub>	•	•	•	•	•		_	0,05156	0,0620	_
MgBr <sub>1</sub>		•	•	•	•			0,0092	0,0105	
NaBr	•	•	•	•	•	0,012	0,0087			0,0100
NaJ	•	•	•	•		0,0098	0,0118			0,00214
MgJ,	•	•	•	•	•	_		0,00885		
Na <sub>3</sub> CO	8	•	•			0,486	0,079	0,0798	0,0140	0,2685
CaCO	ı	•	•	•	•	0,004	0,027	<del></del>		0,050
MgCO	8	•	•	•	•	0,0996	0,069	0,2337	0,0341	0,070
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	•	•	•	•	•			0,0029	0,0009	
SiO,	•	•	•	•	•	0,016		0,0077	0,0058	0,0016
$P_2O_5$	•	•	•	•	•	_	_		0,002	
H <sub>2</sub> S	•	•	•	•	•		_			0,0016
Fester	Rö	ck	sta	nd	•	1,958	2,15	3,7927	4,0984	2,7806
Spec.	Ger	₩.	•	•		n. best.	n. best.	1,0276	1,0306	1,0240.

## Wasseruntersuchungen.

Durch das Ministerium des Innern in Washington ist ein größeres Werk von A. Williams jr. (1) über die Mineral-

<sup>(1)</sup> Mineral resources of the United States (813 Seiten). — Washington 1883.

quellen der vereinigten Staaten ausgegeben, das leider im Auszuge nicht zu bearbeiten ist.

N. Joly (1) untersuchte die Organismen, welche das sogenannte Glairin oder Barègin, den schleimigen Absatz der Schwefelquellen, speciell der pirenäischen, erzeugen.

W. Dittmar (2) berichtete ausführlich über die Untersuchungen, welche an Bord des englischen Kriegsschiffes "Challenger" angestellt wurden, soweit dieselben die Zusammensetzung des Meerwassers betrafen. Wir können der umfangreichen Arbeit nur wenige Notizen entnehmen. Das Maximum des Salsgehaltes wurde zu 3,737 Proc. in der Mitte des nördlichen atlantischen Oceans unter 23° nördlicher Breite, das Minimum zu 3,301 Proc. im südlichen Theil des indischen Oceans unter 66° südlicher Breite gefunden. Die mittlere Zusammensetzung des Meerwassers ergiebt sich aus 77 vollständigen Analysen zu:

MgCl<sub>2</sub> MgSO<sub>4</sub> CaSO<sub>4</sub> K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> MgBr<sub>2</sub> CaCO<sub>2</sub> Summe NaCl 10,878 4,4787 3,600 2,465 0,217 77,758 100. 0,345 Hinsichtlich des Gehalts des Meerwassers an Kohlensäure kam Er zu folgenden Resultaten: Das Auftreten freier Kohlensäure gehört zu den Ausnahmen, gewöhnlich ist weniger Kohlensäure vorhanden, als die Annahme der kohlens. Verbindungen als Dicarbonate erfordern würde; in oberflächlich entnommenen Proben steht Kohlensäuregehalt und Temperatur im umgekehr ten Verhältnisse; unter gleichen Temperaturverhältnissen scheint in den oberen Meerwasserschichten des stillen Oceans weniger Kohlensäure enthalten zu sein, als in denen des atlantischen. Ueber die Absorptionsfähigkeit von Meerwasser gegen atmosphärische Luft werden Versuche angestellt, deren Hauptresultate in der folgenden Tabelle enthalten sind, in welcher t die Temperatur, N und O die in einem Liter Meerwasser gelösten Mengen von Stickstoff und Sauerstoff in ccm bei 760 mm Druck

<sup>(1)</sup> Ann. chim. phys. [5] **SO**, 68. — (2) The Physics and Chemistry of the Voyage of H. M. S. Challenger; Part I. Report on the Composition of Ocean-Water.

und O Proc. den Procentgehalt des gelösten Gases an Sauerstoff bedeutet:

t*		00	59	10°	15°	<b>20°</b>	25°	300	350
N	ccm	15,60	13,86	12,47	11,84	10,41	9,62	8,94	8,36
0	ecm	8,18	7,22	6,45	5,83	5,31	4,87	4,50	4,17
0	Proc.	84,40	34,24	34,09	83,93	33,78	33,62	33,47	33,31.

C. Schmidt (1) analysirte das Wasser des Balüktükul (kirgisisch = Fischsee), unter 50°20' nördlicher Breite und 78°49' östlicher Länge von Greenwich gelegen:

#### In 1000 Theilen:

- $K_2SO_4$  Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> NaCl CaCl<sub>2</sub> MgCl<sub>2</sub> MgBr<sub>3</sub> MgC<sub>2</sub>O<sub>5</sub> SiO<sub>2</sub> Summe 0,0824 4,5786 3,0079 1,6777 1,9453 0,0085 0,2378 0,0068 11,5400. Spec. Gew. = 1,00955.
- C. Schmidt (2) analysirte ferner die durch Abdampfung gewonnenen Salze mehrerer Seen im Gouvernement Jenisseisk, Sibirien:
- 1. Tagarskisee. 2. See von Minussinsk. 8. und 4. Beisk-Salssee;
  3. freiwillig auskrystallisirte Kochsalzwürfel; 4. Abdampfsalz. 5. Kisi-Kul.
   6. Dschabalak-Kul.

## In Procenten:

	K.804	Na <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>	Mg804	CaSO <sub>4</sub>	NaCl	MgCl <sub>s</sub>	MgBr <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> O
1.	0,331	71,407		3,061	6,648	10,559	0,020	7,596 ¹)
2.	0,009	40,194	_	-	84,110	14,510	0,0004	11,177 *)
3.	0,0014	3,239			91,519	2,017	0,0022	3,222
4.	0,0017	95,863			2,803	0,982	0,0054	2,845
<b>5</b> .	0,0076	95,699	0,839		_	1,100	0,0007	2,819 °)
6.	0.1033	33,828		3,479	81,114	10,149	0.0080	18,1294).

1) Und etwas organische Substanz. — 2) Hiervon 3,878 Thle. bei 1200 entweichend. — 5) Hiervon 0,695 bei 1500 entweichend. — 4) Hiervon 8,990 bei 1200 und 3,458 bei 1200 bis 1800 entweichend.

Außerdem in Nr. 1.: 0,378 in Wasser unlöslich, nämlich 0,126 Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub>; 0,046 Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und SiO<sub>2</sub>; 0,079 MgO und 0,127 CaCO<sub>3</sub>; in Nr. 5.: 0,535 MgCO<sub>3</sub>; in Nr. 6.: 2,524 MgCO<sub>3</sub> und 0,667 Thon (wasserfrei berechnet).

- J. F. Wolfbauer (3) publicirte ausführliche Untersuchungen über den Gehalt des *Donau*wassers bei Greifenstein, 20 km
- (1) N. Petersb. Acad. Bull. 26, 473. (2) N. Petersb. Acad. Bull. 26, 477. (3) Monatsh. Chem. 4, 417.

stromaufwärts von Wien. An 23 Tagen im Verlaufe des Jahres 1878 wurden die Proben 1,4 m tief unter dem Wasserspiegel entnommen und sämmtlich auf den Gesammtgehalt an suspendirten und gelösten Stoffen untersucht (A). In Uebereinstimmung mit anderwärts gefundenen Resultaten trifft auch hier das Minimum der gelösten Stoffe und das Maximum der suspendirten mit dem Maximum der Wassermenge zusammen. Für vollständige Analysen wurden die Rückstände mehrerer Proben gesammelt und viermal im Jahr mittlere Werthe der gelösten Stoffe gefunden (B). Trotz der bedeutenden Schwankungen in der Gesammtmenge bleibt das relative Verhältniss der gelösten Stoffe dasselbe, wie für Magnesia und Kalk aus Tabelle C ersichtlich ist. D. giebt die Zusammensetzung des Schlammes, gesammelt aus allen Proben. Nimmt man die Menge des fließenden Wassers zu 1700 cbm pro Secunde an, so würden im Donauwasser täglich 15 Mill. kg Schlamm und 25 Mill. kg gelöster Stoffe transportirt werden. Die Untersuchungen wurden behuß der Beantwortung der Frage angestellt, welchen landwirthschaftlichen Werth das Donauwasser für eine Berieselung des Marchfeldes haben wurde. Wolfbauer rechnet zu diesem Zweck bei der beabsichtigten Höhe der Zufuhr von Wasser (1,2 Liter Wasser pro ha) für eine Berieselungsperiode von 180 Tagen eine Zufuhr von 2500 kg Schlamm, 2800 kg gelöster Stoffe, darunter speciell 62 kg Kali (je 31 kg gelöst und im Schlamm) 4,1 kg Phosphorsäure und 46 kg salpeters. Natrium auf 1 ha heraus:

A

1. bis 4. Suspendirte Stoffe: 1. Totalmenge; 2. Glühverlust (organische Substanz und gebundenes Wasser); 3. in Salpetersäure löelich (Carbonats u. s. w.); 4. Sand und Thon. — 5. bis 7. Gelöste Stoffe: 5. Totalmenge; 6. unorganische; 7. organische. — 8. Wasserstand über und unter (—) dem Nullpunkt des Pegels in m.

# In 10000 Theilen:

8. 5. Entnommen: 1. 2. 4. 6. 8. 7. 0,073 2,003 1,830 1878, Januar 20. 2,400 1,097 1,70 1,280 0,173 0,038 - 0,04Februar 12. 1,058 0,056 0,220 0,782 2,104 2,066 1,037 1,357 0,276 0,877 2,56 Märs 4. 2,190 0,078 1,279 0,265 1,50 15. 0,499 0,041 0,193 1,688 1,625 0,058

Entnommen:	1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
1878, April 3.	0,821	0,014	0,165	0,142	1,768	0,718	1,050	1,04
, , 24.	1,020	0,057	0,488	0,475	1,591	1,584	0,057	1,66
" Mai 2.	1,043	0,036	0,538	0,474	1,580	1,542	0,088	1,80
" " 7.	2,817	0,127	1,032	1,158	1,478	1,407	0,066	2,65
" Juni 1.	1,023	0,042	0,516	0,465	1,528	1,486	0,087	1,48
" " 18.	2,270	0,149	1,878	0,743	1,294	1,258	0,036	1,70
" Juli 6.	3,383	0,143	1,295	1,945	1,300	1,261	0,039	1,90
" " 21.	0,577	0,030	0,238	0,309	1,487	1,465	0,022	0,76
" August 9.	0,698	0,004	0,366	0,323	1,598	1,547	0,051	1,12
" " 26.	1,818	0,008	0,538	0,772	1,553	1,513	0,040	1,20
" September 10.	0,700	0,041	0,300	0,359	1,780	n. bst.	n. bst.	0,70
" " 24.	1,903	n. bst.	0,940	0,968	1,715	1,658	0,057	1,28
" October 8.	0,295	0,042	0,102	0,151	1,859	1,810	0,049	0,54
n n 23.	0,163	_	0,078	0,085	1,769	1,718	0,051	0,84
" November 9.	0,112	0,006	0,057	0,049	1,920	1,892	0,028	0,20
<b>n</b> 21.	0,130	0,008	0,060	0,062	1,940	1,868	0,072	0,28
, December 4.	0,288	-	0,147	0,141	1,799	1,753	0,046	0,54
" " 17.	0,096	0,002	0,047	0,047	2,070	2,022	0,048	0,22
1879, Januar 16.	0,112		0,048	0,064	2,080	1,929	0,101	0,04.
			B.					

Mittlere Zusammensetzung für die Periode: 1. vom 20. Januar 1878 bis 2. April; 2. vom 7. April bis 26. August; 8. vom 10. September bis 23. October; 4. vom 9. November 1878 bis 16. Januar 1879; 5. Jahresmittel.

# In 10000 Theilen:

	_				1.	2.	8.	4.	5.
Calciumcarbonat .	•	•	•	•	0,969	0,864	1,041	1,105	0,979
Magnosiumcarbonat	•		•		0,870	0,269	0,368	0,418	0,849
Ferrocarbonat	•	•		•	0,006	0,008	0,003	0,008	0,005
Calciumsulfat		•			0,158	0,143	0,146	0,222	0,165
Kaliumsulfat	•	•	•	•	0,031	0,080	0,044	0,037	0,084
Natriumsulfat	•	•		•	0,018	0,015	0,029	0,012	0,018
Natriumnitrat	•	•	•	•	0,031	0,020	0,021	0,037	0,028
Chlornatrium	•	•		•	0,056	0,026	0,030	0,040	0,089
Kieselsäureanhydrid	•		•	•	0,054	0,039	0,048	0,052	0,048
Organische Substanz	an	•	•	•	0,070	0,042	0,052	0,059	0,056
		Su	mp	16	1,763	1,456	1,782	1,985	1,721
Direct bestimmter	Rđ	cks	tar	nd	1,727	1,461	1,781	1,952	
					C				

Von 100 Theilea Gesammtmenge gelöster Stoffe entfielen in den oben angegebenen Perioden auf :

1. ·2. 3. 4.

Kalk . . . 35 37 36 36 Proc.

Magnesia . . 10 9 10 10 ,

D.

Zusammensetzung der suspendirten Stoffe im Jahresmittel: in Form von 1. in Salpetersäure löslichen Carbonaten, Silicaten u. s. w.; 2. von thoniger Substanz (in concentrirter Schwefelsäure aufschließbar); 3. Sand.

# In 10000 Theilen:

		1.	2.	8.	Summe
Eisenoxyd		0,0253	0,0197	0,0031	0,0481
Thonerde .		0,0348	0,0443	0,0328	0,1119
Kalk		0,1505	0,0031	0,0006	0,1542
Magnesia .		0,0561	0,0053	0,0019	0,0633
Natron		0,0029	0,0020	0,0080	0,0129
Kali		0,0037	0,0093	0,0045	0,0175
Kohlensäurean	hydrid .	0,1720	_	_	0,1720
Phosphorsaure	nhydrid	0,0017		_	0,0017
Kieselsäureanh	ydrid .	0,0188	0,1020	0,2853	0,4061
	Summe	0,4658	0,1857	0,3362	1,0377 1).

1) Einschliefslich 0,050 Thle. Glühverlust (organische Substanz und gebundenes Wasser, mithin Gesammtsumme)

Ein Vergleich der durch die Analysen gewonnenen Resultate mit den durch Härtebestimmungen erhaltenen ergab, dass die sogenannten französischen Härtegrade den Gehalt an festen Stoffen etwas zu hoch, die sogenannten deutschen Härtegrade denselben etwas zu niedrig angeben; der Grund dieser Differenz wird in dem Umstand gefunden, dass bei der französischen Methode eine viel concentrirtere Seifenlösung zur Anwendung kommt, als bei der deutschen.

Analysen des Wassers des Flusses Jausa vgl. diesen JB. unter russischen Mineralquellen (S. 1947).

W. Thörner (1) analysirte das Wasser der 1877 erbohrten Soolquelle von Melle bei Osnabrück. Es führt Gase sowohl in ganz lockerer Form beigemengt, als auch in energischerer Weise gebunden, gelöst. Erstere, deren Menge nicht bestimmt ist, enthalten 29,20 Volproc. Kohlensäure, 0,80 Volproc. Sauer-

<sup>(1)</sup> Repert. anal. Chem. **3**, 22.

stoff und 70,00 Volproc. Stickstoff; letztere, von denen im Liter 365,0 cbcm (auf 0° und 760 mm Druck reducirt) enthalten sind, bestehen aus: 92,72 Volproc. Kohlensäure, 0,84 Volproc. Sauerstoff und 6,44 Volproc. Stickstoff. Die Analyse des Wassers, von dem die Quelle stündlich 2500 Liter liefert, enthielt:

#### In 1000 Theilen:

CaSO <sub>4</sub>	8r8O <sub>4</sub>	Na <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>	K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	NaCl	LiCl
4,027537	0,042020	3,368348	0,202730	20,694138	0,002270.
MgCl <sub>2</sub>	$MgBr_2$	$MgJ_2$	NH <sub>4</sub> Cl	$Ca_8P_2O_8$	CaCOs
0,814048	0,000390	0,000048	0,014165	0,000043	0,086444.
FeCO <sub>3</sub>	MnCO <sub>3</sub>	SiO <sub>2</sub>	TiO <sub>2</sub>	$Al_2O_3$	CO <sub>2</sub> 1)
0,007572	0,001670	0,012140	0,000025	0,000102	1,129004.

1) Frei.

Direct bestimmter Trockenrückstand: 28,5580.

Spec. Gew. = 1,0225 bei  $19,0^{\circ}$ .

Temperatur = 15,5°, bei 19,5° Lufttemperatur.

Ueber Versuche, den Gehalt der Klausner Stahlquelle bei Gleichenberg, Steiermark, in Bezug zu der Zusammensetzung des benachbarten Gesteins zu bringen, wurde oben (1) referirt.

M. Ballo (2) fand im Bitterwasser des Victoriabrunnens bei Ofen:

#### In 1000 Theilen:

NaCl Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>  $Al_2O_3$ MgSO<sub>4</sub> Na<sub>2</sub>8O<sub>4</sub> K<sub>2</sub>8O<sub>4</sub> CaCO SiO<sub>2</sub> 20,9540 1,6020 0,4980 0,0229 **32,2800** 0,3105 2,2431 0,0444.

Spur von Phosphorsäure.

Summe = 58,0549 (die Summirung ergiebt vielmehr 57,9549. — F. N.). Direct bestimmter Rückstand = 58,156.

Halbgebundene und freie Kohlensäure = 0,8889.

A. Terreil (3) analysirte das Wasser der im Departement Loire erbohrten Quelle (4) von *Montrond* (5):

<sup>(1)</sup> Vgl. diesen JB. S. 1929. — (2) Russ. Zeitschr. Pharm. 32, 68. — (3) Compt. rend. 36, 1581. — (4) Vgl. JB. f. 1882, 1634. — (5) In der ersten Publication als "in der Ebene von Forez" entspringend bezeichnet.

# g im Liter (1):

Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>5</sub> CaC<sub>2</sub>O<sub>5</sub> MgC<sub>2</sub>O<sub>5</sub> FeC<sub>2</sub>O<sub>5</sub> NaCl NaPO<sub>3</sub> NaAsO<sub>3</sub> Na<sub>9</sub>SiO<sub>3</sub> X 1) CO<sub>5</sub> 7) 3,5502 0,0864 0,0716 0,0262 0,0640 0,0010 0,0004 0,0787 0,0090 0,9356.

1) Stickstofffreie organische Substanz. — 2) Frei; in Volumina umgerechnet = 473 ebem, in Paris bestimmt, an Ort und Stelle jedenfalls bedeutend mehr.

A. B. Griffiths (2) wiederholte die schon 1855 von A. B. Northcote (3) ausgeführte Analyse der Soole von Stoke Prior, Worcestershire, England. Die Resultate der beiden neuen Analysen decken sich mit denen der früheren vollständig:

## In 100 Theilen:

Na <sub>2</sub> O	CaO	MgO	Cl	SO <sub>s</sub>	Spec. Gew.
13,7741	0,1092	0,0159	15,4620 ¹)	0,4890	1,2049
18,7752	0,1085	0,0178	15,4683 ¹)	0,4892 ∫	bei 24°.

1) 25,49 Proc. NaCl entsprechend.

Ausserdem Spuren von Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, SiO<sub>2</sub>, Li, K, Br.

A. Theegarten (4) giebt Notizen über die Mineralquellen Bulgariens. Quantitativ untersucht wurde die Schwefelquelle der Stadtbäder von Sophia (564 m über dem Meere gelegen), welche in 24 Stunden 1760 hl Wasser liefert. Dasselbe enthält:

#### In 1000 Theilen:

MgCl<sub>2</sub> MgBr<sub>e</sub> Na<sub>2</sub>80<sub>4</sub> CaCO<sub>2</sub> KCI · NaCl CaSO<sub>4</sub> Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> 0,00513 0,00161 0,00108 0,00536 0,00824 0,06722 0,12579. 0,0118

Summe der festen Bestandtheile = 0,26318 (einschließlich 0,042 Kieselsäure).

An Gasen enthält das Wasser: 0,05457 gebundene, 0,066 freie Kohlensäure und 0,0289 Schwefelwasserstoff.

Temperatur der Quelle = 47,5° bei 26° Lufttemperatur.

Spec. Gew. = 1,00022 bei 26°.

Ueber Analysen von Wasser, welches aus russischen Petroleumquellen und Schlammvulcanen aufsteigt, wurde oben (5) referirt.

<sup>(1)</sup> Wahrscheinliches, aber nicht ausdrücklich angegebenes Verhältniss— (2) Chem. News 48, 207. — (3) Vgl. JB. f. 1855, 838. — (4) Russ. Zeitschr. Pharm. 32, 818. — (5) Vgl. diesen JB. S. 1938 f.

# A. Orlowsky (1) analysirte das Wasser der Quellen von Slawinsk, 3 km nördlich von Lublin, Polen:

1. Badequelle "Bolechoi". — 2. Trinkquelle "Kasimir".

#### In 1000 Theilen:

	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	CaO	MgO	FeO	MnO
1.	0,008297	0,011148	0,136823	0,033164	0,018168	0,000442
2.	0,010574	0,003336	0,125485	0,082977	0,015459	0,000430
	Al <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	Cl	$P_2O_5$	80 <sub>3</sub>	SiO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>
1.	0,001904	0,005561	0,002622	0,008042	0,038044	0,855459
2.	0,001784	0,004588	0,001462	0,008051	0,034647	0,384956
	$B_2O_8$	X 1)	CH <sub>4</sub>	N	Spec. Gew.	Y *)
1.	Spur	0,024976	0,004834	0,000198	1,000928	0,439590
2.	Spur	0,029976	0,008761	0,000166	1,000802	0,414660.

<sup>1)</sup> Organische Stoffe. -- 2) Gesammtrückstand.

Temperatur der Quellen: 9,5°.

Nach P. Grigorjew (2) ist nur ein verschwindend kleiner Theil der Moskauer Wässer gut, nämlich das aus den Quellen von Mytischtschy und Sokolniky, sowie das des Brunnens von Chodynsk, die übrigen dagegen fast ganz unbrauchbar. Er giebt folgende Analysen:

1. und 2. Quellen von Mytischtschy; 3. Quelle von Sokolniky; 4. und 5. Wasser aus dem Flusse Jausa, 4. an der Quelle, 5. an der Mündung in den Fluss Moskau; 6. Brunnen von Chodynsk; 7. Artesischer Brunnen; 8. Gegrabener Brunnen.

In	1	00	000	Theilen	•
	-	~~	-		

	X 1)	Y *)	<b>Z</b> *)	SiO.	80	$P_{\bullet}O_{\bullet}$	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	Cl	CaO
1.	0,18	14,70	12,65	1,20	0,54	0,21	0,128	0,12	5,44
2.	0,21	14,20	11,10	1,23	0,58	0,32	0,182	0,22	5,27
8.	0,22	8,68	6,47	2,05	0,44	_	0,89	0,91	2,05
4.	0,15	10,56	8,44	0,85	0,07	-	0,175	0,11	8,14
<b>5</b> .	1,24	80,60	26,10	0,94	2,58	Spur	0,149	2,08	9,20
6.	0,074	31,60	27,24	1,40	2,36	0,11	1,496	1,35	11,70
7.	0,24	82,08	75,55	0,76	87,51		0,087	1,14	12,34
8.	5.45	178,60	154.20	1.13	81.90		21.17	24.51	45.52.

<sup>1)</sup> Suspendirte Stoffe. — 2) Rückstand bei 1800. — 3) Glührückstand.

<sup>(1)</sup> Ber. 1888, 978 (Corresp.). — (2) Ber. 1888, 88 (Corresp.).

	MgO.	K,O	Na <sub>2</sub> O	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 1)	NH.	CO <sub>2</sub> 3)	H <sub>2</sub> 8	KMnO <sub>4</sub> *)	D. H. 4)
1.	1,09	0,19	0,52	0,10	0,0076	6,10	_	0,73	6,96
2.	1,02	0,28	0,60	Spur	0,0038	6,60		0,89	6,69
3.	0,41	0,31	0,50	Spur		3,74		2,29	2,61
4.	0,65	0,31	0,34	0,10	-	0,40		6,49	4,0
5.	2,04	1,87	1,48	Spur	0,68	14,36	n. best	6,56	12,04
6.	1,95	0,87	1,35	_	0,0114	9,90		0,85	14,43
7.	8,26	2,58	11,90	0,20	0,088	8,25	Spur	0,40	23,90
8.	10,67	16,09	8,60	_	Spur	0,614	Spur	6,62	60,46.

<sup>1)</sup> Und Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. — 2) Frei und haibgebunden — 3) Zur Oxydation erforderlich. — 4) Deutsche Härtegrade.

F. A. v. Lühdorf (1) publicirt die von einem ungenannten Chemiker ausgeführte Analyse des Wassers der heißen Quellen von Neumichailowsk, Bezirk Nicolajefsk, Amurland, Sibirien. Das Wasser der sechs Quellen, deren Temperatur zwischen 26 und 49° schwankt, soll ganz übereinstimmend zusammengesetzt sein; es ließ beim Oeffnen der acht Monate lang transportirten Flaschen vorübergehend einen Geruch nach Schwefelwasserstoff bemerken, vermuthlich in Folge einer Reduction der Sulfate. Das Wasser enthielt:

#### In 1000 Theilen:

K,80, CaCO. Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> NaCl SiO. Spec. Gew. Summe 0,0618 0,0288 0,0234 0,0163 Spur 0,2040 1,0011. 0,0742

C. Schmidt (2) analysirte mehrere Proben des Wassers der Rachmanow'schen heißen Schwefelquellen am Südabhange der Belucha, eines 3600 m hohen Gipfels des Altai. Nur die Probe Nr. 1 giebt ein Bild der wirklichen Zusammensetzung des Wassers, die Flasche Nr. 2 war durch den mit dem Wasser geschöpften Granitgrus beim Transporte stark angegriffen und Nr. 3 war durch siebenjährige Aufbewahrung vollkommen verändert und wird von Schmidt beigefügt als "warnendes Beispiel leicht zersetzlichen Glases."

# In 1 Million Theilen:

	K <sub>2</sub> 8O <sub>4</sub>	Na <sub>2</sub> 8O <sub>4</sub>	NaCl	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	CaO	MgO	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	SiO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>
1.	16,97	86,15	6,42		20,14	5,35	0,61	_	48,86	44,83
2.	25,56	29,15	6,42		80,85	51,91	6,62	_	89,56	44,83
3.	21,44	15,29	9,14	2,58	45,80	172,09	68,72	15,84	488,67	n. best.

<sup>(1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 22, 20 und 38. — (2) N. Petersb. Acad. Bull. 28, 492.

Summen: 1. = 179,38; 2. = 284,90; 3. = 887,26 (einschließlich 7,31 Thln. Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> und 2,58 Thln.  $P_2O_5$ .

Spec. Gew.: 1. und 2. = 1,000214; 3. = 1,000388.

Derselbe (1) untersuchte ferner 5 Brunnenwässer, von Jakowlew in der Sandwüste Karakum zwischen Kaspisee und Aralsee geschöpft. Sämmtliche Proben, welche erst zwei Jahre nach dem Schöpfen analysirt wurden, rochen nach Schwefelwasserstoff und hatten einen Absatz von Diatomeen und Algen:

#### In 1000 Theilen:

										1.	2.	<b>3</b> .	4.	5.
K <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>	•	•	•		•	•	•	•	•	0,0272	0,0859	0,1353	0,0423	0,0263
Na <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>	•	•	•	•	•	•		•	•	0,7095	0,3652	0,3914	0,4233	0,6140
NaCl	•	•	•	•		•	•	•	•		0,3152	0,3166	0,7118	0,0155
Na <sub>2</sub> C <sub>2</sub> O <sub>5</sub>		•	•	•	•	•	•	•	•		0,7059	0,4812	0,1254	0,0964
NaHS,			•	•	•	•	•	•		_	0,0027	0,0381	0,0231	0,0112
CaSO <sub>4</sub>	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,4372	_	-	_	
CaC <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	•		•		•	•	•	•	•	_	0,1137	0,3816	0,1137	0,3142
CaH <sub>2</sub> S <sub>2</sub>	•	•	•	•		•	•	•	•	0,0471	_		-	_
MgCl.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,1188				-
$\mathbf{MgC_2O_5}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,0614	0,0550	0,2026	0,0554	0,0694
Summe	•	•	•	•	•	•		•	•	1,4012	1,6886	1,8918	1,4950	1,1470
Organ. Subst., N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> , P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> , SiO <sub>2</sub> 0,1149						0,1149	0,1602	0,1246	0,8560	0,1254				
Abdamp	frü	cks	itar	ıd	bei	12	30°		•	1,4950	1,5850	1,7088	1,7605	1,1243.

Derselbe (2) analysirte außerdem den Schlamm der Schwefelquelle von Arasan bei der Stadt Kopal im Südosten der Kirgisensteppe:

Wasser von 100 bis 150° entweichend	0,928 Proc.
Wasser über 150° entweichend und organ. Subst.	2,108 "
In Wasser lösliche Salze	0,335 "
Silicate, durch Salzsaure zersetzbar	7,704 ,
Silicate, durch Schwefelsäure zersetzbar und Quarz	sand 88,935 "
Die in Wasser löslichen Salze bestanden des	Näheren aus:
K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CaSO <sub>4</sub> MgSO <sub>4</sub> MgCl <sub>2</sub>	MgCO <sub>s</sub> Summe
0,0440 0,0740 0,1931 0,0036 0,0165	0,0038 0,3350.

<sup>(1)</sup> N. Petersb. Acad. Bull. 28, 375. — (2) N. Petersb. Acad. Bull. 28, 487.

H. Leffmann (1) untersuchte Wasser und Absätze der Geisirquellen des Yellowstone National Park, Nordamerika:

1. Pearl Geisir. — 2. Jug Spring. — 3. Opal Spring; im Gegensatz zu den ächten Geisirquellen hat diese bloß eine Temperatur von 32°. — 4. Mammoth Hot Spring. — 5. Cleopatra Spring. — 6. Absatz der Bronse Spring im Shoshone Geisirbassin. — 7. Absatz der Mammot Hot Spring.

A. Originalzahlen: Grains in der Gallone; B. umgerechnet: g in 10 Liter.

		SiO <sub>2</sub>	MgCO <sub>8</sub>	CaCO <sub>s</sub>	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	$CaSO_4$	Na <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>	CaCl	NaCl	Summe
1.	A.	7,840		_	_	1,400	1,890		61,390	72,5 <b>2</b> 0
	B.	1,120	_			0,200	0,270		8,770	10,860
2.	A.	14,560	_	0,791	49,140		2,121		81,570	98,182
	B.	2,080		0,118	7,020	` <del></del>	0,308	_	4,510	14,026
8.	A.	58,760			-	8,220	_	4,060	72,180	148,220 ¹)
	B.	7,680				0,460	_	0,580	10,311	20,460 <sup>1</sup> )
4.	A.	8,86	8,68	17,92			84,44		18,90	88,80
	B.	0,48	1,24	2,56	_		4,92	_	2,70	11,90
5.	Á.	8,500	7,455	24,850	-	13,587	35,504		13,496	98,392
	B.	0,500	1,065	3,550	***	1,941	5,072		1,928	14,056.

1) Die Summirung ergiebt vielmehr 133,220 (19,081 g in 10 l). — F. N.

	SiO <sub>s</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	CaCO <sub>a</sub>	MgCO <sub>s</sub>	H <sub>2</sub> O	X 1)	Summe
6.	88,1	1,	2			18	3,6	97,9
7.	0,25	0,	45	96,80	1,36	0,50		99,36.
			1	I) Organische	Substans.			

D. de Loos (2) fand im Wasser von Antikroeri, auf Aruba, einer der Antillen, Gruppe der Inseln unter dem Winde, 11,16 g im Liter feste Bestandtheile, darunter 6,64 g Chlor, 0,54 g Magnesium, außerdem Schwefelsäure, wenig Kalk, Alkalisalze und viel Schwefelwasserstoff.

#### Meteoritan.

G. Tschermak (3) giebt folgende Classification der Meteoriten:

<sup>(1)</sup> Sill. Am. J. [3] 25, 104 und 351. — (2) Rec. Trav. chim. 1883, 362. — (3) Wien. Acad. Ber. (1. Abth.) 26, 347.

- 1. Wesentlich aus Eisen bestehend:
  - Meteoreisen.
- 2. Eisengrundmasse mit eingeschlossenen Silicaten:

Pallacit, Eisen und Olivin die Hauptbestandtheile;

Mesosiderit, Eisen mit Olivin und Bronzit;

Siderophyr, Eisen und Bronzit;

Grahamit, Eisen mit Plagioklas, Olivin und Bronzit.

3. Hauptgemengtheile Olivin und Bronzit mit untergeordnetem Eisen, Textur meist chondritisch:

Chondrit.

4. Hauptgemengtheile Olivin, Bronzite und Pyroxene im Wechsel:

Chassignit, Olivin;

Amphoterit, Olivin und Bronsit;

Diogenit, Bronzit oder Hypersthen;

Ohladnit, Enstatit;

Bustit, Diopsid und Enstatit.

5. Hauptgemengtheile Augit, Bronzit und Kalkfeldspath, mit glänzender Rinde:

Howardit, Augit, Bronzit, Plagioklas;

Eukrit, Augit und Anorthit oder Maskelynit.

J. L. Smith (1) stellt die verschiedenen Mineralien und Mineralaggregate zusammen, welche in den Meteoriten in Concretionsform vorkommen. — F. G. Wiechmann (2) veröffentlicht (übrigens etwas grob ausgeführte) Abbildungen mikroskopischer Structuren von Meteoriten, welche als Beweise einer Entstehung der Meteoriten aus feurigem Flusse gedeutet werden, wobei ähnliche Structuren irdischer, sicherlich auf vulkanischem Wege gebildeter Gesteine als Analogien dienen. Hahn's (3) angeblicher Nachweis von Organismen in den Meteoriten unterliegt einer abfälligen Kritik. — St. Meunier (4) interpretirt die Meteoriten, speciell die Chondrite als aus gasförmigem Zustande entstanden, als Producte "einer einfachen Concretion der photosphärischen Atmosphäre eines Gestirns", dessen allgemeine Verhältnisse denen der Sonne vergleichbar sind.

E. Cohen (5) beschreibt einen Pseudometeoriten aus einer alten Mainzer Sammlung, in Wirklichkeit ein Schmiedeeisen.

(1) 8ib. Am. J. [8] 35, 417. — (2) New York Acad. Ann. 3, 289. — (3) Vgl. JB. f. 1880, 1588. — (4) Compt. rend. 36, 866. — (5) Ber. über die 16. Versammlung des Oberrh. geol. Vereins 10.

- E. Yung (1) sammelte bei einem Schneefall am 5. December 1883 zu Genf und auf dem Mont Salève den wegen seines Eisengehalts für kosmisch gehaltenen Staub.
- A. Koch (2) vervollständigt Seine Mittheilungen über den Meteoritenfall von Mocs (3). Der Untersuchung unterlagen im Ganzen 912 Stück im Gesammtgewicht von etwas über 174 kg, doch glaubt Koch überhaupt gegen 3000 Stück im Gewicht von ungefähr 300 kg annehmen zu dürfen. Eine Analyse ergab:

Fe	Mn	Ni	Co	SiO <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	FeO	MnO	MgO
7,98	0,57	1,38	Spur	42,74	Spur	20,86	1,12	15,95
CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	Li <sub>2</sub> O	8	P	C (?)	X 1)	Summe
2,78	1,20	0,21	Spur	2,61	0,41	0,19	1,56	9 <b>9,</b> 51.

1) Chromeisen.

Denza (4) beschreibt die näheren Umstände eines Meteoritenfalles, der sich am 16. Februar 1883 zu Alfianello, Provinz Brescia, ereignete. Der Stein schlug in schiefer Richtung 1,50 m tief in den Boden; seine Rinde zeigt tiefe Fingereindrücke; im Innern ist er körnig, aschgrau mit zahlreichen Metallpartikeln. Ueber das Gewicht variiren die Angaben zwischen 50 bis 250 kg, da der Stein leider sofort zertrümmert und vertheilt wurde Das größte noch vorhandene Fragment wiegt 13,5 kg. Das spec. Gewicht wurde zu 3,47 bis 3,50 bestimmt. — Auch J. Gallia (5) und A. Brezina (6) berichten Einzelheiten über den Fall selbst. — A. Cavazzi (7) publicirt eine vorläufige Partialanalyse des Steines; Er fand außer Spuren von Phosphor, Nickel, Kalium, Natrium, Thonerde, Kalk, Mangan und Kupfer 45,100 Proc. SiO<sub>2</sub>, 3,700 Proc. Schwefel, 26,381 Proc. Magnesia und 19,800 Proc. Eisen (als Schwefel- und Phosphorverbindung, als Silicat und in unverbundenem Zustande). — P. Maissen (8), W. Flight (9) und H. von Foullon (10)

<sup>(1)</sup> Compt. rend. 97, 1449. — (2) Min. Petr. Mitth. [2] 5, 234; im Ausz. Verh. geol. Reichsanst. 1883, 111. — (3) Vgl. JB. f. 1882, 1639. — (4) Compt. rend. 96, 805. — (5) Verh. geol. Reichsanst. 1883, 92. — (6) Verh. geol. Reichsanst. 1883, 93. — (7) Gazz. chim. ital. 18, 492. — (8) Gazz. chim. ital. 18, 869. — (9) Lond. R. Soc. Proc. 25, 258. — (10) Wien. Acad. Ber. (1. Abth.) 56, 483.

kieferten volkständige Analysen, welche aber unter sich und nicht nur in Bezug auf Untersuchungsmethode und Gruppirung nicht unwesentlich abweichen. Maissen's Bauschanalyse ergab:

Fe	Ni	Co	8iC	•	FeO	Al <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	MgO
5,7408	1,1875	0,0817	87,62		24,4184	1,7828	28,4261
CaO	MnO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	8	P	Cr <sub>2</sub> O <sub>2</sub> <sup>1</sup> )	X*)
0,8945	0,1297	1,0884	0,2887	2,5482	0,1532	0,1021	0,6175.

Nickel und Eisen sind entweder als Oktibehit oder als Taenit vorhanden; im ersteren Falle bildet der aus 48,823 Proc. Eisen und 51,177 Proc. Nickel bestehende Oktibehit 2,2226 Proc. der Gesammtmasse, in letzterem Falle der aus 55,986 Proc. Eisen und 44,014 Proc. Nickel bestehende Taenit 2,5844 Proc., so dass im ersteren 4,6557 Proc., im letzteren Falle 4,2939 Proc. Eisen als im unverbundenen Zustand übrig bleiben, wobei von der geringen Menge Kobalt abgesehen wird. In Salzsäure löslich waren 44,2211 Proc.; zieht man hiervon 5,7222 Proc. Eisenoxydul ab, einer Eisenmenge entsprechend, welche mit dem vorhandenen Schwefel als Troilit verbunden ist, so restiren für die löslichen Silicate 38,4989 Proc., deren nähere Zusammensetzung (A.) auf einen eisenreichen Olivin hinweist. Der unlösliche Theil der Silicate (B.) wird auf Bronzit gedeutet.

A. löslich in Salssäure, B. unlöslich:

<b>A</b>	8iO <sub>2</sub>	FeO	MnO	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	CaO
A.	89,2119	81,8188	0,3371	-	-
B.	49,5819	14,5956		8,9184	1,9666
	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Summe
A.	29,1296	_		_	99,9974
B.	26,8452	0.5248	2,8928	0,2244	99,9997.

W. Flight (1) berechnet aus seinen Analysen:

6,919 Proc. Troilit,

2,108 Proc. Nickeleisen, aus 71,205 Proc. Nickel und 28,795 Proc. Eisen bestehend,

50,857 Proc. lösliche Silicate (A. eisenreicher Olivin),

40,116 Proc. unlösliche Silicate (B. Bronsit mit Chromeisen).

A.	SiO <sub>2</sub> 85,12	Al <sub>2</sub> O <sub>2</sub> 1,518	Cr <sub>2</sub> O <sub>2</sub> <sup>1</sup> )		CaO • 4,644	MgO 7,269	Summe 99,98
	00,	-,0-0		01,10	-,	.,=00	00,00
B.	56,121		8,281	18,397	6,712	17,268	102,174.

<sup>1)</sup> Jedenfalts als Chromeisen vorhanden und vielleicht etwas Tridymit enthaltend.

<sup>(1)</sup> Lond. R. Soc. Proc. **35**, 258.

H. von Foullon (1) gruppirt die Resultate Seiner unten gegebenen Bauschanalyse zu:

41,37 Proc. Bronsit und Feldspath, und swar Tschermak's (2) Maskelynit. 43,77 Proc. Olivin.

7,66 Proc. Nickeleisen.

7,45 Proc. Magnetkies.

Die Bauschanalyse hatte ergeben:

Na<sub>2</sub>O MgO Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> CaO FeO K<sub>2</sub>O Fe Ni 8 SiO<sub>2</sub> 1,96 0,75 89,14 17,42 0,93 25,01 0,10 11,81 1,09 2,71. Summe = 100,42.

G. Lespiault und L. Forquignon (3) beschreiben einen am 28. Januar 1883 zu Saint Caprais de Quinsae, Gironde, niedergefallenen Meteoriten, 252,5 g schwer, welcher theils makroskopisch, theils im Dünnschliff neben Eisen Augit, Olivin und Magnetkies erkennen lässt. Das spec. Gewicht wurde zu 3,3 bestimmt.

Th. Tschernyskow (4) untersuchte einen am 21. Juli 1882 bei dem Dorfe Pawlowka, Gouvernement Saratow, gefallenen Meteoriten mikroskopisch und fand Körner von Anorthit, Diallag und Enstatit (oder Bronzit), sowie metallische Theile (vermuthlich Chromeisen) eingelagert in eine aus Feldspath und Enstatit bestehende Grundmasse.

Daubrée (5) beschreibt einen kohligen Meteoriten, welcher am 30. Juni 1880 bei Nogoga, Provinz Entre-Rios, Argentinien, gefallen ist. Der in Folge kleiner Spalten leicht zerbrechliche Stein besitzt das Ansehen eines bituminösen Thones (Bogheadkohle) mit glasgrünen, weißlichen und ganz kleinen metallischglänzenden Körnern. Hier und da sind rothe Tropfen ausgeschwitzt und haben sich weiße Efflorescenzen gebildet. Beim Erhitzen destillirt erst sauer, dann alkalisch reagirendes Wasser. Im wässerigen Auszug ist Schwefelsäure und Chlor nachweisbar. Der in Salzsäure unter Entwickelung von etwas Schwefelwasserstoff lösliche Theil enthält Eisen, Kalk und Magnesia, der unlösliche ist schwarz gefärbt und entwickelt erhitzt Wasser und einen Geruch nach Kohlenwasserstoff.

<sup>(1)</sup> Wien. Acad. Ber. (1. Abth.) \$6, 433. — (2) Vgl. JB. f. 1872, 1197. — (8) Compt. rend. \$7, 1022. — (4) Zeitschr. geol. Ges. \$5, 190. — (5) Compt. rend. \$6, 1764.

# Autorenregister.

- Abel (F. A.), Entstammungspunkt von Petroleum 1600; Anwendung der Elektricität zur Entstindung explosiver Körper 1708.
- Abel (F. A.) und Deering (W.), Eisencarbid im Stahl 1678.
- Abeles (M.), Secretion aus der überlebenden durchbluteten Niere 1466 f.
- Abelli (M.), o- und m-Mononitrobensylchlorid 595; siehe Schiaparelli (C.).
- Abich (H.), geologische Verhältnisse der kaukasischen Petroleumvorkommnisse 1908.
- Abney und Festing: Strahlung elektrischer Lampen 231.
- Abney (W. de W.) und Festing, Absorptionsspectrum der Lösung von Jod in Schwefelkohlenstoff 250.
- Abney (W. de W.) und Rowland, Wellenlängen in der Nähe der Linien A und a 242.
- Abraham (C.), Bestimmung fixer Oele und Fette (Milch) 1632.
- Abraham (K.), Bürette für Flüssigkeiten, welche Kautschuk angreisen 1658.
- Ackermann (R.) und Särnström, Reduction der Eisenoxyde durch Kohlenoxyd 363 f., 1671 f.
- Adeney (W. E.), siehe Hartley (W. N.).

- Adrian und Moreaux, Quassiin 1861. Aitken (J.), Lichtabsorption des Wassers vom Mittelmeer 250.
- Albertoni (P.), Cotoïn und Paracotoïn 1858; Verhalten einiger Körper (Aceton, Glucose, Isopropylalkohol, Acetessigsäure, β-Oxybuttersäure, Lävulinsäure) im Organismus in Rücksicht auf Acetonämie und Diabetes 1479 f.; hypnotische Wirkung des Paraldehyds 1486; Wirkungen des Cotoïns und Paracotoïns 1488.
- Albertoni (P.) und Guareschi (J.), physiologische Wirkungen und therapeutische Verwendung von Chinolin, Kairolin und Kairin 1488.
- Albrecht (K.), siehe Will (W.). Alechin (A.), Diisooctyl 581.
- Alén (J. E.), Salze der Methylschwefelsäure 1237 f.; Salze der Aethylschwefelsäure 1288 f.; Nitroderivate
  der Naphtalindisulfosäuren : Mononitronaphtalin-α-disulfosäurechlorid,
  Dinitronaphtalin-α-disulfosäurechlorid, Mononitronaphtalindisulfosäurechlorid 1291; Mononitronaphtalin-αdisulfosäureamid 1292.
- Alexejeff (W.), specifische Wärme der Lösungen 128; Lösungen von Anilin, Phenol, Salicylsäure und m-Mononitrobensoësäure in Wasser, Lösungen und Gemische 85 ff.; Wärmeeffect beim Mischen zweier Flüssigkeiten 150.

Allary (E.), Erleuchtung von Saccharimetern 1661.

Allen (A. H.), chemische und analytische Prüfung fixer Oele 1632.

Allen und Underwood, Oxydation von Diäthylbenzol 548.

- Allihn (F.), Zuckerbestimmung 1617; Verzuckerung von Stärke durch Salzsäure 1622; Einfluß von verschieden starker Salzsäure bei der Verzuckerung von Stärke auf die Verzuckerungsgeschwindigkeit 1745; Druckflasche zur Verzuckerung von Stärke 1746.
- Amagat (E. H.), Zusammendrückbarkeit von Gasen 78; Pyrometer mit Wassercirculation 114.
- Amthor (C.), Reifen der Kirschen und Johannisbeeren 1894; Bestimmung von Stärkemehl in Wurst 1641; Weißweine vom Jahre 1882 1739.
- Andouard (A.), Analyse von Guano 1647; Analyse des Guano's von den Inseln des Cap Vert 1721.
- Andouard (A.) und Désaunay (V.), Einflus der Fütterung mit Diffusionsrückständen aus Zuckerfabriken auf die Milch 1717 f.
- André (G.), Bildungswärme einiger Oxychloride und Oxybromide des Blei's 165 f.; ammoniakalische Bromide und Oxybromide des Zinks 387 f.; Doppelchloride und Doppelbromide des Blei's und Ammoniums 392 bis 394.
- Andreasch (R.), Oxydation von Thioharnstoffderivaten (Diphenylhydrothiohydantoin), Zersetzung des carbamidosulfoëssigsauren Kaliums 494; äthylidendisulfosaures Baryum 495; siehe Maly (R.).
- Andresen (M.), Trichlorchinon und Tetrachlorchinon gegen Anilin: Dichlorchinondianilid 1004 f.; Trichlorchinon und Tetrachlorchinon, Monochlordianilidophenylchinonimid, Monochlorchinondianilid 1005; Trichlorchinonchlorimid gegen Chlorwasserstoff 1005 f.
- Anschütz (R.), Dibenzyl aus Acetylendibromid 552; Bromsubstitutionsproducte des Aethans und Aethylens 583 bis 585; Aethyloxalsaure 1046.

- Anschütz (R.) und Eltsbacher (F.), Tetraphenyläthan aus Tetrabromäthan 568; Synthese des Anthracens 576 f.
- Anschütz (R.) und Klein (J.), Tetraphenyläthan aus Stilbenbromid 568.
- Anthoine (H.), Anhydride der Chloressigsäuren: Dichloressigsäureanhydrid 1032; Essigmonochloressigsäureanhydrid 1032 f.; Essigdichloressigsäureanhydrid drid, Essigtrichloressigsäureanhydrid 1033.
- Antweiler und Breidenbend (P.), Bestimmung des Zuckers im disbetischen Harn durch Gährung 1649 f.
- Archbold, Erzeugung des schwefligsauren Calciums auf und in dem Holse 1775.

Arche (A.), Ceritanalyse 1879.

- Armstrong (H. E.), Untersuchung verschiedener Handelssorten von Terpentinöl, Nachweis von Petroleum und Petroleumäther in demselben 1638; Untersuchung mehrerer Terpentinölsorten des Handels 1765; Nachweis der Verfälschung des Terpentinöls mit Petroleum und Petroleumäther 1765 f.
- Armstrong (H. E.) und Miller (A. K.), Reindarstellung des m-Isocymolmols aus Harzessenz, α-m-Isocymolsulfosäure 544 f.; Campher geges Chlorsink, Jod, Phosphorsäureanhydrid und Schwefelphosphor 997.
- Arnaud, Chinin in der Cupresrinde (Remija pedunculata), Cinchonamin in der Rinde von Remija purdiana, Salze des Cinchonamins 1850.
- Arnell (K. E.), α-monochlornsphtylschweflige Säure 1290.

Arnold, sieke Tereg.

Arnold (C.), Lupinotexin, Ptomaine 1857; giftiger Stoff der Lupinen 1404; Stickstoffbestimmung organischer Substanzen 1568 f.; Harnstoffbestimmung, Harnsäurebestimmung 1652.

Arntz (H.), Einfluß des Chinins auf Wärmeabgabe und Wärmeproduction

1487.

- Arnu (M.), Anilin aus Mono- und Dinitrobensol 1772.
- Aron (H.), Wirkungsweise und Therrie der Accumulatoren 204.

Arth (G.), Chlorhydrat des Menthens (Menthylchlorid) 597.

Arsruni (A.), Formelschema für Silicate 1871; Analyse des Mikroklins aus dem Birkenauer Thale bei Heidelberg 1808

delberg 1898.

Arsruni (A.) und Baerwald (C.), Zusammenhang der Krystallform und der chemischen Zusammensetsung der nur Eisen enthaltenden Arsenkiese 1880 f.

Aschan (O.), Verhalten von Phenylsenföl gegen Amidofettsäuren 476.

Assche (F. van), Mittel, die Wärmestrahlen von den leuchtenden und chemischen Strahlen zu isoliren 250 f.

Atkinson (R. W.), Verhalten von Antimonchlorür gegen Bromkalium und von Antimonbromür gegen Chlorkalium 410 f.

Atwater (W. O.), Analysen von Fischfleisch 1498.

Aubin (E.), siehe Müntz (A.).

Aubry (L.), Anwendung des Ebullioskops für die Bieranalyse 1629; Nachweis schwefliger Säure im geschwefelten Hopfen und im Bier 1680; Analysen von Chevaliergerste 1748.

Audognaud (A.), Werthbestimmungsmethode für Weine 1740.

Auer v. Welsbach (C.), siehe Welsbach (C. Auer v.).

Auston (P. T.), Analyse von Natriumstannat 1578.

Austen (P. T.) und Chamberlain (J. Ch.), Nachweis der Salpetersäure durch Eisenammoniumsulfat 1541.

Austen (P. T.) und Wilber (F. A.), Reinigung von Fluorammonium 284, 1584.

Ayrton (W. E.) und Perry (J.), Methoden zur Messung des Leitungswiderstandes von Flüssigkeiten 209; Widerstand des elektrischen Lichtbogens 218; Magnetismus durch Umwickelung von Risenstäben mit Eisendraht 227.

Babo (C. v.) und Portele (C.), Löslichkeit des Weinsteins im Wasser 1607. Bach (O.), Prüfung des Olivenöls auf Verfälschung mit anderen Oelen 1684 f.

Bachmann (A.), siehe Geuther (A.).

Bachmeyer (W.), Nachweis freier Schwefelsäure neben organischen Säuren 1605.

Becker (H.), siehe Städel (W.).

Bärwald, krystallographische Untersuchung des chlorwasserstoffsauren Dipropylallylamin-Platinchlorids 639.

Baerwald (C.), Krystallform eines Eisenglanzes von Syssert, Ural 1887; Brechungsexponenten Roth-Yon kupfer, Rothgültigers, Zinnober und Rutil 1841; Analyse und optische Untersuchung des Rothbleierzes von Berjosowsk 1860; Analyse eines Pyromorphits von Zähringen, Baden krystallographische Unter-1868; suchung eines Feldspaths (Albits) von Kasbek, Kaukasien 1897; Pseudomorphosen von Kieselkupfer 1914; siehe Arzruni (A.).

Bassler (P.), Analyse der Platterbse (Lathyrus pratensis) 1414 f.

Baeyer (Ad.), Nitroscoxyindol und Nitrosoʻindoxyl 822; Verbindungen der Indigogruppe, Indogen 880 f.; Pseudoindoxyl, Pseudolsatin und PhenylasoIndoxyl 881 ; Isonitrosopecudoïndoxyl (Pseudoïsatin-α-oxim) 881 f.; Pseudoisatin-a-athyloxim, pseudoïsatin-a-athyloxim 882; Aethylpseudoïsatin 832 f.; Aethyloxyindol aus Aethylpseudolsatin 838; Aethylpseudoïsatin gegen Hydroxylamin: Aethylpseudolsatin- $\beta$ -oxim 888 f.; Indoxyl gegen Aldehyde und Ketonsäuren: Indogenid des Benzaldehyds 884 f., des p-Mononitrobenzaldehyds, der Brenztraubensäure 835; Indoxyl gegen Isatin : Indirubin 885 f.; Indoxyl gegen Aethylpseudoïsatin :  $\beta$ -Indogenid des Aethylpseudoïsatins 836; Diathylindigo aus Aethylpseudoïsatin-α-āthyloxim 886 f.; Constitution des Indigo's; "Indogenide" 837; Zusammensetsung und Bildung des Indophenins 1770.

Baeyer (Ad.) und Beeker (P.), p-Mononitrobensaldehyd gegen Aceton: p-Mononitro-β-phenylmilchsäuremethylketon und Derivate 971.

- Baeyer (Ad.) und Comstock (W.), Oxyindol und Isatoxim: Oxyindolgegen Barytwasser 822; Oxyindol-Aethyläther, Isatoxim (Nitrosooxindol) 823; Isatoäthyloxim 823 f.; Aethylisatoäthyloxim 824; Dibromisatoxim 824 f.; Dibromisatoäthyloxim und Dibromäthylisatoäthyloxim 825.
- Baeyer (Ad.) und Drewsen (V.), o-Mononitrobensaldehyd gegen Aldehyd: o-Mononitrophenylmilchsäurealdehyd-Aldehyd 970; o-Nitrosimmtaldehyd 970 f.
- Baeyer (Ad.) und Homolka (B.), Mononitroso- $\gamma$ -oxycarbostyril 827 f.; Acetyldioxytetrahydrochinolin 828;  $\beta$ - $\gamma$ -Dioxycarbostyril 828 f.; Chinisatinsäure aus  $\beta$ - $\gamma$ -Dioxycarbostyril 829; Chinisatin aus Chinisatinsäure 830.
- Baeyer (Ad.) und Perkin (W. H. jr.),
  Benzoylessigsäure und Derivate:
  Benzoylessigsäure-Aethyläther 1199;
  Benzoylessigsäure, Aethylbenzoylessigsäure-Aethyläther, Diäthylbenzoylessigsäure-Aethyläther, Diäthylbenzoylessigsäure-Aethyläther, Allylbenzoylessigsäure-Aethyläther, Allylbenzoylessigsäure-Aethyläther, Dibenzoylessigsäure-Aethyläther, Dibenzoylessigsäure-Aethyläther, Dibenzoylessigsäure, Dibenzoyless
- Baginsky (A.), Bestimmungen der Phosphorsäureverbindungen in der Milch 1465 f.; Labferment in Pflanzen und im Dünndarm, Einfluß von Fäulnißfermenten, von Trypsin auf die Labwirkung, Pepsin im Thierkörper 1509.
- Bahrmann (R.), Amarin und Derivate 736 bis 788; Furfurin und Derivate 788 f.
- Baille (J. B.), elektrische Entladung in verschiedenen Mitteln 198.
- Bake (W. P.), Metallurgie des Nickels 1675.
- Baker (H.), Krystallform von Kaliumtetra- und -pentathionat 291.
- Baker (H. Brereton), active und inactive Stickstoffmodification, Ammoniak bildung 808.
- Balanche, Manganbister 1788.

- Balbiano (L.), Dibromanissaure-Methyläther und Dibrom-p-oxybensotsaure aus dibromanissaurem Natrium 1142 f.; Dibromanissaure gegen Salpetersaure: Dibromnitroanisol 1143.
- Balland, Veränderungen des Mehles beim Aufbewahren 1406; Untersuchung des Getreides der Indier 1747.
- Balling, massanalytische Zinkprobe 1571.
- Ballo (M.), platinirtes Magnesium als Reductionsmittel 351; Analyse des Bitterwassers des Victoriabrunnens bei Ofen 1945.
- Bamberger (E.), Dicyandiamid 483 bis 485; Melanurensaure, Thiodicyandiamidin 484; Triacettriamidophenol gegen Salpetersaure: Tetracetamidodioxyphenylchinon 912 f.; Reduction des letsteren Körpers: Tetracetamidodioxyphenylhydrochinos 918.
- Banks (E.), Anwendung von Hydrochinon als Entwickler für photographische Zwecke 1824.
- Barbaglia (G. A.), Extraction von Alkaloïden aus Buxus sempervirens, Buxidin 1357.
- Barbier (Ph.), flüssige Chlorhydrate des Terebenthens 596 f.
- Barbieri (J.), siehe Schulze (E.). Barker (G. F.), Secundarbatterien 202.
- Barner: Krystallform des α-Bensanishydroxamsäure-Aethyläthers 727.
- Barnes (J. B.), qualitative Trenning von Jod, Brom und Chlor 1580.
- Barnes (J.) und Lidde (W. T.), maßanalytische Bestimmung von Sulfocyaniden des Handels 1597.
- Barret (E. L.), siehe Wood (C. H.). Barret (W. F.), Lichtentwickelung im magnetischen Felde 226; Verlängerung der Metalle beim Magnetisiren 280 f.
- Barrois, Glaukophan führende Gesteine von der Insel Groix, Morbihan 1898.
- Barth (L.) und Schreder (J.), Hydrochinon gegen schmelsendes Natron: Oxyhydrochinon 928 f.; Bessoësäure gegen schmelsendes Kali: p-Oxybensoësäure, m-Oxybensoësäure, 1188; p-

Diphenylcarbonsaure, m-Diphenylcarbonsaure 1183 f.

Barth (L.) und Weidel (H.), Oxydation von Morphin; Protocatechusäure aus Morphin, Narcein, Narcetin und Thebain beim Schmelsen mit Kali; Tetrahydrocinchomeronsäure und Cinchomeronsäure gegen schmelsendes Kali 1344.

Barth (M.), siehe Nefsler (J.).

Barthélemy (A.), Arsen in Weinsorten 1741.

Bartoli (A.), Constitution der Elektrolyten 218; Grenzen der Elektrolyse 219.

Bartoli (A.) und Papasogli (G.), elektromotorische Kraft von Retortenkohle und Holzkohle gegen Gold und Platin 207; elektrolytisches Verhalten von Borsäure, Schwefelkohlenstoff und Benzol 222 f.; Elektrolysen anorganischer und organischer Körper mit Kohlenelektroden 223 bis 225.

Barus (C.), siehe Strouhal (V.).

Basler (A.), Darstellung von p-Mononitrobensylalkohol aus p-Mononitrosimmtsäure 867 f.; aus Essigsäure-p-Mononitrobensyläther 868; p-Mononitrobensylalkohol gegen Bensol: Dinitrodibensylalkohol, p-Mononitrodiphenylmethan 868 f., Derivate des p-Mononitrodiphenylmethans 869 f.; p-Mononitrophenyl-β-brompropionsäure 1182; β-Lacton der p-Mononitrophenylmilchsäure, p-Mononitrostyrol, Monoamidostyrol 1183; p-Mononitrophenyl-β-milchsäure 1183 f.

Baubigny (H.), Bestimmung des Atomgewichts der Metalle mittelst ihrer Sulfate 43 f.; Atomgewicht von Kupfer, Zink, Nickel und Aluminium 44 bis 46.

Baudet, Antikesselsteinmittel 1749 f.
Bauer (A.), Nebenproduct bei der
Darstellung von Pimelinsäure aus
Isoamylendicyanid (isomere Pimelinsäure) 1099 f.; Pimelinsäure gegen
Brom und Silberoxyd 1100; Cyankorksäure gegen Kalihydrat: Säure
C<sub>2</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> 1114 f.

Bauer (K.), Umsetzungen von tertiären Alkyljodiden 592.

Bauer (K. L.), Vereinfachungen zum Experimentiren mit der Luftpumpe 78.

Bauer (O.), siehe Classen (Alex.). Baum, siehe Schlieper.

Baum (H.), β-Naphtoldisulfosäure, Farbstoffe aus β-naphtoldisulfosaurem Calcium und Diazokörpern 1811; α-Naphtolmonosulfosäuren 1811 f.; Azofarbstoffe aus α-Naphtolmonosulfosäuren und Diazokörpern 1812.

Baumann und Schotten, Ichtyol
1652 f.

Baumann (E.), Ueberführung des Kohlenoxyds in Kohlensäure 274 f.; aromatische Substansen des Thierkörpers: Phenylamidopropionsäure und Phenylamidoössigsäure gegen Cloakenschlamm 1442 f.; Fäulnifs des Tyrosins 1443.

Baur (A.), siehe Kelbe (W.).

Baur (C.), Strahlung des Steinsalzes 117.

Baur (H. vom) und Städel (W.), Dimethylxylidine 708 f.; Dimethyl-mmonochloranilin, Dimethyl-m-phenetidin 709.

Bayley (Th.), Färbung der rohen Chlorwasserstoffsäure 280.

Bazarow (A.), Oxydation des Schwefels durch Luft 1893.

Beam (W.), Analysen von Gesteinen aus dem Yellowstone Nationalpark, Nordamerika (Obsidian, Quarztrachyt, Trachyt, Thon) 1980.

Béchamp (A.), Galactozymase aus Frauenmilch 1466.

Beck, siehe Will (W.)

Becke (F.), mikroskopische Unterschiede zwischen Bronzit und Augit 1888.

Becker (A.), Erklärung der dunklen Umrandungen der Hornblende und des Biotits in massigen Gesteinen 1918.

Becker (Fr.), Reduction chlorsauren Alkali's behufs quantitativer Bestimmung der Chlorsaure 1580.

Becker (H.) siehe Claus (Ad.).

Becker (P.), siehe Baeyer (Ad.).

Beckmann (E.), Aluminate und basische Haloïdsalze des Baryums 849.

Beckurts (A.), ferricyanwasserstoffsaures Strychnin 1840 f.; ferrocyanwasserstoffsaures Strychnin, Oxystrychnin aus demselben 1841.

Beckurts (H.), Phenacetolin als Indicator in der Alkalimetrie, Anwen-

dung des Phenolphtaleins als Indicator 1517; Nichtanwendbarkeit von Phenolphtalein, Anwendbarkeit von Phenacetolin als Indicatoren für ammoniakalische Flüssigkeiten 1538; Leuchten des Phosphors bei Gegenwart von Bleisalzen 1541; siehe Schönfeldt (P.).

Becquerel (H.), Ströme, welche durch Bewegung von Gold, Platin und Kohle in Flüssigkeiten entstehen 209; phosphorographische Studien im ultrarothen Theile des Sonnenspectrums 241 f.; Absorptionsspectra und Emissionsspectra von Metalidämpfen, Absorptionsspectra von Erdmetallen 248 f.; ultrarothe Emissionsspectra der Metalldämpfe 244; Auslöschung der Phosphorescenz unter dem Einflusse der ultrarothen Strahlen 253.

Behr (A.), Raffination und Reinigung von Stärkezucker 1786 f.

Behrend (R.), Einwirkung von Sulfurylchlorid auf secundäre Amine, Dimethylamidosulfurylchlorid gegen Zinn und Salzsäure, gegen Zinkstaub 622; Acetessigäther gegen Harnstoff 1078.

Beilby (G.), specifisches Gewicht eines Paraffins 72 f.

Beilstein (F.), Petroleumprüfung 1599 f.; Prüfung des Petroleums auf Güte und Feuergefährlichkeit durch Destillation, Untersuchung von amerikanischem und kaukasischem Petroleum 1600; Apparate zur Untersuchung des Erdöles 1755 f.; Prüfung des Erdöles durch fractionirte Destillation, Untersuchung von amerikanischem und kaukasischem Erdöl, Zusammensetzung des Erdöles von Baku 1756.

Beilstein (F.) und Wiegand (E.), Alkylamine gegen Schwefelsäureanhydrid: Monoäthylsulfoaminsäure und Salze 1288 f.; diäthylsulfoaminsaures Baryum, Anhydro-Triäthylsulfoaminsäures Baryum 1284; Untersuehung des Ozokerits der Insel Tscheleken, Isolirung eines Kohlenwasserstoffs (Leken) aus diesem Ozokerit 1764.

Békétoff, Verhalten von Zink gegen Cadmium- und Kupferlösung, von Eisen gegen Nickelsalse, Verdrängung des Broms aus Bromsilber durch Chlor 12.

Beketow (N.), Darstellung und Unter-. suchung des wasserfreien Natriumoxyds, Verdrängung von Natrium durch Wasserstoff, Einwirkung von Kohlenoxyd auf Natriumoxyd 845 ff.

Bel (J. A. le), Amylalkohol in Gährungsflüssigkeiten 1500.

Bell (James), Milchanalyse zu gerichtlichen Zwecken, Analyse von saurer Milch 1643 f.; Chemie der Nahrungsmittel 1782 f.

Bell (J. Carter), Bieranalysen 1629. Belfield, Unterscheidung von Schweinefett und Talg 1646.

Bemmelen (J. M. von), Eisengehalt der Leber in einem Falle von Leukämie 1448.

Benade (C.), siehe Storck (F.)

Bender (C.), Dichte einer Selzlösung berechnet aus ihrer Molekülsahl 60 ff. Bender (F.), siehe Bernthsen (A.). Benecke (E. W.) und Cohen (E.), Mikroklin und Plagioklas aus dem Birkenauer Thale bei Heidelberg 1898.

Benedikt (R.), Chler- und Bromoxylderivate des Bensels: Constitution des Tribromrescehinons 893 f.; Trichlorrescreinbrom 894; Monochlordibromrescrein-Chlorbrom und Derivate 894 f.; Trichlorphenelchlor 895; Trichlorphenelchlor 895; Trichlorphenelchlor 895; Trichlorphenelchlor 895; Trichlorphenelchlor, Untersuchung eines Handels-Trichlorphenels 896; Dinitrorescrein 917 (Anm. 4).

Benedikt (R.) und Schmidt (M. v.), Halogenderivate von Phenolen: Tribromphenol gegen Brom, Tribromresorcin, Tribromphloroglucin gegen Jodkalium: Monobromdijodphloroglucin 896; Pentachlorphenol gegen Chlor: Hexachlorphenolchlorid 397.

Bensemann (R.), Analyse der Chocelade 1631.

Bens (G.), Ueberführung von α- und β-Naphtol in Naphtylamine mittelst Chlorealeiumammoniak (Chloraink-ammoniak) 740 bis 742; Gewinnung der Dinaphtylamine durch Erhitsen von Naphtylamin und Naphtol mit Chlorealeium 742 f.; Derivate der Dinaphtylamine 748.

Ben-Saude (A.), doppeltbrechends

Steinselswürfelchen 1846.

- Berglund (Emil), Trennung von Kupfer und Zink durch Schwefelwasserstoff 1579 f.
- Bergmann (E.), Vorkommen und Bedeutung der Ameisensäure und Essigsäure in den Pflanzen 1892 f.
- Bergmann (F.), Identität von Nonylsäuren verschiedenen Ursprungs 1114.

Bergström, siehe Jansson.

- Bering (J.), Asbestpappeschalen als Ersatz der Sandbäder 1656.
- Beringer (J. J. und C.), volumetrische Bestimmung des Kupfers 1578.
- Bernard (P.), Präparirung von Kalbfellen, welche als Ersatzmittel für Seehunds- und Astrachanfelle dienen sollen 1781.
- Bernheimer (O.), Spartein 1838; Chinolin aus Berberin, Hydroberberinjodmethyl, Hydroberberin gegen Jod 1858.
- Bernheimer (O.) und Nasini (R.), Brechungsvermögen und chemische Constitution organischer Verbindungen 238 f.
- Bernthsen (A.), Untersuchung des Methylenblau's 1818 ff.; Methylenweiß aus Methylenblau, Thiodiphenylamin 1819; Methylthiodiphenylamin, Aethylthiodiphenylamin, Methylenblau aus Tetramethyldiamidodiphenylamin 1820.
- Bernthsen (A.) und Bender (F.),
  Nitrilbasen aus organischen Säuren
  und Aminen: Nitrilotriphenylmethan
  (Phenylacridin), Methylacridin, Acridin 678 f.; Chinolintricarbonsäure
  679; Salze des Phenylacridins, Verhalten desselben gegen Jodmethyl,
  Methylphenylacridiniumhydroxyd,
  Salze desselben 680 f.; Hydrophenylacridin und Derivate 681 f.; organische Säuren gegen Amine 682; Hydroscridin gegen salpetersaures Silber
  688.
- Bert (P.), Anathesie durch Einathmung eines Gemenges von Stickoxydul und Sauerstoff 1484; Wirkung verschiedener Mischungen von Chloroformdampf und Luft 1486 f.
- Berthelot, Absorptionsvermögen von Wasserstoff und Sauerstoff für Pla-

- tin 74 f.; Lösungswärme und Zersetzungstemperatur des Kalium- und Natriumthiosulfats 146 f.; Kraft der explosiven Stoffe 154; Bildungswärmen der Silberhaloidsalze 159 f.; Untersuchungen thermische Quecksilbersalzen 160, der Doppelhaloïdsalze des Silbers und Kaliums 160 f., der Haloïdsalze des Silbers (Doppelzersetzungen) 161 ff.; rückläufige Verdrängung der Halogene untereinander (Umsetzungswärmen) 163 f.; thermische Untersuchung des Mangansuperoxyds und einiger Reactionen von Superoxyden 167 f., der Chromate, der Chromsäure, der Chlorchromsaure 168 bis 171; thermische Untersuchung der Sulfite und Metasulfite des Kaliums 172 bis 175; Elektrolyse von Wasserstoffsuperoxyd 220; Zersetzung des Kaliumsulfits beim Glühen 289; Reactionen zwischen Schwefel und Kohlenstoff, sowie deren Oxyden und Salzen, in Beziehung auf die Theorie des Schießpulvers 332 bis 336; Zersetzung des Cyans 472; Bildung von Harnstoff 491; Vereinigung von Wasserstoff mit Aethylen 508; Färberei der Alten mit Purpur (aus Pseudo-Demokritos: Physika kai Mystika) 1789.
- Berthelot und Ogier, thermische Untersuchung der untersalpetrigsauren Salze 171 f.; untersalpetrigsaures Silber 304 bis 307.
- Berthelot und Vieille, undulatorische Bewegung von Gasen (Explosionswelle) 150 f.; Zersetzungswärme des Stickstoffselenids-155.
- Berthold (V.), Nachweis von Weizenmehl im Roggenmehl auf mikroskopischem Wege 1746.
- Bertoni (G.) und Troffi (F.), Salpetrigsäure-Propyl- und Isobutyläther, Geschwindigkeit der Nitrification von Alkoholen, pyridinartige Base aus Nitriten, Schwefelsäure und Glycerin 853.
- Bertram, Krystallform des β-Benzanishydroxamsäure-Aethyläthers 727; siehe Pieper (R.)
- Bertrand (A.), Bestimmung der Phosphorsäure in Phosphaten mittelst Molybdänsäure bei Anwesenheit von Kieselsäure 1542.

Bertrand (E.), optische Untersuchung von arsenfreien Pyromorphiten und phosphorfreien Mimetesiten 1868; Untersuchung von künstlich hergestelltem Baryt, Cölestin und Anhydrit 1842.

Bertrand (E.) und Cloizeaux (A. des), Beschreibung und krystallographische Untersuchung des Ser-

pierits von Laurium 1857.

Besthern (E.) und Fischer (O.), Dampfdichte des Flavolins, Mononitroflavolin 731; Flavenol und Derivate 731 f.; Oxydation des Flavenols: Lepidincarbonsaure, Picolintricarbonsaure 782 f.; Constitution von Flavenol und Flavolin (Phenyllepidin) 733; neue Base aus Diphenylamin, Eisessig und Chlorzink 734; Farbstoffe aus Chinolinderivaten (Acridin)

Beutnagel, α-m-o-Dibrombenzoësäure 1126 f.; m-Monobrom- $\beta$ -o-amidobenzoësäure 1127; Anthranilsäure aus den Monobromnitrobenzoësäuren aus m-Monobrombenzoësäure 1128; siehe Burghard.

Bevan (E. J.), siehe Cross (C. F.). Beyer (A.), Untersuchung der Carvole und Schwefelwasserstoff-Carvole aus Krauseminzöl, Kümmelöl und Dill-

öl 938.

Beyer (C.), Phenyloxyacetimidoather und Derivate desselben 871 f.

Bichat (E.) und Blondlot (R.), Potentialdifferenzen verschiedener Flüssigkeiten 205 f.

Bidet (A.), siehe Naudin (L.).

Bidwell (Shelford), Methode zur Widerstandsmessung 209; Widerstand von Selenzellen 214 f.; elektrischer Widerstand von Kohlencontacten 215.

Biedermann (H.), siehe Schmidt

Biedert, Conservirung der Milch 1727.

Bienert (J.), Colloxylin 1779 f. Billitz (G.) und Heumann (K.),

Pyrosulfurylchlorid 295.

Bindschedler (R.), gemeinschaftliche Oxydation aromatischer Monound Diamine 720 bis 723: Dimethylphenylengrün und Leukobase 721; Tetramethylphenylensafranin, Dimethylphenylensafranin 722; Phenylensafranin 722 f.; Reduction der Safranine 728.

Binon (J.), Beschickungen von Linköfen 1675 f.

Birkenbine, Martit vom Cerro de Mercado, Mexico 1918 f.

Birnie (S.), Zersetzung des oxalsauren Stickstoff- und Eisenoxyduls im Wasserstoffstrome 1045 f.

Bischoff (C.), Vertheilung von Giften im Organismus des Menschen in Vergiftungsfällen 1483; Umwandlung von arseniger Saure in Arsenwasserston unter dem Einflusse von Schimmelpilzvegetationen 1551; mikroskopische Prüfung auf Oxalsäure bei Vergiftungen 1605 f.; Kleesalz (vierfachoxalsaures Kali) 1606; amerikanische Thone 1709; schweflige Saure im Piccardanwein 1741; Untersuchung von nach dem Brechweinstein-Tanninverfahren gefärbten Baumwollgamen, Beschweren der Schafwolle 1789.

Bischoff (C. A.), Natriumchlormalonsäureäther, Acetylentetracarbonsäureather 1019; Anilin gegen halogensubstituirte Fettsäuren: Anilin gegen Chloressigather: Dihydrooxindol, Anilin gegen a-Brompropionstureather and  $\beta$ -Chlor- $\alpha$ -hydroxyprepionsaureather 1022; Synthese aromatischer Ketonsäuren: Benseylmaion saureather, β-Benzoylisoberastemsäureäther, Benzoylisobernsteinsäur, o-Mononitrobenzoyimalonsaureather

Bissinger (Th.), Untersuchung Pilze: Lactucarius piperatus (Pfefferschwamm) und Elaphomyces granulatus (Hirschtrüffel) 1414.

Bittmann (C.), siehe Reichhardt

Bisio (J.), Zersetzung verdünnter Ozalsäurelösungen 1044 f.

Bizzari (D.) und Campani (G.), Elektrolyse von Glycerin und Erythrit in alkalischer Lösung 857 f.

Bluas (J.), Botryogen 1855; krystaliographische Untersuchung und At

lyse des Römerits 1856.

Blake (J.), giftige Wirkung der Metallsalze 1484.

Blake (L. J.), Elektricitätserregung durch Verdampfung 191.

Blake (W. P.), Vorkommen von Blai im Bleiglanz der Grube Jay Pould, Idaho 1828; Vorkommen von Türkis in den Dragoonbergen, Arizona 1865.

Blarez, siehe Hanriot.

Blattner, siehe Lunge (G.).

Bleekrode, Analyse der Asche des Keloet, des Race, des Ternate 1984 f.

- Bleibtreu (K.), Analyse des Gesteines der Hohenburg bei Berkum, Siebengebirge 1930; Einschlüsse im Basalt 1938.
- Blomstrand (C. W.), Sättigungscapacität der Grundstoffe (Schwefel), α-Platosäthylsulfinchlorid (Platosemidiäthylsulfinchlorid) und Salze 31 f.; β-Platosäthylsulfinchlorid, Platoschwefelamyl 32; Constitution der Chlorsäuren 280.

Blondel, Verwendung von Schwefelwismuth zum Färben (Drucken) von Baumwollgeweben 1787 f.

Blondot (R.), siehe Bichat (E.).

Bloxam (C. L.), Silbercyannitrat 472; Umwandlung von Nitroglycerin in Glycerin 858 f.; Quecksilberoxyd-Cyanquecksilber-Silber 1581; Nachweis von Harnstoff durch Umwandlung in Cyanursäure 1598; Cyankalium gegen Ferricyankalium, Reactionen von Cyansilber, Ferrocyansilber und Ferricyansilber, Cyansilber-Ferricyansilber, Auffindung von Cyansilber neben Chlorsilber durch das Mikroskop 1596; Prüfung auf Silbercyanid 1597; Prüfung auf Alkaloïde (Bruein, Strychnin, Narcotin, Chinin, Cinchonin, Morphin) 1611.

Blümlein (F.), siehe Plöchl (J.).

Bochefontaine, giftige Wirkungen des Chinins und Cinchonins 1487; siehe Sée (G.)

Bochefontaine, Féris (B.) und Marcus, Doundakin aus der Doundakérinde, physiologische Wirkungen der Doundakérinde und des Doundakins 1489.

Bodewig (C.), Krystallform des Acetfurfuralessigäthers 963 f.; des Acetbenzalessigäthers 964; Bestimmung
des Schwefels in Magnetkiesen 1521 f.;
Bestimmung der Borsäure in Borosilicaten, Trennung der Kieselsäure
von Borsäure 1551 f., Ueberführung
von Eisenoxydhydrat in Eisenoxyd
1564; Analysen von Magnetkiesen
1833; Analyse des Danburits von
Scopi, Graubündten 1881 f.

Bodlander (G.), Krystallform des hydrochinonmonosulfosauren Kaliums 1249; Ausscheidung von aufgenommenem Weingeist aus dem menschlichen Körper 1442; siehe Ungar (E.).

Böcker, Salze der m-Nitroamidobenzoësäure und der Monochlornitrobenzoësäure 1124; Salze der Monochloramidobenzoësäure 1124 f.

Böcker und Fröchtling (L.), dim-nitrobenzoës. Baryum 1123.

Böcker (F.), siehe Meissl (E.).

Röhm (A) Reschreibung der Geste

Böhm (A.), Beschreibung der Gesteine vom Wechsel, Centralalpen 1924.

Böhm (J.), Verhalten von vegetabilischen Geweben, von Stärke und Kohle gegen Gase 1888 f.; Stärkebildung aus Zucker in Chlorophyllund Etiolinkörnern 1390 f.; Aufnahme von Zuckerlösung durch die Wurzeln 1891.

Böhmer (C.), Bestimmung der Salpetersäure als Stickoxyd 1539.

Böhringer (C.), siehe Körner.

Böklen (H.), optische Detailstudien am Amethyst 1839.

Börnstein (E.), Anthracencarbonsäure aus Methylanthrachinon 1225; Chlorid und Amid der Anthracencarbonsäure, Di-, Tetra- und Hexahydroanthracencarbonsäure 1226.

Boessneck (P.),  $\alpha$ - und  $\beta$ -Methylnaphtalin 574; Derivate der  $\alpha$ -Naphtoësäure :  $\alpha$ -Naphtoylcyanid,  $\alpha$ -Naphtoylameisensäure,  $\alpha$ -Naphtylglycolsäure, Naphtylessigsäure 1217;  $\alpha$ -Naphtylacetamid,  $\alpha$ -Naphtyläthenyldiphenyldiamin,  $\alpha$ -Naphtylmethenyldiphenyldiamin 1218.

Böttcher (E.), elektromotorische Wirksamkeit von Quecksilberchloridlösung in Zink-Kohle-Elementen 207.

Böttcher (W.), o-Mononitrophenol-Acetyläther, Darstellung und Reduction 904; Darstellung des α-Mononitro- $oldsymbol{eta}$ -naphtol-Benzoyläthers 904 f.; Reduction desselben : Benzoyl- $\alpha$ amido-β-naphtol und Benzenyl-aamido-β-naphtol 905; Darstellung des  $\alpha$ -Mononitro- $\beta$ -naphtol-Acetyläthers 905; Reduction desselben: Acetyl- $\alpha$ -amido- $\beta$ -naphtol und Aethenyl- $\alpha$ amido-β-naphtol 906; Anhydrobenzamidophenol aus o-Benzoylamidophenol, Darstellung des o-Benzoylamidophenols 911 f.;  $\alpha$ -Nitroso- $\beta$ -naphtol-Benzyläther 912.

Böttger, Spiegelversilberung 1682.

Böttinger (C.), Schwefelmilchsäure (Dithiodilactylsaure) 1049 f.; Brenztraubensäure gegen Phenole: Diund phenopropionsaure Derivate 1050 f.; Dipyrogallopropionsaure und Derivate 1051 f.; Anhydrodipyrogallopropionsaure 1052; Anilbrenztraubensäure und brenztraubensaures Anilin 1052 f.; gebromte Anilbrenstraubensäure 1053 f.; Aniluvitoninsaure gegen Brom, Methylchinolin aus Bromwasserstoffsäure-Aniluvitoninsaure 1219; Dibrom- und Dehydrotetrabromeichenrindegerbakure 1230; Verhalten von Phlobaphen, Tribromphlobaphen, Eichenrindegerbsäure 1231.

Bogdanow (8.), Analyse tertiärer Thone und von Löss von Zwenigorodsk, Perm 1900 f.

Bohlig (E.) und Heyne (G. O.), Reinigung des Kesselspeisewassers 1750.

. Boillot (A.), Verbindungswärme des Sauerstoffs mit dem Kohlenstoff 155.

Boisbaudran (Lecoq de), Doppelsulfat des Iridiums mit Kalium 437 bis 439; Verfahren zur Filtration sehr feiner Niederschläge 1524; Trennung des Galliums von Rhodium 1571 f.; Verhalten des Rhodiums gegen Ammoniumsulfid und gegen Schwefelwasserstoff, Trennung des Galliums von Iridium 1572, von Ruthenium, Osmium, Arsen und Selen 1572 f., von Tellur, Kieselsäure, Molybdän, Vanadin 1573, von Wolfram 1578 f.; von Phosphorsäure, Titan, Tantal, Niob, Terbium, Ytterbium, Scandium, der Erde Y $\alpha$ , Fluor 1574; empfindliche Reactionen der Iridiumsalze 1583; schwefelsaures Iridium-Kalium 1583 f.

Bollert (A.), Derivate des Anthramins 749 bis 751.

Bolton (F. J.), Gewinnung von kohlensaurem Strontium 1696.

Bolton (H. C.), Prüfung von Mineralien durch organische Säuren, Gesteine und Mineralien gegen Citronensaure 1522; Zersetzlichkeit der Mineralien durch Citronensäure 1825.

Boltzmann (L.), specifische Wärme gasförmiger zweiatomiger Verbindungen 137.

Bongartz (J.), Atomgewicht des Antimons 34.

Boon Mesch (van der), Analyse der Asche des Keloet 1984 f.

Borchers (W.), Bestimmung von Chlor-, Cyan-, Ferrocyan- und Rhodanwasserstoffsäure neben einander 1531 f.

Borgmann (E.), Verhältniss zwischen Glycerin und Alkohol im Wein 1408; Alkoholbestimmung in sähen Flüssigkeiten 1602; Spritzflasche für heißes Wasser 1656; Einfluss der Zusammensetzung der Moste auf das Verhältniss zwischen Glycerin und Alkohol in den Weinen 1738; Schwefelsaure in Sherryweinen 1740; Glycerin und Alkohol im Bier 1741 £; Prüfung von Gewürzen 1748 f.; siehe Fresenius (R.).

Borgmann (J.), Erwärmung des Eisens bei der Magnetisirung 229 f.

Borgmann (O.), siehe Gabriel (S.). Bornträger (A.), Fällbarkeit von Invertzucker aus unreinen Rohrzuckerlösungen und von Harnzucker durch Bleiessig, Zuckerharn gegen Bleiessig 1737.

Bornträger (H.), arsen- und selenfreie Schwefelsäure 1685; Gewinnung des Selens im Großen 1686.

Borodin (J.), krystallinische Nebenpigmente des Chlorophylls 1397 f.

Bosanquet (R. H. M.), Theorie des Magnetismus 226.

Bosetti (E.), Bestandtheile des officinellen Veratrins : krystallisirtes Veratrin (Cevadin) und Veratridin 1350 f.; Cevidin, Veratoin, Veratridin, veratrumsaures Veratroin 1351 f.

Bossard (E.), siehe Schulze (E.). Bosshard (E.), Ammoniakbestimmung in Pflanzensäften und Pflan-

zenextracten, welche Asparagin oder Glutamin enthalten 1608 f.; siehe

Schulze (E.).

Bourdilliat (E.), Zellstoff 1775.

Boussingault : Cacao und Chocolade 1408; Analyse cines Graphits von Karsoh (?) 1828; Kohlen, Harse, und bituminose Stoffe 1906; Kohles-

- analysen 1907; Analysen bituminöser Stoffe und fossiler Harse 1909.
- Boutroux (L.), Brotgährung 1505.
- Bradbury (C. M.), Analyse eines Topaskrystalles aus Maine 1872; Analyse des Spessartins von Amelia County, Virginia 1880 f.
- Bradford (S. S.), Nachweis von Baumwollsamenöl in Olivenöl 1635.
- Brard, Erzeugung eines Elektricität liefernden Brennmateriales 1755.
- Brauer (E.), Verbesserungen an Wagen 1653.
- Braun (F.), unipolare Leitung fester Körper 214.
- Braun (O.), Petroleumprober 1600, 1755.
- Brauner (B.), Atomgewicht des Tellurs, basisches Tellursulfat, Tellurkupfer 34; Ceritmetalle 354 bis 357; Darstellung des Didyms 354 f.
- Brauser (P.), Anwendung einer Mischung von Theer und Graphit zum Ausstreichen der Kessel 1749.
- Brautlecht (J.), mikroskopische Untersuchung von Wasser auf Mikroorganismen 1526.
- Breidenbend (P.), siehe Antweiler.
- Breneman (A.), Bestimmung von Kohle im Gusseisen 1554; Apparate für schnelle Gasanalyse 1659.
- Brereton Baker (H.), siehe Baker (H. Brereton).
- Brewer Lee (R.), Bestimmung der Nitrate im Wasser 1527.
- Brewster (B. E.), Analyse des Quarzits von La Motte Peak 1839.
- Brezina (A.), Methodik der Krystallbestimmung 1; krystallographische Untersuchung des salzsauren y-Dipyridyls, des Dipyridyl-Quecksilberchlorids, des salpetersauren y-Dipyridyls, des y-Dipyridyl-Methyljodids, des salzsauren Isonicotin-Quecksilberchlorids 674 bis 676; Krystallform des neutralen chlorwasserstoffsauren Pseudophenanthrolins Pseudophenanthrolin-Dijodmethyls 745, der Chlorwasserstoffsäurem-Dipyridyldicarbonsaure 747; Krystallform des Monoacetylpicamars 947, des Dibromacetylpicamars 947 f.; Krystallform des chlorwasserstoff-

- sauren Mononitrooxychinolin-Platinchlorids 1349, des chlorwasserstoffsauren Pyridin-Platinchlorids, des chlorwasserstoffsauren β-Aethylpyridin-Platinchlorids 1350; krystallographische Untersuchung des Uranothallits von Joachimsthal 1853 f.; der Meteoritenfall von Alfianello, Provinz Brescia 1952.
- Brieger (L.), giftige Basen (Peptoxine) aus Fleisch im ersten Fäulnisstadium 1359; zwei neue Basen aus fauligem Fleisch 1359 f.
- Brillouin, Bestimmung des Ohm 211.
- Brin (A.), Bereitung von Weinen aus Rüben 1741.
- Broch on (E.), Gewinnung von Glycerin aus den Seifenwässern 1761 f.
- Brock, Verwendung des beim Schwefelregenerationsverfahren erhaltenen Kalkschlammes zur Sodagewinnung 1692.
- Brögger, Krystallform des Thoriums 409.
- Brögger (W. C.), Mineralien der Pegmatitgänge von Moss, Norwegen 1924.
- Brones (B. v.), neuer Explosivetoff (Bronolith) 1705 f.
- Brongersma (H.), Doppelbrechung des Glases und Schwefelkohlenstoffs unter elektrischem Einfluß 240.
- Broock mann (K.), Titrirung der Phosphorsäure mittelst Uranlösung 1548; Analysen der "grünen Schiefer" von Mitterberg, Salzburger Alpen 1925.
- Broun (P. H.), Aethoxy-m-toluylsäure aus o-Diazo-m-toluylsäure 1151 f.
- Bruckner (B.), die chemische Beschaffenheit der Stärkekörner 1365 f.
- Brücke (E.), Alkophyr und die Binretreaction (Peptonreaction) 1384 f.
- Brügelmann (G.), Untersuchungen über den Isomorphismus und das Zusammenkrystallisiren: Gesetz von der combinirten Krystallisation 6.
- Bruel (G.), Eisenoxydsalze gegen salicylsaures Natrium, volumetrische Bestimmung des Eisens 1564 f.
- Brun (A.), Analyse eines Boronatrocalcits aus Chile 1849; Analyse eines Ripidoliths vom Mont Blanc 1886; Wasserbestimmungen von Piniten

- aus der Auvergne 1894; Analyse des Desmins vom Viescher Gletscher 1895; Analyse des Orthoklases und des Albits vom Mont Blanc 1898; Analyse eines Perowskits vom Rympfischwäng, Zermatt 1905.
- Brunton (Th. Lauder) und Cash (J. Th.), Besiehungen swischen chemischer Constitution, physiologischer Wirkung und Antagonismus 1483.
- Brush (G. J.) und Penfield (S. L.), Beschreibung und Analyse des Scovillits von Scoville, Cornecticut 1868.
- Bruyn (C. A. Lobry de), Einwirkung von Kaliumalkoholaten auf oDinitrobensol 471; Einwirkung von
  Cyankalium auf m-Dinitrobensol:
  Oxyāthylnitrobensonitril, Oxymethylnitrobensonitril 611 bis 614; Einwirkung von Cyankalium auf o- und
  p-Dinitrobensol 614 f.
- Bubnow (N. A.), Schilddrüse des Menschen und des Rindes 1491; Thyreoprotine aus der Schilddrüse 1491 f.; Einfluß des Eisenoxydhydrates und der Eisenoxydulsalse auf künstliche Magenverdauung und Fäulniß mit Pankreas 1499; Vertheilung von Eisenoxydulsalzen im Gastrointestinaltractus nach der Einfuhr von Eisenoxydhydrat 1500.
- Buchner (G.), Doppelsalse der Pyrophosphorsäure gegen Schwefelammonium 1519 f.
- Bücking (H.), Zwillingsbildungen am Bronzit von Ultenthal 1888.
- Bünte, Apparat zur Bestimmung von Ofengasen 1659.
- Bufalini (G.), Verhalten des Blutes eines mit Viperngift Vergifteten im Thierkörper 1490.
- Buff, siehe Kuchler.
- Bull, Verfahren der directen Eisenerseugung 1666.
- Bunge (P.), chemisch-analytische Schnellwage 1653.
- Bungener (H.) und Fries (L.), Stickstoffbestimmung erganischer Substansen, Bestimmung des Stickstoffs im Bier und in der Gerste 1589; Bestimmung des Stärkegehaltes der Gerste 1621; Einfluß von Salicylsäure auf die Versuckerung von Stärke 1742 f.

- Bunsen (R.), Verdichtung von trockner Kohlensäure an Glassiächen 76 ff.
- Burg (E. A. van der), Analyse der Asche des Krakautau (Krakatoa) 1934 f.
- Burghard, p-Monobrombenzoësäure, p-Monobrom-m-nitrobenzoësäure, p-Monobrom-m-amidobenzoësäure 1130.
- Burghard und Beutnagel, p-m-Dibrombenzoësäure 1180.
- Burghardt (C. A.), Untersuchung von sprödem Kautschuk, Vulcanisirung und Entschwefelung des Kautschuks 1768.
- Burkart (A.) und Jobst (J. v.), Anwendung von Cotolin gegen die asiatische Cholera 1488.
- Burg (V.), Kupfer als Präservativmittel gegen die Cholera 1490.
- Burow (Fr.), Herstellung von Presshefe 1788.
- Burton (B. J.), Diphenylweinsaureamid 992.
- Busatti (L.), siehe Funaro (A.). Butlerow (A.), chemische Anomalien 33.
- Cailletet, Apparat sur Verflüssigung von Gasen 78; Apparate zur Erzeugung sehr niedriger Temperaturen 114.
- Caldwell (G. C.), volumetrische Bestimmung der Phosphorsäure durch molybdänsaures Ammonium 1542.
- Calker (F. J. P. van), Corrosionsflächen am Flusspathe, Kernbildung an einem Flusspathe 1847.
- Calm (A.): Resorcin gegen Anilin: m-Oxydiphenylamin und Salze desselben 918 f.; Diphenyl-m-phenylendiamin und Derivate 919 f.; Hydrochinon gegen Anilin: p-Oxydiphenylamin, Diphenyl-p-phenylendiamin und Derivate 921; p-Ditolyl-p-phenylendiamin 922.
- Cameron (M.), siehe Jolly (W.). Campani (G.), siehe Bizzari (D.). Campari (G.), Nachweis von Kali
- neben Magnesia und Natron 1557. Cannissaro (8.), Zersetzung der santonigen Säure in Propionsäure und

- Dihydrodimethylnaphtol, Constitution der santonigen Säure 1227.
- Cantoni (C.) und Gerosa (G.), dynamischer Werth einer Calorie 112 f.
- Canzoneri (F.), Harz von Thapsia garganica 1427.
- Capranica (8t.), Reactionen auf Gallenfarbstoffe 1457; Kreatinin im Schweiß, Identität der Säure des Schweißes mit Kryptophansäure 1482.
- Capranica (St.) und Colasanti (G.), Wirkungen des Wasserstoffsuperoxyds auf den Organismus 1483.
- Carey (E.), Gewinnung von Natriumdicarbonat 1693.
- Carles (P.), Zusammensetzung des Hühnereigelbs 1380; Modification der Gehaltsbestimmung des Jodkaliums nach Personne-Kaspar 1558.
- Carnot (A.), Reaction auf Gold, Goldsalze gegen Phosphorwasserstoff, colorimetrische quantitative Bestimmung des Goldes 1582.
- Carnot (Ad.) und Richard, Calciumsilicophosphat, entstehend bei der Entphosphorung des Eisens 343 f.
- Carnot (A. D.) und Richard, Analyse von blauen Krystallen einer basischen Schlacke von Joeuf 1675.
- Carpenter (H. S.), siehe Hehner (O.).
- Carpenter (W. L.), Umwandlung von Oelsäure in Palmitinsäure 1115; fabriksmäßige Umwandlung von Oelsäure in Palmitinsäure, Anwendung der rohen Palmitinsäure als Kerzenmaterial 1763.
- Carter Bell (J.), siehe Bell (J. Carter).
- Carter (O. C. S.), qualitative Trennung von Zink, Nickel und Kobalt 1570 f.
- Carvés, Sodaindustrie 1694.
- Casamajor (P.), Sieben und Auswaschen des Asbestes für Filtrirzwecke 1524; Nachweis von Stärkezucker im raffinirten Rohrzucker 1619.
- Casiceia (V.), Vergiftung durch das Extract von Cannabis indica 1489.
- Cash (J. Th.), siehe Brunton (T. Lauder).
- Cathrein (A.), Chrysoberyll (Alexandrit) von der Tokowsia 1841; Di-

- allaganalysen 1890 f.; mikroskopische und chemische Untersuchung des Saussurits 1899; Analysen von Saussurit verschiedener Fundorte 1899 f.; Unterschied von Zoisit und Epidot 1900.
- Cattaneo (C.), thermische Eigenschaften von Monochlortoluol und Benzylchlorid 124.
- Cauderay (J.), Apparat zur Messung der Intensität galvanischer Ströme 201.
- Cavazzi (A.), Bestimmung des Broms bei Gegenwart großer Mengen von Chloriden 1533 f.; Prüfung auf Jod neben Chlor und Brom 1534; Analyse des Meteoriten von Alfianello, Provinz Brescia 1952.
- Cay (Lecroy W. Mc), Bestimmung organischer Substanzen im Wasser 1526; Anwesenheit von Eisen und Kupfer in der rohen Salzsäure 1533; volumetrische Methode zur Bestimmung des Arsens 1546 f.
- Cazeneuve (P.), Acetylen aus Jodoform 503; Monochlorcampher 997 f.; Monochlornitrocampher 998.
- Cely (Laurent), Reinigung des Eisens von Schwefel, Phosphor, Silicium, Arsen, Stickstoff und Kohlenstoff durch feuchten Wasserstoff 1672.
- Ceresole (M.), Violursaure 499; Aether der Isonitrosoacetone 977; Diathylacetessigsaure 1110 f.
- Certes (A.), Organismen des Wassers 1511.
- Cervello (V.), physiologische Wirkungen des Paraldehyds und des Chloralhydrats 1486.
- Chamberlain (J. Ch.), siehe Austen (P. T.).
- Chamberland (Ch.) und Roux (E.), Abnahme der Giftigkeit der Pest-Bacterien unter dem Einflusse antiseptischer Substanzen 1511.
- Chance (A.), Schwefelregeneration, Verwendung des bei diesem Processe erhaltenen Kalkschlammes zur Sodagewinnung 1692.
- Chancel, Darstellung von Propyljodid 592.
- Chancel (G.), alkylsubstituirte Acetessigäther gegen Salpetersäure 1078 f.; Dinitroäthankalium aus Methylacet-

- essigäther, Dinitropropankalium aus Aethylacetessigäther, Dinitrobutankalium aus Normalpropylacetessigäther, Dinitrobutan 1079.
- Chandelon (Th.), Phenol gegen alkalisches unterchlorigsaures Natrium: Chlorphenole 897 f.
- Chaperon (G.), siehe Lalande (F. de).
- Chappuis (J.) und Rivière (Ch.), Brechungsindices der Gase 236.
- Chappuis (P.), Wärmeerzeugung bei der Absorption von Gasen durch feste Körper und Flüssigkeiten 139 bis 146.
- Chardonnet (de), Sehen der ultravioletten Strahlen und die Absorption in dem Auge 251.
- Chase (H. S.), Darstellung von künstlichem Leder 1780.
- Chastaing, Pilocarpin gegen Brom, Dibrompilocarpin 1355.
- Chatelier (H. le), Chlorosilicat des Calciums 344; Zusammensetzung des gebrannten Gypses 350 f.; hydraulische Kieselsäure 1687; Erklärung der Erhärtung des Gypses, der Cemente und der Kitte durch die Bildung übersättigter Lösungen 1697; siehe auch Le Chatellier; siehe Mallard.
- Chaudet, Papierfabrikation 1777.
- Chavanne (J.), siehe Gnétat (L.).
- Chervet (A.), Capillar-Elektrometer 200 f.
- Chevreul (E.), weisse Substanz aus Guano 1721.
- Chevron (L.), Untersuchung der bei der Diffusion von Rüben entstehenden brennbaren Gase 1733.
- Chicandard (G.), Brotgährung 1504 f.
- Chittenden (R. H.), Vertheilung des Arsens im menschlichen Körper 1485; siehe Kühne (W.).
- Chittenden (R. H.) und Ely (J. S.), Alkalinität und diastatische Wirkung des menschlichen Speichels 1497.
- Christel (G.), Nachweis und Bestimmung der Pikrinsäure 1605; efflorescirendes Salz beim sogenannten Rohsiegelbau 1712.

- Christensen (O. T.), Oxyde des Mangans, Salze des Manganoxyds 365 bis 370.
- Christiansen (C.), Abhängigkeit der Wärmeleitung der Luft von der Temperatur, Emissions- und Absorptionsvermögen der Wärme 117; Messung des Brechungsverhältnisses gefärbter Flüssigkeiten 233.
- Chruschtschow, Lösungswärme von Salsmischungen 149.
- Ciamician (G. L.) und Dennstedt (M.), Pyrrolderivate 652; Einwirkung von Chlorcyan auf Pyrrolkalium (Cyanpyrrol) 652 f.; Acetylund Pseudoacetylpyrrol (Pyrrolketoncarbonsäure) 653 bis 656; Pseudoacetylpyrrol gegen Brom 656 f.; Darstellung von Pyrrolin aus Pyrrol, Nitrosopyrrolin 657 bis 659.
- Ciamician (G. L.) und Silber (P.), Zersetzung des Körpers C<sub>5</sub>Cl<sub>6</sub>NO 659; Synthese des Pyrocolls 659 f.; Pyrocollderivate 661 bis 665; Tetrachlorpyrrol, α-Dichloracrylsäure und Mono- sowie Dichlormaleïnimid aus Perchlorpyrocolloctochlorid 662 f.; Dichlormaleïnsäure 664.
- Claassen (E.), Ursache der polyëdrischen Eindrücke im Eisenglans von Lake Superior 1837; Analyse eines Eisenspaths vom Ufer des Lake Saperior 1853.
- Claësson (P.), Bestimmung des Schwefels in organischen Körpern 1594 f.
- Claisen (L.) und Crismer (L.), Benzalmalonsäureäther 968 f.; Benzalmalonsäure 969; Salze und Derivate derselben 969 f.; Malonsäureäther 970.
- Claisen (L.) und Matthews (P.), Verbindungen des Cyanwasserstoffs mit Halogenwasserstoffen 472; Acetessigäther gegen Aldehyde: Acetisobutylidenessigäther, Acetamylidenessigäther, Acetrichloräthylidenessigäther 963; Acetfurfuralessigäther 963 f.; Acetbenzalessigäther («-Acetzimmtsäureäther), Benzalacetäthylessigäther 964; Benzalacetdiäthylessigäther 964 f.
- Claparè de (A.) und Smith (W.), Untersuchung eines Nebenproductes der Aurin-Fabrikation : Oxalekure-

- Phenoi (Phenylorthooxalsaureather) 948 f.
- Clar (C.), Trachyt von Gleichenberg, Steiermark, gegen Kohlensäure 1929.
- Clark (E.S.), Unschädlichkeitsmachung der sich bei der Entzündung von Sprengstoffen in Bohrlöchern entwickelnden Gase 1705.
- Clark (J.), Trennung von Kobalt und Nickel 1569 f.
- Clarke (F. W.): Wiederberechnung der Atomgewichte 33; spec. Gewicht anorganischer Verbindungen 51.
- Clarke (F. W.) und Joslin (O. T.), Phosphid des Iridiums, Verhalten von Platin gegen Phosphor 439.
- Clarke (F. W.) und Kebler (E. A.), Modificationen des Cadmiumjodids 388 f.
- Clarke (F. W.) und Perry (N. W.), Gunnisonit von Gunnison City, Colorado 1910.
- Classen (Alex) und Bauer (O.), Anwendbarkeit von Wasserstoffhyperoxyd in der analytischen Chemie sur Oxydation von Schwefelwasserstoff und Schwefelmetallen: Bestimmung von Chlor-, Brom- und Jodwasserstoffsäure neben Schwefelwasserstoff 1527 f., von Metallen aus der durch Kochen ihrer Schwefelverbindungen mit Salzsäure entwickelten Schwefelwasserstoffmenge, der schwefligen Säure in Sulfiten 1528.
- Claus (Ad.), p-Cymolsulfosäuren 1282; Vorkommen freier Weinsäure in Weinen 1627; Bestimmung der freien Weinsäure im Wein 1627 f.
- Claus (Ad.) und Becker (H.), Triund Dinitrotoluol 616 f.
- Claus (Ad.) und Elbs (K.), Monobensylamarin 789 f.
- Claus (Ad.) und Glafsner (R.), Dinitrostrychnin, Kakostrychnin, wechselnde Zusammensetzung von Strychnin verschiedener Herkunft 1842.
- Claus (Ad.) und Glyckherr (Fr.), Benzylamidobensofsäure und For-

- mylbensylamidobenzoësäure aus Chinolinbensylchlorid 1322.
- Claus und Halberstadt, m-p-Dinitrobenzoësäure 1124.
- Claus (A.) und Hemmann (G.), Benzidintetracarbonsäure, Anhydrid und Salze desselben 1161 f.
- Claus (Ad.) und Lippe (H. v. d.), Oxydation des Pentachlornaphtalins 606.
- Claus (Ad.) und Merck (E.), cyanwasserstoffsaure Salze von Aminen 628 bis 624; Aethyleinchonidin-, Aethylchinin- Aethylstrychnincyanid 625.
- Claus (A.) und Riemann (P.), Dichlor-o-kresol und Dichlor-p-kresol, Oxydationsproducte derselben (Trichlortolu- und Trichlorhydrotoluchinon) 925 bis 927.
- Claus (Ad.) und Roques (A.), Verhalten von p-Monobromanilin gegen Natrium und gegen Natriumpropylbromid: secundäres Propylanilin (Propylphenylimid) 700 f.
- Claus (Ad.) und Schneider (E.), Mononitroanthrachinon-α-disulfosäure, Anthrahydrochinon-α-disulfosäure 1295.
- Claus (Ad.) und Steinberg (A.), Einwirkung von Natrium und Methyljodid auf m-Monobrom-p-toluidin, Acet-m-brom-p-toluid, Dimethylp-bromphenylamin 693; (Methylund Dimethyl-p-toluidin) Verhalten von Dimethyl-p-bromanilin beim Erhitzen mit Natrium und Aether 694; Acet-m-brom-p-toluid, m-Brom-p-toluidin 708.
- Claus (Ad.) und Tosse (Fr.), Verbindungen von Chinolin mit Halogenalkylen: Chinolinäthylbromid, Chinolinäthylchlorid, (Chinolinäthylnitrat,) Chinolinamylbromid 1314; Chinolinbenzylchlorid 1315.
- Clausbruch (Cramer v.), Verarbeitung der Oberharzer Bleierzschliege 1678.
- Clausius (R.), Verhalten der Kohlensäure gegen Druck, Volum und Temperatur 78.
- Clemence (A. B.), Bestimmung der Kohle im Stahl 1554.
- Clermont (A.), Aether der Trichloressigsäure 1081.

- Clève (P. T.), Atomgewicht von Lanthan 36, von Didym 37, von Yttrium 37 f.; Herstellung von reinem Samariumoxyd und verschiedener Derivate des Samariums 361 f.
- Cloës (Ch.), Pentachloraceton 978; symmetrisches Dichloraceton gegen Chlor 978 f.; siehe Vigier (F.).
- Cloiseaux (A. des), Messungen von Pachnolith und Thomsenolith 1848; krystallographische Untersuchung von Euklaskrystallen aus Brasilien 1873; siehe Bertrand (E.).
- Cobenzi (A.), siehe Skraup (Zd. H.).
- Cobley (T. H.), Dünger (Roßguano) 1722; Apparat zur Behandlung von Faserstoffen für Zwecke der Papierfabrikation 1775 f.
- Cocheteux (A.), siehe Krutwig (J.). Cochin (D.), Verhalten der Bierhefe bei Abschluß und Zutritt der Luft 1508 f.
- Cock (H.), amerikanische Thone 1709.
- Cohen (E), Arseneisensinter von Schriesheim an der Bergstraße 1869; Analyse des Pinitoids von der Bergstraße 1903 f.; Bestimmung des specifischen Gewichtes von Lösungen 1917; Gesteine aus den Vogesen: Augitgranit und Augitgneis 1924 f.; Pseudometeorit 1951; siehe Beneck e (E. W.).
- Cohn (S. H.), Erzeugung von Mineralfarben 1794.
- Colasanti (G.), Verhalten von Harnsäure gegen Glycerin 495; Glycerin als Lösungsmittel für Harnsäure 1652; siehe Capranica.
- Colson (A.), Mesitylbromide 594 f.; Mesitylen gegen Brom: Mesitylenglycerin 872 f.; isomeres Mesitylentribromhydrin 873; siehe Robinet (G.).
- · Combes (A.), Base aus Crotonaldehyd 649 f.
  - Comey (A.), siehe Meyer (V.), siehe Michael (A.).
  - Comings (G. R.), massanalytische Bestimmung des Silbers 1581.
  - Comstock (W.), siehe Baeyer (Ad.). Comstock (W. J.), siehe Remsen (J.).
  - Coninck (Oechsner de), siehe Oechsner de Coninck.

- Conrad (M.) und Guthzeit (M.). Dichlordibromacetessigäther 1058 f.; Dichlordibromaceton, Natriumchloracetessigäther, Succinylsuccinsäureäther 1059; Mono- und Dichlordiäthylacetessigäther 1060; Dicarbontetracarbonsäureäther 1097.
- Conroy (J.), Intensität des von Metalloberflächen reflectirten Lichtes 255. Conroy (M.), Saft der Frucht von Citrus limetta 1409.
- Constam, siehe Meyer (V.). Constam (E. J.), siehe Goldschmidt (H.).
- Conte (J. le), Kohlensäuregehalt der Atmosphäre 1385 f.; Zinnoberlagerstätte bei den Steamboat Springs, Nevada 1922 f.
- Cook (E. H.), Kohlensäuregehalt der Atmosphäre 1386.
- Cooke (J. P.), Veränderlichkeit der Atomgewichte 34; Methode zur Berechnung der Correctureu für Druck und Temperatur bei der Gewichtsbestimmung 1523 f.
- Crookes (W.), Spectrum des Phosphorescenzlichtes 248.
- Coppet (L. C. de), Löslichkeit von Chlor-, Brom- und Jodkalium, sowie von Chlor-, Brom- und Jodnatrium 88 f.
- Coppola (F.), Ptomaine aus Blut 1857; Verhalten der Fluorbenzoësauren im thierischen Organismus 1478.
- Corsi (A.). Mikrolithe von der Insel Elba 1905 f.; Pyrrhit von den Asoren 1906.
- Cossa (A.), Analyse eines Diallags von Casone Braccia, Veltlin 1891; dem Saussurit ähnlicher Feldspath vom Murettopals, Veltlin 1900.
- Coste (W. la), p-Mononitrochinolin, p-Monoamidochinolin 1315; p-Dimethylamidochinolin 1815 f.; o-Mononitrochinolin, m-Phenanthrolin und Oxyphenanthrolin aus m-Mononitroanilin 1316.
- Councier (C.), Aschengehalt der Blätter von in Wassercultur und von auf festem Boden gewachsenen Bäumchen 1894 f.
- Court (J.), siehe Schmidt (E.) Cowardins (S. P.), Kohlenoxyjodid 387.

Cowper (R.), Verhalten des Chlors zu Metallen 279.

Crafts (J. M.), Dichte des Chlors bei hohen Temperaturen 48; Siedepunkte und Dampfspannungen von Quecksilber, Schwefel und einigen Kohlenstoffverbindungen 180 f.

Cramer von Clausbruch, siehe Clausbruch (Cramer von).

Creath (A. S. Mc), Analyse des Martits vom Cerro de Mercado, Mexico 1914.

Crespi (P.), Löslichkeit des Strychnins 1840.

Crismer (L.), siehe Claisen (L.)

Crispo (D.), Bestimmung des Stickstoffs in Düngern 1590.

Cros (C.) und Vergeraud (A.), Erzeugung von directen positiven Bildern auf Papier 1823 f.

Cross (C. F.), Sulfitstoffherstellung, Prüfung auf Lignose im Sulfitstoffe 1775.

Cross (C. F.) und Bevan (E. J.), Cellulose gegen Salpetersäure: Oxycellulose, Oxycellulose gegen Salpetersäure-Schwefelsäure 1366; Lignification, Lignose (Mairogallol) 1393 f.; Sacculminverbindungen 1894; Cellulose gegen Salpetersäure: Hydrocellulose und Oxycellulose 1777.

Cross (C. F.) und Higgin (A.), Zersetzung des Wassers durch Schwefel 287 bis 289.

Cross (W.), Hypersthen als Bestandtheil von Andesit und Augitandesiten 1930 f.

Cross (W.) und Hillebrand (W. F.), krystallographische Untersuchung und Beschreibung der Zirkone von Pike's Peak, Colorado 1889.

Crova (A.), Spectrophotometer 282.
Cumenge (E.) und Wimmer (R.),
Verarbeitung von Kupferkiesen beim
"Dötsch-Process" 1676 f.

Curci (A.), physiologische Wirkungen des Oxyscanthins 1488.

Curie (J.), siehe Friedel (C.).

Curtius (Th.), Acetylglycocolläther gegen Alkohol und Chlorwasserstoff: Chlorwasserstoffsäure-Glycocolläther 1039 f.; Glycocolläthyläther, Glycocollimidanhydrid 1040; Benzoyldiamidoacetylamidoessigsäure, Hippurylharnstoff, Acetursäure 1041. Csimatis (L.), gemischte tertiare Phosphorbasen: p-Dimethyltolylphosphin, p-Trimethyltolylphosphoniumjodid-Quecksilberchlorid, p-Trimethyltolylphosphoniumtrijodid, p-Monomethyldiathyltolylphosphoniumjodid, m-Dimethylxylphosphin 1805; p-Trimethyltolylphosphonium jodid, p-Triäthyltolylphosphoniumjodid, Dimethylphenylphosphindichlorhydrat, Trimethylphenylphosphoniumjodid 1306; Trimethyltolylphosphoniumjodid, p-Jodmethyldimethyltolylphosphonium jodid, p-Bromäthyldimethyltolylphosphoniumbromid 1307; Bromathyldimethyltolylphosphoniumtribromid 1807 f.

Dabney (Ch. W.), α-m-Mononitrosalicylsäure 906; α-m-Monoamidosalicylsäure 906 f.; α-Benzoyl-m-amidosalicylsäure und Salze derselben 907;
Dinitrobenzoylamidophenol, Darstellung, Verhalten und Salze 907 f.; Dinitrobenzoylamidophenol gegen Chlorwasserstoffsäure: Di-o-nitroamidophenol (Isopikraminsäure) 908.

Dafert (F. W.), Amylbenzol aus Benzotrichlorid 545 f.; Amylbenzol aus Benzylidenchlorid 546 bis 548; Perjodide aromatischer Basen 686 bis 689; Jodadditionsproduct des Chinolins 689 f.; Nichtbildung von Perjodiden aus primären aromatischen Basen 690.

Dahl, Trennung der von den β-Naphtolsulfosäuren abgeleiteten Azofarbstoffe 1809 f.; violette Farbstoffe aus Diazoazobenzoldisulfosäure und β-Naphtylamin 1810; Dinitro-α-naphtolmonosulfosäure 1816; Farbstoffe aus Phenylamidoazobenzolsulfosäuren 1817.

Dale (R. S.) und Schorlemmer (C.), Verbindungen von Phenolen mit Aminen: Rosanilinaurinat 875 f.; Anilinphenat, Dioxyphenylketon aus Aurin 876.

Damm (G.), siehe Städel (W.).

Damour (A.), Analyse des Jeremejewits 1849 f.; qualitative Analyse des Serpierits von Laurium 1857.

Dana (E. S.), japanischer Antimonglanz 1882; krystallographische Un-

- tersuchung des Monasits von Milhollands Mill, Nordcarolina 1862; krystallographische Untersuchung des Monetits von den Inseln Mona und Moneta 1863.
- Danilevsky (A.), Caseïn 1382; Abhängigkeit der Contractionsart der Muskeln von den Mengenverhältnissen einiger ihrer Bestandtheile (Myosin und Bündelgerüst) 1428 f.
- Danilewsky (B.), Wärmeproduction und Arbeitsleistung des Menschen 1429.
- Danne cy (Guyot), Werthbestimmung der Kaliumsulfocarbonate 1556 f.
- Darton (N. H.), Vorkommen von Hayesin in New Jersey, Analyse des Hayesins 1849.
- Dorp (W. A. van), siehe Hoogewerff (S.).
- Daubrée, kohliger Meteorit von Nogoga, Argentinien 1954.
- Davis (G. E.), Reinigung von Steinkohlengas für den Fall der Verwendung als Heizmaterial, Kohlenwasserstoffe aus Steinkohlengas, Absorption derselben durch Alkohol 1753.
- Day (W. C.), siehe Remsen (J.).
- De bray (H.), Erstarren von Lösungsmitteln 83; Ceroxyd 353 f.; Verhalten von Schwefelkupfer gegen alkalische Sulfomolybdate 378; neue Rhodiumverbindung 439 f.
- Decharme (C.), elektrochemische Figuren 225; Vorlesungsversuche: Wasserkrystalle 260 f.
- Deering (W.), siehe Abel (F. A.).

  De Forcrand, siehe Forcrand
  (de).
- Degener (P.), Bestimmung des Zuckergehaltes der Rüben 1620; Kalksaccharate, Einfluß von Chloriden auf die Ausscheidung des Saccharates 1734.
- Dehérain (P. P.), Düngungsversuche für Mais und Kartoffeln mit verschiedenen Düngern 1722 f.; Düngungsversuche mit salpeters. Natrium und salpeters. Kalium für Kartoffelcultur 1723.
- Dehérain (P.) und Maquenne (L.), Gährung des Zuckers durch Ackererde 1501; Mikroorganismus der Ackererde, Gewinnung der Buttersäure aus vergohrener Zuckerlösung 1713.

- Delachanal (B.), Untersuchung der Asphaltsorten vom Todten Meere 1909 f.
- Delattre, Verwerthung der Waschwässer der Wolle 1784.
- Delbrück (M.), Bacterien gegen Alkohol und gegen Schwefelsäure 1737.
- Demarçay (E.), alkalische Telluriete, Tellurmethyljodid 302; Thoriumsulfat gegen Wasser 409 f.
- Demel (W.), Analysen von Abwässern schlesischer Zuckerfabriken 1726.
- Dennig (A.), spectralanalytische Messungen der Sauerstoffzehrung der Gewebe 1430.
- Dennstedt (M.), siehe Ciamician (G. L.)
- Denza, der Meteoritenfall von Alfianello, Provinz Brescia 1952.
- Depierre (J.) und Spiral (P.), Materialien der in der Zeugdruckerei verwendeten Walzen 1681.
- Deprez (Marcel), elektrische Bussole 200; elektromotorische Kraft einer dynamoelektrischen Maschine 208.
- Derby (O. A.), Fundorte der Diamanten in Brasilien 1827; Bildung der brasilianischen Martite 1914.
- Deros (A.), Bestimmung von Zink und Blei in Eisenerzen durch Elektrolyse 1514 f.
- Dervin (E.), Darstellung von Phosphoroxychlorid 324 f.
- Desains (P.), Vertheilung der Wärme im Sonnenspectrum 242.
- Descloizeaux, Krystallform von Stahlkrystallen 1671.
- Des Cloiseaux (A.), siehe Cloiseaux (A. des).
- Dessauer (Ph.), Sulfitstoffe und die Natroncellulose 1775.
- Dettmer, m-Monobrom-o-nitrobenzoësäuren, α-m-Monobrom-o-diazoamidobenzoësäure 1126.
- Dewar (J.), siehe Liveing (G. D.).

  Dewar (J.) und Scott (A.): Atomgewicht des Mangans 88; Molekulargewicht von Triäthylamin 47, von
  Tetraäthylammoniumbromid, von
  Hexylen 48; Dampfdichte von Platinchlorid, Eisenchlorid, Manganchlorid, Chlorsilber, Jodsilber, Chlorblei,
  Jodkalium, Chlorrubidium und Jod
  48.

- Dézaunay (V.), siehe Andouard (A.).
- Dianin: Phenol gegen übermangans. Kalium: Diphenol 875.
- Dick (A.), Legirung von Kupfer, Zink und Eisen (Deltametall) 1682.
- Dick (G. A.), Härten von Kupferzinkund Kupferzinnlegirungen durch kleine Mengen von Eisen 1681.
- Dieff (W.), Nebenproduct bei der Darstellung des Allyldimethylcarbinols 863 f.
- Diehl (C. L.), Analyse von Succus Liquiritiae 1622.
- Diehl (W.), Bestimmung des Chlors neben Rhodanverbindungen 1532; Bestimmung von Mangan neben kleinen Mengen von Eisen 1567.
- Dieulafait (L.), Verbreitung einzelner Elemente: Zink in Dolomiten 1825 f.; Ammoniak, Mangan und Salpetersäure in Dolomiten, Verbreitung von Lithium, Strontium und Borsäure Mangan im Meerwasserabsatz 1826; Bemerkungen zu der Arbeit von A. Gorgeu: künstlich erzeugte Sulfate 1842.
- Diller (J. S.), Anatas als Zersetzungsproduct von Titanit 1841.
- Ditte (A.), Darstellung krystallisirter Borate auf nassem Wege 341 ff.; Einwirkung der Alkalien auf Bleioxyd und Bleisalze 392; Einwirkung der Salssäure auf Zinnsulfür 401 bis 403; Eigenschaften des Schwefel-, Selen- und Tellurzinns 403 f.; zinnsaure Salze 404 f.; krystallisirte Vanadate 417 bis 419; Darstellung von künstlichem Apatit und Wagnerit 1867, von dem Apatit analogen Bromophosphaten, Bromoarseniaten und Bromovanadinaten 1867 f., von dem Wagnerit analogen Bromoarseniaten, von dem Apatit entsprechenden Jodophosphaten, Jodoarseniaten und Jodovanadinaten 1868.
- Dittler, blaue schwefelhaltige Farbstoffe aus Nitroscaminen 1800 f.
- Dittmar (W.), Wage 1658; Zusammensetzung des Meerwassers, Gehalt desselben an Kohlensäure 1940; Absorptionsfähigkeit von Meerwasser gegen atmosphärische Luft 1940 f.
- Ditscheiner: Krystallform des Trichlorphenolchlors 895.

- Ditscheiner (L.), Krystallform der Monoamidoresoreinmonosulfosäure 1253.
- Divers (E.), Darstellung von Hydroxylamin aus Salpetersäure 303 f.
- Divers (E.) und Shimosé (M.), Einwirkung von Schwefelsäureanhydrid auf Tellur: Tellursulfoxyd 299 f.; neues Telluroxyd 300 bis 302; Reaction von Tellurverbindungen 1537; Untersuchung eines Bleikammerabsatzes 1686.
- Divers (E.) und Shimidzu (T.), Analyse einer orangerothen Varietät des Schwefels (sedi-rin-seki) 1828.
- Dixon (W. A.), Analyse des Monazits vom Vegetable Creek, Neusüdwales 1862 f.; Analyse einer pinitähnlichen Substanz vom Hanging Rock, Neusüdwales 1894.
- Döbner (O.), Condensationsproducte von Benzotrichlorid mit Phenolen und aromatischen Aminen, Benzaurin 694.
- Döbner (O.) und Leymann (H.), Diäthylanilin gegen Benzotrichlorid: Diäthylanilingrün 694 f.; Benzoyldiäthylanilin 695.
- Döbner (O.) und Miller (W. v.), Chinaldin 1828; Tetrahydrochinaldin, Chinaldin-din, Methylhydrochinaldin, Chinaldin-jodmethyl, o-Methylchinaldin, Hydro-o-methylchinaldin, Methylhydro-o-methylchinaldin, p-Methylchinaldin, Hydro-p-methylchinaldin, m-Methylchinaldin 1824; Chinaldinsäure (α-Chinolincarbonsäure) 1325 f.; Chinaldine der Formel R-C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>N, Zimmtanilid, Phenylchinolin 1826.
- Döll (E.), Pseudomorphosen: Strahlkies nach Zinkblende, Zinnober nach Fahlerz, Eisenkies nach Strahlkies und Magnetkies, Zinkblende nach Bleiglanz und Baryt, Quarz und Rotheisenstein nach Granat 1912; Speckstein nach Quarz und Dolomit 1912 f.
- Dölter (C.), Analysen von Augiten aus Gesteinen der Cap Verd'schen Inseln 1888 f.; Formeln von Augiten 1889.
- Dolliak, Vork. von Metallstaub im Schießpulver 1704.
- Donath (E.), Regnerirung von chromoxydhaltigen Flüssigkeiten und Zinnabfällen 1699; siehe Schöffel (R.).

- Donath (E.) und Mayrhofer (J.), Beziehungen zwischendem Quotienten aus Atomvolum und Atomgewicht zur Affinität, gleiches specifisches Volum chemisch ähnlicher Elemente 25 f.
- Dorp (W. A. van), siehe Hoogewerff (A.); siehe Hoogewerff (S.).
- Dott (D. B.), Formen des Morphiums im Opium 1410.
- Drechsel (E.), Phtalylamidoessigsäure (Phtalylglycocoll, Phtalursäure) und Salze derselben 1162 f.; Leucin und Taurin gegen Phtalsäureanhydrid 1163; Versuche in zugeschmolzenen Röhren in kleinem Maßstabe 1524; Modification der Pettenkofersehen Gallensäurereaction 1647.
- Drecker (J.), Ausdehnungsarbeit von Flüssigkeitsgemischen 82.
- Drewsen (V. B.), o-Mononitrobenzylidenaceton, α-Methylchinolin aus o-Mononitrobenzylidenaceton 1323; siehe Baeyer (A.).
- Dryer (Ch. R.), Nachweis von Zinn durch Brucin 1578.
- Dreyfus (E.), Bestimmung des Stickstoffs in Düngern 1589 f.
- Ducretet, Universalgalvanometer ohne Schwingungen 201.
- Dudgeon (P.), Vorkommen von Linarit bei Martingarth, Dumfries 1857.
- Dürre (E. F.), Wärmeverhältnisse des Hochofenbetriebes 1675.
- Dufet (H.), Veränderung der Brechungsexponenten von Wasser und Quarz 236 f.
- Dufour (H.), Differentialthermometer 113.
- Duisberg (C.), Identität von Oxytetrolsäureäther und Succinylbernsteinsäureäther, von Oxytetrolsäure und Chinonhydrodicarbonsäure, Succinylbernsteinsäureäther 1112; Kupferbromacetessigäther 1112 f.; Acetessigäther gegen Brom 1113; siehe Pechmann (H. v.).
- Dumas, Entdeckung der künstlichen Soda 1692.
- Dumond (T. S.), Benzoësäure aus Benzoë, Harn und Toiuol 1122 f.
- Dunnington (F. P.), Fällung von Kupfer als Kupferoxyd 1579; Filtrirwage sum automatischen Aus-

- waschen von Niederschlägen 1657; Analyse des Monasits von Amelia Court House (Virginia) 1862.
- Dunstan (W. R.), Glycerin und polyatomige Alkohole gegen Borax 858.
- Dunstan (W. R.) und Ransom (F.), Einwirkung des Chlors auf Natriumcarbonat 281.
- Dunstan (Wyndham R.) und Short (F. W.), quantitative Bestimmung der Alkaloïde von Nux vomica 1416 f.; Trennung von Strychnin und Brucin 1615 f.; Apparat für continuirliche Extraction 1657.
- Dupré, Untersuchung des Antikesselsteinmittels "Lapidolyd" 1749.
- Durin (E.), Fettsäuren im Torf und Moos von Aven 1769.
- Dutt (U. R.), α-Naphtonitrilmonosulfosaure, α-Naphtonitril 1290 f.
- Duvillier (E.), α-Methyl- und α-Aethylamidocaprocyamidin, α-Oxybutyrocyamin, Aethylamidobutyrocyamidin 485; α-Methylamidocapronsaure und α-Aethylamidocapronsaure 1094.
- Duvillier (E.) und Malbot (H.), Salpetersäure-Aethyläther gegen Ammoniak 853 f.
- Dworkowitsch (P.), siehe Sabanejeff (A.).
- Dyckerhoff (R.), Verfälschungen von Cement 1708.
- Dyson (G.), Verbindungen von Phenolen mit Aminen: Toluidinphenat, Napthylaminphenat, Anilin- $\beta$ -naphtat, Toluidin- $\beta$ -naphtat, Rosanilinphenat, Xylidin- $\beta$ -naphtat 876; Rosanilinaurinat, Anilinaurinat 877.
- Dyson (8.), Kohlenstofftetrabromid, Bromoform und Chlorobromoform aus einem Nebenproducte der Brombereitung 1683.
- Ebell (P.), Ultramarin hoher Vertheilung und Schlemmbarkeit verglichen mit colloïdalen Metallsulfiden 398 f.; Gläser 899.
- Eckmann (C. D.), Extraction von Farbbölsern (Campèchehols) 1792 f.
- Eddy (H. T.), Uratome, kinetische Theorie 112.

- Edinger (E.), Reaction der lebenden Magenschleimhaut und des Pankreas 1498.
- Edlund (E.), Wärmeveränderungen an den Polplatten eines Voltameters beim Durchgange eines elektrischen Stromes 204 f.; elektrischer Widerstand der Gase 212 f.; Electricitätsleitung durch verdünnte Luft 213.
- Eggertz (V.), colorimetrische Bestimmung des Kohlenstoffgehaltes im Eisen 1678; Phosphorbestimmung im Eisen 1674 f.
- Egleston (T.), Beschaffenheit tellurhaltigen Kupfers, Analysen von Kupferstein, Schwarzkupfer und raffinirtem Kupfer 1676; Fortschritte der Gold- und Silbergewinnung 1679.
- Ehrenberg (A.), Zersetzung des Knallquecksilbers 473; Apparat zur Prüfung des Erdöles auf Entstammbarbarkeit 1660, 1755.
- Ehrenwerth (J. v.), Regenerirung der Hochofengase 1675.
- Ehrlich (A.), o-Tolylhydantoïn 498 f.; o-Tolylglycocoll 1041 f.; o-Tolylglycocolltoluidid, α-m-Xylylglycocoll, α-m-Xylylglycocollxylidid 1042; Diazobenzolsulfosäure als Reagens zur Prüfung pathologischer Harne 1650 f.
- Einhorn (A.), Derivate der o-Mononitrozimmtsäure: o-Mononitrophenylβ-brompropionsäure 1178; Lacton der o-Mononitrophenyl-β-milchsäure 1178 f.; o-Mononitrostyrol 1179; o-Mononitrophenyl-β-milchsäure 1179 f.; Lacton der o-Mononitrophenyl-β-milchsäure gegen Ammoniak: o-Mononitrophenyl-β-alanin 1180 f.; o-Mononitrophenyl-β-acetylalanin, Lactam des o-Mononitrophenyl-β-acetylalanins und des o-Mononitrophenyl-β-acetylalanins und des o-Mononitrophenyl-β-alanins 1181.
- Eitner (W.), Schnellgerbverfahren 1780.
- Ekmann, Bestimmung der organischen Substanz im Wasser mittelst Chamaleonlösung 1525 f.
- Ekmann (C. D.), Sulfitstoff, Cellulose aus Flachs 1775.
- Elbers (H. D.), Gewinnung reiner Silicate aus der Hochofenschlacke 1687.
- Elbs (K.), Einwirkung von Chlorpikrin auf Benzol, Phenol und Naphtalin,

- von Triphenylmethanbromid auf Ammoniak 466 f.; siehe Claus (Ad.).
- Elion (H.), Aethylacetessigäther gegen Acetylchlorid: Aethyldiacetylessigäther äther 1080; Natriumacetessigäther gegen Acetylchlorid: Diacetessigäther äther 1080 f.
- Ellenberger und Hofmeister, Nachweis von Salzsäure im Mageninhalte durch organische Farhstoffe, phenolhaltiges Kienholz gegen Salzsäure, Milchsäure gegen organische Farhstoffe 1593.
- Elliot (A. H.), Apparate für schnelle Gasanalyse 1659.
- Elsässer (E.), specifische Volumina von Estern der Fettreihe 71 f.
- Elster (J.) und Geitel (H.), Elektricitätserregung beim Contact von Gasen und glübenden Körpern 192; trockene Accumulatoren 203.
- Eltek ow [Eltek off (?)] (A.), Aether der Formel C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>O 846 ff.: (Methylisopropylketon), Trimethyläthylenoxyd, Isopropyläthylenoxyd 847; Methyläthyläthylenoxyd 847 f.; Isobutylenoxyd, Dimethyläthylenoxyd, Methylpropyläthylenoxyd (Trimethyläthylen) 848; (Methylbutyläthylen 848 f.); Tetramethyläthylenoxyd 849.
- Eltzbacher (F.), siehe Anschütz (R.).
- Ely (J. S.), siehe Chittenden (R. H.).
- Emich (F.), Biguanid 486 f.; Aethylbiguanid biguanidkupfersulfat, Aethylbiguanid und Verbindungen 487 f.; siehe Maly (R.).
- Emmerich, Verunreinigungen der Zwischendecken von Wohnräumen durch organische Substanzen 1662.
- Emmerling (A.) und Loges (G.), Traubensucker und Rohrsucker gegen Kalihydrat: Acetol 979 f.
- Emmert: Butonhexacarbonsaureather 1019.
- Emo (A.), specifische Wärme des Glycerins 124; elektrische Entladung in erwärmter und feuchter Luft 198; siehe Paglian i.
- Engel (R.), allotropische Modificationen des Arsens 330 f.
- Engeloke (J.), isäthionsaures Baryumdiäthylisäthiondischwefelsaures Baryum, dimethylisäthiondischwefel-

saures Natrium 1285; diäthylisäthiondischwefelsaures Natrium, benzolmonosulfosaures Natrium gegen Schwefelsäure und Alkohol 1286.

Engelmann (Th. W.), Farbe und Assimilation der Pflanzen 1896 f.; thierisches Chlorophyll 1490 f.

Engelsing (H.), siehe Claus (Ad.).

Engler (C.), Rohöl der Terra di Lavoro 1764 f.; Prüfung des Bentheimer Asphalts auf seine Tauglichkeit zur Leuchtgas-, Leuchtöl- und Paraffinfabrikation 1766.

Erdmann (E.) und Schultz (G.), Hämatoxylin aus Blauholzextract, Hämatein aus Hämatoxylin 1793.

Erdmann (H.), siehe Fittig (R.).

Erlenmeyer (E.), Constitution der Nitrosoamine 622 f; Nichtbildung von Zimmtsäure aus Brom- oder Chlorstyrol, Phenylpropiolsäure gegen Natrium 1172; Methylenblau 1821.

Erlenmeyer (E.) und Lipp (A.), Tyrosin aus p-Monoamidophenylalanin 1186 f.; Salze des Tyrosins 1188; Derivate der Zimmtsäure: Phenylathylaldehyd, Phenylglycidsaure(Phenyloxyacrylsäure), Phenylglycerinsäure 1188 f.; Phenylchlormilchsäure 1189 f.; Phenyl-α-amidopropionsäure (Phenylalanin), Phenyl- $\alpha$ -hydroxypropionitril 1190; Phenyl-α-hydroxypropionitril gegen Ammoniak: Phenylα-amidopropionitril und Phenyl-αimidopropionitril 1190 f.; Phenyl- $\alpha$ amidopropionsaure 1191 f.; Verhalten der Phenyl-α-amidopropionsäure bei der trockenen Destillation: kohlensaures Phenyläthylamin und Phenyllactimid, Phonyläthylamin 1192 f.; p-Monosulfophenylalanin 1194; p-Mononitrophenylalanin 1194 f.; p-Monoamidophenylalanin 1195 f.; p-Oxyphenylmilchskure, p-Mononitrophenylmilchsäurenitrat 1197; p-Monoamidophenylmilchsäure 1197 f.

Errara (G.), Einwirkung von Chlor auf Cymol 548 f.

Étard (A.), Hydronicotin 1337 f.; Oxytrinicotin 1338; siehe Gautier (A.).

Étard und Richet (Ch.), Bestimmung der Extractstoffe und des Reductionsvermögens des Harns 1650.

Etti (C.), Eichenrindegerbsäure 1228 f.;

Phlobaphen und Eichenroth 1229; neue Eichenrindegerbsäure C<sub>90</sub>H<sub>20</sub>O<sub>9</sub> 1229 f.; Anhydride derselben 1280.

Etsweiler und Wojcik, Einwirkung von Brom auf Ferro- und Ferricyankalium (Tribromtricyan) 594.

Eustis (W. C.), Analyse des Hydrargillits (Gibbsits) von Marianna, Brasilien 1845; Analyse eines Kieselkupfers von der Ivanhoe Grube, Arizona 1879.

Evans (C. S.), spec. Gewicht von weins. Antimonylsilber 51; Antimontartrate 1085 f.; Baryumantimontartrate, Natriumantimontartrate, Silberantimontartrate 1086.

Ewald (C. A.), Milchsäure, Leucin und

Tyrosin im Magen 1497.

Ewald (A.) und Krukenberg (C. Fr. W.), Guaninablagerung bei Fischen 1493 f.

Ewing (J. A.), Coërcitivkraft und magnetische Empfänglichkeit von Eisen und Stahl 227.

Eykmann (J. F.), Untersuchungen japanischer Pflanzen: Bestandtheile der Blätter von Andromeda japonica: Asebotoxin, Asebotin, Aseboquercetin, Asebofuscin 1410; Scopolein und Scopolin aus Scopolia japonica 1410 f; Macleyin aus Macleya cordata, Chelidonin aus Chelidonium majus, Nazdinin und Berberin aus Nandina domestica, Berberin aus Orixa japonica 1411; Bestandtheile von Skimmia japonica: Skimmin 1411 f.; Salpetrigsäure-Aethyläther als Reagens auf Phenol 1604.

Eymonnet, siehe Lépine (R.). Eymonmet (L.), Bestimmung von Phosphorsäure im Urin 1648.

Fairley (Th.), Gasbrenner 1655.
Fallières (E.), Bestimmung von Schwefelkohlenstoff im Sulfocarbonst 1556.

Famintzin (A.), Studien über Krystalliten 2.

Fassbender (G.), Bestimmung des Stickstoffs in Düngern 1590.

Faucon, Vernichtung der Phylloxera durch Inundation 1713.

- Faulenbach (C.), Bestimmung der Stärke in Nahrungsmitteln 1620 f., löslicher Kohlehydrate neben Stärke 1621.
- Fayol, Ursache der Selbstentzündung der Steinkohlen 1755.
- Feichtinger, Ursache der sauren Reaction von mit Harzleimung versehenen Papieren, schwefelsaure Thonerde gegen Alkohol und gegen Aether 1778.
- Feitelberg, siehe Meyer (H.).
- Féris (B.), siele Boche fontaine.
- Ferrari (P.), saures schwefelsaures Kali gegen Aether-Alkohol (Bestimmung der Weinsäure) 1607.
- Ferrini (E. R.), Quotientengalvanometer 200.
- Festing, siehe Abney (W. de W.).
- Fevre (A.), Mono- und Dinitrosoresorcin und Derivate 916 f.
- Filehne: Wirkung der Oxychinolinderivate auf den Organismus 1317;
  Wirkung des chlorwasserstoffsauren
  Piperidins, des Dimethyltetrahydrochinoliniumchlorids, der sauren Sulfate von Methyl- und Aethyltetrahydrochinolin auf den Organismus 1822.
- Fileti (M.), Skatol aus monoamidound mononitrocumins. Baryum 821; Indol aus Skatol und Cumidin 822.
- Filhol (E.) und Senderens, thermische Untersuchung der Einwirkung von Schwefel auf die Oxyde der Alkalimetalle 175; Einwirkung des Schwefels auf die alkalischen Phosphate 314 f.
- Finkener, basischer Process der Entphosphorung des Roheisens 1667 f.; Analysen von basischen und sauren Futtern, Schlacken, Roheisen und Stahl 1668.
- Fino (V.), Analyse eines Rhodonits von Viù, Provinz Turin 1891.
- F is cher (E.), Benzdiacetonamin, Benzdiacetonalkamin 650 f.; Triacetonin 651 f.; Umwandlung des Tropins in Tropidin, Triacetonmethylenalkamin 652; Phenylhydrazinphenylglyoxylature und Phenylhydrazinlävulinsäure 805; Bildung von Methylenblau als Beaction auf Schwefelwassersoff 1535; Analyse des Cuspidins vom Vesuv 1904; siehe Penzoldt (F.).

Fischer (E.) und Jourdan (F.), Verbindungen der Brenztraubensäure mit dem Phenyl- und Methylphenylhydrazin: Phenylhydrazinbrenztraubensäure und ihr Aethyläther 804 f.; Phenylhydrazinbrenztraubensäure gegen Natriumamalgam: Phenylhydrazinpropionsäure, Methylphenylhydrazinbrenztraubensäure 806.

Fischer (E.) und Koch (H.), Phtalylacetessigsäure-Aethyläther 1216 f.

- Fischer (E.) und Kuzel (H.), o-Hydrazinzimmtsäure 796 f.; Indazol 797f.; o-Hydrazinhydrozimmtsäure Amidohydrocarbostyril aus hydrazinhydrozimmtsulfosauremNatrium798 f.; Aethylamidohydrocarbostyril Monoathyl-, Diathyl- und Nitrosomonoathyl-o-amidozimmtsaure 807; Aethylchinazolmonocarbonsäure807f.; Aethylchinazol aus Aethylchinasolmonocarbonsaure, Salze des Aethylchinazols 808; Aethylchinasolmonocarbonsäure gegen Brom : Monobromund Dibromäthylchinazolmonocarbonsaure 809; o-Aethylamidohydrosimmtsäure 816 f.; Mononitrosoäthyl-o-amidohydrosimmtsäure 817; Aethylhydrocarbazostyril aus Aethyl-o-hydrasinhydrosimmtsäure 817 f.; Hydrocarbostyril, Carbostyril und Hydrazinbenzoësäure-Anhydrid gegen Mineralsäuren 818; Benzoylaceton aus Benzoylacetessigather 983 f.; o-Mononitrocinnamylacetessigsäure - Aethylather auso-Nitrocinnamylchlorid 1221; o-Mononitrocinnamylmethan, o-Mononitrocinnamylaceton 1222; Acetonylchinolin 1222 f.; Methylchinolin aus Acetonylchinolin und aus o-Mononitrocinnamylacetessigsäure - Aethylather, Cinnamylacetessigsaure-Aethyl-**Sther** 1223.
- Fischer (E.) und Reese (L.), Caffeinderivate aus Chlorcaffein, Diathoxy-hydroxycaffein, Destillation von Amalinsaure: Desoxyamalinsaure 1336; Bromguanin, Bromxanthin aus Bromguanin 1837.
- Fischer (F.), Untersuchung der Canalgase von Hannover 1724 bis 1726; Reinigung von Kesselspeisewasser 1749; Einfluß der künstlichen Beleuchtung auf die Luft geschlossener Räume 1751; Leuchtgasheizung 1758.

- Fischer (Ferd.), sogenannte flammenlose Verbrennung 152 f.; die Rauchgase einer Dampfkesselfeuerung, Beurtheilung einer Feuerung durch die Rauchgasanalyse 1750; Methode der Untersuchung von Leuchtgas 1752 f.; Betrieb von Gaskraftmaschinen durch Generatorgase 1753.
- Fischer (H.), Neuerungen in der Gespinnstfabrikation 1777; Natronthonerdeaugit aus Birma 1890; mikroskopische Untersuchung von Nephriten 1892.
- Fischer (H.) und Rüst (D.), mikroskopisches und optisches Verhalten der fossilen Kohlenwasserstoffe, Kohlen und Harze, Arsengehalt einer Ruhrkohle 1906.
- Fischer (O.), Methylacridin 683;  $\alpha$ -Oxychinolinderivate: a-Oxyhydromethylchinolin 1816; chlorwasserstoffα -Oxyhydromethylchinolin saures (Kairin) 1816 f.;  $\alpha$ -Oxyhydro**ä**thylchinolin, chlorwasserstoffsaures Oxyhydroäthylchinolin (Kairin A),  $\alpha$ -Aethoxychinolin,  $\alpha$ -Aethoxyhydrochinolin, α-Aethoxyhydromethylchinolin, Kairocoll 1317; α-Oxychinolin aus Theorchinolin 1318; grünblaue Farbstoffe aus Trichlorbenzaldehyd und Dialkylanilinen 1799 f.; Leukobase aus Dimethylanilin 1800; siehe Besthorn (E.).
- Fischer (O.) und German (L.), Skatol durch Erhitzen von Anilin und Chlorzink mit Glycerin 826 f.; die Leukobase des Methylvioletts, Acetyltetramethylpararosanilin gegen Salzsäure 1803.
- Fischer (O.) und Körner (G.), das Methylviolett des Handels 1803 f.; grüner Farbstoff aus Methylviolett 1803 f.; Acetylpentamethylparaleukanilin, Pentamethylparaleukanilin, violetter Farbstoff aus Pentamethylparaleukanilin, Jodmethylat des Pentamethylparaleukanilins 1804.
- Fischer (O.) und Riemerschmied (C.), Pyridinmonosulfosäure 1239 f.; Salze derselben, β-Piridindibromid 1240.
- Fittica (F.), Darstellung des vierten Monobromphenols 898 f.; Verhalten desselben gegen Salpetersäure 899 f., gegen Kali 900.

- Fittig (R.), Delta-Lactone und Lactone gegen Wasser 996; Bildung und Verhalten der Lactone 1028; Perkin'sche Synthesen 1116.
- Fittig (R.) und Erdmann (H.), Synthese des  $\alpha$ -Naphtols 940 f.
- Fittig (R.) und Röder (F.), Vinylmalonsäure 1093 f.; Monobromäthylmalonsäure, Butyrolactoncarbonsäure, isomere Crotonsäure aus Vinylmalonsäure 1094.
- Fittig (R.) und Schneegans, die Natriumsalze der Fettsäuren gegen Valeraldehyd und Oenanthol 1117.
- Fittig (R.) und Slocu m (F. L.), Synthese nach Perkin: Phenylangelicasaure 1116 f.
- Fittig (R.) und Stuart (Ch.), Synthesen nach Perkin: Zimmtsäure, Phenylcrotonsäure 1116.
- Fitz (A.), Vergährung von Zucker, Milchzucker, Mannit, Dulcit und glycerinsaurem Calcium durch einen Spaltpilz 1506.
- Flawitzky (F.), chemische Wechselwirkung der elementaren Atome 31.
- Flechsig (E.), Identität von Cellalosesucker mit Dextrose 1868.
- Fleck (H.), Nachweis von Arsenik in Verbrauchsgegenständen 1548 f.
- Fleischer (M.), chemisch-geologische Studie über das Kehdinger Moor 1715; Düngung und Meliorirung des Moorbodens 1720.
- Fleischer (M.), König (A.) und Kifsling (R.), Verhalten schwerlöslicher Phosphate im Moorboden und gegen schwache Lösungsmittel 1720.
- Fleischmann (W.) und Morgen (A.), Untersuchung der Scherff'schen Flaschenmilch 1728 f.
- Fleisner (F.), siehe Lippmann (E).
  Fletcher (L.) Ausdehnung der Krystalle durch die Wärme 1; die Zwillingsgesetze des Kunferkieses 1833 f.
- lingsgesetze des Kupferkieses 1833 L Fletcher (R.), Spongilla fluviatilis im Bostoner Leitungswasser 1527.
- Fleury (G.), Zersetzung einer verdünnten Oxalsäurelösung 1044.
- Flight (W.), Analysen von Kupferkiesen 1884; Analyse und Vorkommen von Evigtokit 1848; Analyse des Liskeardits von Chyandour, Cornwall 1869 f.; Feldspathe und Wollastocit gegen Lösungen von Natriumhydroxyd und Natriumearbonat 1895; Ana-

lyse des Meteoriten von Alfianello, Provins Brescia 1952 f.

Florio (F.), Löslichkeit des Morphins 1343; Salze des Morphins 1343 f.

Flückiger (F. A.), Bildung eines von einer Polykohlensäure sich ableitenden Kaliumcarbonats 345.

Foakes (J. E.), Laboratoriums-Filter-

presse 1658.

- Fock (A.), Krystallform der Mononitrovaleriansäure 1089; Krystallform des Terpenylsäure - Aethyläthers 1111 f.
- Fodor (J.), mikroskopische Untersuchung von Trinkwasser 1527.
- Fodor (J. v.), Nachweis von Kohlenoxyd durch neutrale Palladiumchlorürlösung 1555.

Föhr, Analyse eines dolomitisches Kalksteins vom Bieleberg, sächsischen Erzgebirge 1850 f.

Föhr (C. F.), quantitative Bestimmung sehr kleiner Silbermengen auf trockenem Wege 1581.

Förstner (H.), Analyse des Plagioklasbasaltes der Insel Ferdinandea 1931.

Fontaine (W. F.), Beschreibung des Spessartins von Amelia County, Virginia 1880 f.; Analyse eines Helvins 1882.

Forcrand (de), thermische Untersuchung der Natriumalkoholate 176 f.; des Baryumalkoholats, Natriumglycolats, Kaliumphenats 177, der Glycolate sowie ihres Natrium- und Ammoniumsalzes 177 bis 179, der Glycolate 179 bis 182; Berechnung thermischer Werthe 182 f.; Umwandlungswärme des Glycolids in Glycolsäure 183; Bildungswärme der Glycolsäure aus Glycolid, Hydratationswärme des Glycolids 1044.

Forquignon (L.), siehe Lespiault (G.).

Forrer (C.), α-Monochlorzimmtsäure aus Phenylchlormilchsäure 1175 f.

Forster (J.), Einflus von mit Borsäure conservirten Speisen auf den menschlichen Organismus 1724.

Fort (J. A.), physiologische Wirkungen des Kaffees 1489.

Fossek (W.), acetonfreier Isobutyraldehyd 950; Isobutyraldehyd gegen alkoholisches Kali: Diisopropylglycol 950 f.; Derivate des Diisopropylglycols 951.

Foster, Gewinnung von Ammoniak bei der Coaksbereitung 1754.

Foster (G. C.), Bestimmung des Ohm 210.

Fost er (W.). Stickstoffgehalt der Durhamkohle, trockene Destillation derselben 1684.

Foullon (H. v.), Fünfling von gediegenem Kupfer von Schneeberg, Sachsen 1828; Egleston's Theorie der Bildung von Goldnuggets auf secundärer Lagerstätte 1829; Untersuchung des Uranpecherzes von Stony Point, Nordcarolina und seiner Verwitterungsproducte (Gummit, Uranophan), Trennung von Calcium und Uranoxyd 1843 f.; Zusammensetzung des Uranothallits vou Joachimsthal 1854; Analysen der Chloritoïdschiefer von Kaisersberg bei St. Michael ob Leoben 1926; Analyse des Meteoriten von Alfianello, Provinz Brescia 1952 bis 1953.

Fouqué und Levy (Michel), Krystallformen der Mesitylbromide 595.

Foussereau (G.), elektrischer Leitungswiderstand des Glases, einiger isolirender Substanzen 215.

Fox (W.), Brauchbarkeit fetter Oele als Schmiermittel 1632; Nachweis von Baumwollsamenöl im Olivenöl 1632 f.; siehe Wanklyn (J. A.).

Fraas (O.), Vorkommen von Phospho-

rit im Aveyronthale 1867.

Franchimont (A. P. N.), Nitramide der Fettreihe 470 f.; Mononitrodimethylamin, Diäthylharnstoff, Nitramide gegen wasserfreie Salpetersäure, Monound Dimethylharnstoff, Monound Dimethylacetamid gegen wasserfreie Salpetersäure, Diacetamid 636 f.; Oxycellulose gegen Essigsäureanhydrid und Chlorzink 1366; Cellulose und Stärke gegen Brom 1366 f.

Francke (G.), Stärkebestimmung in Körnerfrüchten 1622.

Frank (A.), Gewinnung poröser Steinmassen 1711; Anwendung des Broms als Desinfectionsmittel 1728.

Frankland (E.) Ladung und Entladung der Accumulatoren, Occlusion von Sauerstoff und Wasserstoff 203 f.

Frankland (P. F.) und Jordan (F.), Untersuchung der bei der Um-

wandlung von Gras in Heu entstehenden Gase 1715 f.

Frankland (P. F.) und Turner (T.), Phenol gegen Allyljodid und Zink:

Propylphenol 982 f.

Freda (G.), Analyse von Monticellit (?) 1876; Analyse eines Humits vom Monte Somma 1878; Analyse eines blaugefärbten Augits 1889; Analyse oberflächlich zersetzter Leucitkrystalle vom Monte Somma 1915.

Frentzel (J.), Hexylalkohol, Darstellung und Derivate 862 f.; Derivate des Hexylamins: hexylsulfocarbaminsaures Hexylamin und Dihexylsulfoharnstoff, Hexylsenföl und Monohexylsulfoharnstoff 863.

Frenzel (A.), Analyse des Alloklases von der Elisabethgrube bei Oravicza 1831; Analyse des Rezbanyits 1834 f.; Uebersicht der Schwefelbleiwismuthverbindungen 1835; Türkisanalysen

1865.

- Fresenius (R.) und Borgmann (E.), Analysen reiner Naturweine 1628; Untersuchung von Traubenweinen und Obstweinen 1739.
- Fresenius (W.), Arsengehalt des Glases, Nachweis von Arsen nach dem Verfahren von Fresenius und Babo 1547 f.; Bestimmung der Gesammt-Weinsäure im rohen Weinstein 1606.
- Freund (L.), Amidonaphtalindisulfosäuren, Farbstoffe aus Amidonaphtalindisulfosäuren 1810.
- Freydl (J.), Destillation von Seignettesalz mit Kalk 1084 f., von citronensaurem Natrium mit Kalk 1085.
- Friedburg (L. H.), Absorption von Stickstoffdioxyd durch Schwefelkohlenstoff 307 f.; Schwefelkohlenstoff 337; siehe Grothe (O.).

Friedel (C.), Analyse des Brucits von Cogne, Valle d'Aosta 1844.

Friedel (C.) und Curie (J.), Pyroelektricität des Quarzes 198 f.

Friedel (C.) und Sarasin (E.), künstliche Darstellung von Albit, Analcim und Orthoklas 1897 f.

Friedländer (E.), Derivate des α- und β-Naphtols: Phenyl-β-naphtylamin und Phenyl-α-naphtylamin 941; p-Tolyl-β-naphtylamin und Derivate 941 f.; p-Tolyl-α-naphtyl-

- amin 942; o-Tolyl-β-naphtylamin und Derivate 942 f.; o-Tolyl-α-naphtylamin 943.
- Friedlander (P.), p-Mononitrobenzaldoxim 972 f.
- Friedländer (P.) und Gehring (C. F.), Chinolinderivate aus e-Mone-amidobenzaldehyd 1309 f.; Chinolin, Chinaldin, α-Phenylchinolin, β-Phenylchinolin, Methylchinolin-β-carbonsäure-Aethyläther, Oxychinolinmethylketon, Oxychinolinphenylketon 1310.
- Friedländer (P.) und Mähly (J.), Isoïndol, Dinitrozimmtsäure-Aethyläther gegen Zinn und Salzsäure: p-Monoamidophenylamphinitril 819 f.; Dinitrozimmtsäureäther 1184 f.; Dinitrozimmtsäure, Dinitrostyrol, Verhalten der Dinitrozimmtsäureäther beim Umkrystallisiren aus Methyloder Aethylalkohol 1185; Diamidozimmtsäure 1186.
- Friedländer (P.) und Wletigel (S.), Anthranilmonocarbonsäure 701 f.; Monobenzoylanthranil, Constitution des Anthranils 702.
- Friedrich (R.), Derivate der Mosschlorerotonsäuren : β-Aethoxycrotonsäure 1056 f.; Tetrolsäure aus
  den β-Chlorerotonsäuren, Constitution der β-Chlorisocrotonsäure 1057;
  α-Methyl-β-äthoxycrotonsäure aus
  α-Methyl-β-chlorerotonsäure 1057 f.;
  α-Monochlorerotonsäure aus Butylchloral und aus α-β-Dichlorbuttersäure, Constitution des Butylchlorals
  1058.
- Fries (L.), siehe Bungener (H.). Fritts (C. E.), neue Form der Selenzelle 204.
- Fröchtling (L.), Di-m-nitrobensotsäure 1123; siehe Böcker.
- Fröhlich (J.), Bestimmung des Ohm 211.
- Fröhlich (O.), Widerstand des elektrischen Lichtbogens 218.
- Fromme (C.), elektrisches Verhalten von Platin, Palladium, Gold, Gaskohle und Aluminium in Bunsenscher Chromsäurelösung und in Salpetersäure 208; magnetische Experimentaluntersuchungen 228.

Frutiger (G.), siehe Prevest (J. L.).

- Fubini (S.) und Santangelo la Seta, Einfluß des eitronensauren Eisens auf die Harnstoffausscheidung 1470.
- Fubini (8.) und Spallita (F.), Einflus des Jodoforms auf die Harnstoffausscheidung 1470 f.
- Fürth (A.), Isonitrososäuren : α-Isonitrosovaleriansäure, o- und p-Aldehydosalicylsäure gegen Hydroxylamin : o- und p-Aldoximsalicylsäure 1024.
- Fürth (H.), Kohlenwasserstoff C<sub>16</sub>H<sub>19</sub> aus Coccinin und Carmin, Coccinin gegen Acetylchlorid 1497.
- Funaro (A.) und Busatti (L.), Analyse des Aphrosiderits von Bottino bei Serravezza 1887; Analyse des Wollastonits von S. Vito, Sardinien 1888.
- Gabriel (S.), Nitrosooxindol, aromatische Isonitrosoverbindungen: o-Mononitrophenylnitrosoëssigsäure-Aethyläther 609; Phenylisonitrosoessigsäure-Aethyläther 609 f.; m-Mononitrobensaldoxim und Derivate 610 f.; m-Monoamidobensaldoxim 973; m-Monoamidobensaldoxim 973; m-Monoamidobensaldoxim 978; innere Anhydride einer β-Isonitrosopropion-o-benzoësäure und der Phenylmethylacetoxim-o-carbonsäure 1214 f.; inneres Anhydrid der Dibromphenylmethylacetoxim-o-carbonsäure 1215 f.
- Gabriel (8.) und Borgmann (0.), m-Mononitrophenylessigsäure aus m-Mononitrophenylessigsäure aus o-Mononitrophenylessigsäure aus o-Mononitrophenylessigsäure aus o-Mo-
- Gabriel (8.) und Herzberg (M.), p-Mononitrobenzaldoxim 972 f.; p-Monoamidobenzaldoxim und Derivate, p-Amidobenzaldehyd und Derivate 978; im Phenylkern substituirte Zimmt- und Hydrozimmtsäuren : o-Monochlorzimmtsäure. o-Monoo-Monojodchlorhydrozimmtsäure, simmtsaure, o-Monojodhydrozimmtsaure 1178; p-Acetamidozimmtsaure, Dinitroacetamidostyrol, Mononitroacetamidozimmtsäure 1174; m-Mononitro-p-amidosimmtsäure 1174 f.; m-

- p-Diamidozimmtsäure, Monobromacetamidostyrol 1175.
- Gaglio (G.), Bildung der Oxalsaure im thierischen Organismus 1474.
- Gaines (R. H.), Salpetrigsaureanhydrid 807.
- Gal (H.), Diffusion von Alkohol 104 f.; Amide gegen Zinkäthyl : Zinkacetamid, Zinkbutyramid, Zinkcarbamid, Zinkoxamid 1020; Zinkäthyl gegen Amine und Phosphine 1296 f., gegen Nicotin, Chinolin und sauerstoffhaltige Alkaloïde 1297.
- Galippe. Kupfergehalt von Getreide, Mehl und Brot 1623; Kupfergehalt verschiedener Cacaosorten 1632.
- Galle (C.), Synthese aromatischer Kohlenwasserstoffe 554 bis 558; Dimethylmono-, Dimethyldi-, Dimethyltetraäthylbenzol 554; Tetraäthylbenzol und Derivate 555 f.; Hexaäthylbenzol 557.
- Gallia (J.), der Meteoritenfall von Alflanello, Provinz Brescia 1952.
- Galloway (R.) und O'Farrel (Fr. J.), Dampfanlage für eine Laboratoriumseinrichtung 1656.
- Gantter (F.), Weinfarbstoff 1740.
- Garrod (A. B.), Harnsäurebildung im Thierkörper 1467 f.
- Gasparin (P. de), Bestimmung der Phosphorsäure in der Ackererde 1622 f.; Vernichtung der Phylloxera durch Inundation 1713.
- Gattermann (L.), Salze des symmetrischen Tribromanilins 696 f.
- Gautier (A.) und Étar d (A.), Producte der Eiweisskulnis (Skatol, Hydrocollidin, Amidostearinskure, Glucoprotein 1378 f.
- Gavazzi (A.), Einwirkung von gasförmigem Phosphorwasserstoff auf Platinchlorid 437.
- Gawalovski (A.), Anwendung eines Gemenges der alkoholischen Lösungen von Phenolphtalein und Methylorange als Indicator in der Alkalimetrie und Acidimetrie 1518; Verbesserungen an Extractionsapparaten 1657; Scheidetrichter, Fettbestimmungsapparat 1658; Modification des Erdmann'schen Schwimmers, Heberbürette 1659; Aufbewahrung von Eisenvitriol 1660; Druckflasche zur Verzuckerung der Stärke 1661.

- Gawrilow, Zusammensetzung einer Humussubstanz aus russischem Tschernosem des Gouvernements Tula 1715.
- Geissler (E.), Analysen von Pfeffersorten 1631.

Geitel (H.), siehe Elster (J.).

- Gélis, Sulfocarbometer zur Bestimmung des Schwefelkohlenstoffs in Sulfocarbonaten 1660.
- Genth (F. A.), Analyse eines Kupfernickels von Silver Cliff, Colorado 1829; Analyse einer Zinkblende von Cornwall, Pennsylvania 1832; Analyse und Krystallform eines Hüttenproductes von Argo, Colorado 1832 f.; Korund und seine Umwandelungsproducte 1835 bis 1837; Analyse des Spinells von Carter Grube, Nordcarolina 1836, von Feldspath, Glimmer und Oligoklas, Unionville, des Glimmers von Bradford, Alabama, von Margarit, Nordcarolina, Pennsylvania 1836 f.; Analyse des Titaneisens von Bradford, Alabama 1838; Allanitanalysen 1873 f.; Analysen von Talk und Anthophyllit aus Castle Rock, Pennsylvania 1887; Analyse des Berylls von Alexander County, Nordcarolina 1894; Analyse Prehnits von Cornwall, Pennsylvania 1895; Umwandlungen von Orthoklas in Albit, Analysen des Orthoklases von Delaware County, Pennsylvania 1896; Analyse des Pyrophyllits von Drifton, Pennsylvania 1903; Pseudomorphose von Talk nach Magneteisen 1915.
- Genth (F. A.) und Keller (H. F.), Gahnitanalysen 1842 f.
- Genth jun. (F. A.), Analyse des Granits von Wilkes County, Nordcarolina 1886 f.; Analyse des Albits von Delaware County, Pennsylvania 1896.
- Gerber (M.), Atomgewichte und Prout'sche Hypothese 33; Methoden der Zuckergewinnung aus den Melassen 1735 f.
- Gerber (N.), Erzeugung von künstlichem Fettkäse 1730.
- Gerhardt (C.), Leucin und Tyrosin in den Fäces Ikterischer 1652.
- Gerland (E.), Contactelektricität 204. German (L.), siehe Fischer (O.).

- Gernes (D.), Erstarrungsdauer des überschmolsenen Schwefels 284 bis 287.
- Gerosa (G.), siehe Cantoni (C.). Gerrard (A.), Gelsemin und Salse desselben 1853 f.
- Gerson (G. H.), Beiträge sur Spüljauchen-Rieselkunde 1726.

Gerver (F.), siehe Kühn (G.).

- Geuther (A.), gelbe und rothe Modification des Bleioxyds 390 bis 392; Abkömmling des Mannits in einer käuflichen Buttersäure 864 f.; Phonol und Kresol gegen Dreifsch-Schwefelphosphor 875; Constitution des Acetessigäthers 1065; Derivate der Dischwefelsäure 1239.
- Geuther (A.) und Bachmann (A.), Aldehyd-Aethylchlorid, Acetate 468 £
- Geuther (A.) und Laatsch (H.), Darstellung und Zersetzungsproducts des Aethylidenoxychlorids 467 L; Zersetzungen des Aldehyd-Aethylchlorids 468.
- Gevekoht (H.), Nitroacetophenous, o-Mononitrobenzoylaceton, Derivate des o-Mononitroacetophenous (Monochlor-o-nitrostyrol) 983.
- Giacosa (P.), Abrotin aus Artemisia abrotanum (L.) 1356; Glaskörper des menschlichen Auges 1449; Verhalten der Nitrile (Benzonitril, Phenylacetonitril, Acetonitril, Propionitril) im Organismus 1478; Vergiftung mit Amanita Pantherina 1488; Muscaria aus Amanita Pantherina und Amanita Muscaria 1488 f.; Epicometis hirsutella 1496.
- Giacoso (P.), Keime der Luft in großen Höhen 1511.
- Gibbons (W.), ölsaures Uran 1115. Gibbs (W.), complexe Molybdän- und Wolframsäuren 382 bis 384.
- Gibertini (A. und D.), Form der Schwefelsäure im Weine 1408 f.
- Gibier (P.), Apparat sur Ersengung niedriger Temperaturen 114.
- Giesel (F.), siehe Liebermann (C.). Gilbert (J. H.), siehe Lawes (J. B.).
- Gilhausen (v.) und Gentard, Ausstreichen der Gährbottiche mit schwesigsaurem Calcium 1738.
- Gintl (W.) und Reinitzer (F.), Bestandtheile der Blätter von Fraxines excelsior: Fraxinusgerbeiture 1412

- Girard (A.), Zuckerbildung in den Blättern der Zuckerrübe 1788.
- Girard (C.) und Pabst (A.): färbende Eigenschaften neuer Azoderivate: der p-Diazobenzolmonosulfosäure, der Diazonaphtalinsulfosäure, des Diazodinitrophenols 776.
- Gladding (Th. S.), Bestimmung der Phosphorsäure als Magnesiumpyrophosphat 1542 f.
- Gladstone (J. H.) und Tribe (A.), Elektrolyse von Schwefelsäure (Ueberschwefelsäure) 222; schwammiges Blei gegen chlorsaures und salpetersaures Kalium 390; Verhalten von Rohrzuckerlösungen beim Kochen mit dem Kupferzinkpaare und beim Erhitzen für sich 1362; Nachweis von Hydroxylamin durch das Ne seler'sche Reagens 1538; Wiedergewinnung von Jod aus den Rückständen organischer Jodide 1594; Reaction auf Alkohol 1601.
- Glafsner (R.), siehe Claus (Ad.). Glyckherr (Fr.), siehe Claus (Ad.). Gnétat (L.) und Chavanne (J.), Chromeisen 1680 f.; Wolframeisen, Phosphorkupfer 1661.
- Godefroy, Einwirkung von Chlor und Kaliumdichromat auf Alkohol 464 f.

Ø

3

>

۶

- Göbel (F.), Bestimmung der Essigsauren Kalk 1605.
- Gohring (C. F.), siehe Friedländer (P.).
- Goldberg (A.), Stickstoffbestimmung in Nitro-, Azo- und Diazoverbindungen 1587 f.
- Goldschmidt (H.), β-Diphenylglyoxim, Monoïsonitrosophenanthrenchinon 989; Monoïsonitrosoanthrachinon 990.
- Goldschmidt (H.) und Constam (E. J.), Pyridinbasen des Steinkohlentheers, Cospitin 665 f.
- Goldschmidt (H.) und Meyer (V.), \alpha-Diphenylglyoxim 989.
- Goldschmidt (V.), Indicatoren zur Bestimmung des specifischen Gewichtes von Flüssigkeiten 1917.
- Goldschmiedt (G.), Pyrenchinon und Derivate: Pyrenhydrochinon, Dibrompyrenchinon, Tribrompyrenchinon 1013; Carbonyldiphenyloxyd

- aus Trisalicylosalicylsäure, aus Tetrasalicylid, sowie aus p-oxybenzoësaurem Calcium, Diphenylenoxyd aus p-oxybenzoësaurem Calcium 1187; Papaverin gegen übermangansaures Kalium, gegen Salzsäure, Papaverin gegen schmelzendes Kali: Dimethylhomobrenzcatechin und Protocatechusäure 1847.
- Goldschmiedt (G.) und Wegscheider (R.), Pyrenderivate: Chlorpyrene 577 f.; Pyrenmono- und -disulfosäure 579; Pyrenmonocyanür, Pyrenmonocarbonsäure 580.
- Goldstein, specifische Atomwärmen der Elemente 117 f.
- Gonnard (F.), Glimmerdiorit (Vaugnerit) von Vaugneray, Departement Rhône 1928; Beschreibung eines dem Eukrit verwandten Gesteines von Saint-Clement, Puy de Dome 1928.
- Gontard, siehe Gilhausen (v.).
  Gorboff (A.) und Kessler (A.), Natriumisobutylat gegen Jodosorm:
  β-Dimethylacrylsäure 860; Dimethyl-

acrylsäure 1090.

- Gore (G.), Einwirkung reducirend wirkender Gase und Flüssigkeiten auf Metalllösungen 336 f.; Linksweinsäure 1084.
- Gorgeu (A.), schwesligsaures Manganoxydul, Mangansulste 370 bis 372; Darstellung von krystallisirtem Hausmannit, Baryt, Cölestin und Anhydrit, Löslichkeit der Sulfate in Chloriden 1842; Darstellung von künstlichem krystallisirtem Rhodonit und Tephroit 1876; künstliche Darstellung und Analyse von Spessartin 1881.
- Gorkom (van), Analyse der Asche des Lamongan, Analyse vulcanischer Asche von Arosbaja auf Madoera 1934 f.
- Gottlieb (E.). Zusammensetzung und Verbrennungswärmen von Hölzern 1778 f.; Verbrennungswärme der Cellulose und der Baumwollenkohle 1774.
- Gouy, Bewegungen und Deformationen dünner Elektroden 220; Polarisation des gebeugten Lichtes 255.
- Grabfield (J. P.), spec. Gewicht von Eisenchlorürund -chlorid, von Chromchlorür und -chlorid 51.
- Grabe (C.), Formel des Acridins 683;

sehwesligsaures Acridin 688 f; Acridinoctohydrür 684; Dioxydiphenylenketonoxyd, ein Isomeres des Euxanthons, aus Diamidocarbodiphenylenoxyd 998 f.; Vorkommen von Euxanthon im Purré 994.

Grabe (C.) und Guye (Ph. A.), Naph-

talinhydrure 572 bis 574.

- Gräbe (C.) und Schmalzigaug, Phtalsäureäther 1160 f.; Phtalsäure-Aethyläther, Phlalsäure-Methyläther, Tetrachlorphtalsäure - Aethyläther 1161.
- Graeff (Fr.), Einwirkung rauchender Salpetersäure auf Naphtonitrile (Nitronaphtonitrile) 483; Mononitronaphtalincarbonsäuren: Mononitro-α-naphtoësäure (Schmelzp. 241,5°), Salze und Aether derselben, Mononitro-α-naphtoësäure (Schmelzp. 255°) 1223 f.; Mononitro-β-naphtoësäure, Salze und Aether derselben 1224 f.

Graetz (L.), Wärmeleitungsfähigkeit von Flüssigkeiten 115 f.

- Gramont (A. de), Propylenacetal 857. Graves (E. E.), siehe Plimpton (R. T.).
- Gray (A.), Bestimmung der Intensität eines kräftigen magnetischen Feldes 227.
- Greene (W. H.), neue Form des Ureometers 1661.
- Greenish (H. G.), Bitterstoffe aus Nerium odorum 1416.
- Gréhant und Quinquaud, Kohlenoxydvergiftung 1486; Bestimmung von Chloroform im Blute anäethesirter Thiere 1640.

Grete (E. A.), Bestimmung der Phosphorsäure in eisen- und thonerdehaltigem Materiale 1544.

Griefs (P.), Einwirkung aromatischer Amine auf Cyancarbimidamidobensoësäure: Glycocyamine 485 f.; Diazoverbindungen: Azotripelbasen: Azo(Benzol-Phenylendiamin-Benzol) 762 f.; a- und β-Azo- (Benzol-Phenylendiamin-Benzol) 763 f.; Azo-(p-Toluol-Phenylendiamin-Benzol) 763 f.; Azo-(p-Toluol-Phenylendiamin-Benzol) 763 f.; Azo-(p-Toluol-Phenylendiamin-Benzol) 764; Azo-(m-Benzoësäure-Phenylendiamin-Benzol) 764 f.; Azo-(Dibenzol-Phenylendiamin) 765 f.; Azo-(Dibenzol-Toluylendiamin), Azo-(p-Sulfoxylbenzol-Toluylendiamin), Azo-(p-Sulfoxylbenzol-Toluylendiamin), Azo-(p-Sulfoxylbenzol-

Bensol-Phenylendiamin), Aso-(Sulf-oxylbenzol-Bensol-Toluylendiamin)
766; Asoquadrupelverbindungen:
Azo-(Dibenzol-Phenylendiamin-Bensol)
767.

Griffiths (A. B.), Aldehydnatur der lebenden Eiweißes 1373 f.; Einfluß von Eisensalzen und Phosphaten im Boden auf das Wachsthum der Pflanzen 1389 f.; Asche von Pflanzen aus eisensulfathaltigem Boden 1890; Zusammensetzung der Asche von Fucus vesiculosus und Fucus serratus 1413f.; Leber der Sepia officinalis 1495; Untersuchung amerikanischer Käsesorten 1731; Analyse eines grauen Schwefelkupfers aus Neuschottland 1883; Wolfram, Titan und Selen im Brauneisenstein von Casa Brauca, Südportugal 1845; Bestandtheile eines braunen Pulvers aus Höhlen bei der Kapstadt, Südafrika 1863; Analyse enes Syenits aus der Umgegend von Dresden 1927; Analyse der Soole von Stoke Prior, Worcestershire 1946.

Grigorieff, Lager von mineralischem Dünger im Gouvernement Riassa, Untersuchung von dort vorkommendem Sandstein und Sand 1721.

Grigorjew (P.), Analysen der Mokauer Wässer (Quellen von Mytischtschy, Quelle von Sokolniky, Fluß Jausa, Brunnen von Chodynsk) 1947£ Grimaux (E.), Phenylchinolin 132£.

Griveaux (F.), elektrochemische Energie des Lichtes 258.

Groddeck (A. v.) Gesteine von Mitterberg, Salzburger Alpen: "grüne Schiefer" 1925.

Grodzki (M.), Nachweis von Acetal 1604 Gronemann, Legen und der Kifer Dendang 1496.

Groot (J. de), Nachweis rother Farbstoffe 1687.

Groshans (J. A.), wässerige Lösungen 85.

Grosjean (B. J.), Krystallwasserverlust der Citronensäure 1083; Bestimmung von Citronensäure in Fruchtsäften 1083 f.; Metaweinsäure aus
Weinsäure 1084; Kaliumtartrat geges
Calciumsulfat, Calciumtartrat gegen
Kaliumsulfat : Calcium-Kaliumsulfat,
Bestimmung der freien Schwefelsäure
in der Weinsäure, der Weinsäure durch
citronensaures Kalium 1700.

- Grofs (C. F.), Eisenoxydhydrat 362.
- Großmann (L.), Verhältniss der inneren Reibung zur galvanischen Leitung der Flüssigkeiten 212.
- Groth (P.), krystallographische Untersuchung der Cuminsäure und der Oxypropylbenzoësäure 463, des oxypropylsulfobenzoësauren Kaliums 464; Krystallform des schwefelsauren Tetrahydrochinolins 1320; die natürlichen Fluorverbindungen: Fluellit, Kryolith 1846, Pachnolith, Chiolith, Prosopit, Thomsenolith, Ralstonit, Arksutit, Hagemannit, Gearksutit 1847; das färbende Princip des rothen Molybdänblei's 1860; krystallographische Untersuchung eines Cordierits aus Brasilien 1893 f.
- Grothe (O.), und Friedburg (L. H.), Verhinderung des Nachweises von Ammoniak mit dem Nefsler'schen Reagens durch Chlormagnesium 1538.
- Grotrian (O.), elektrisches Leitungsvermögen einiger Cadmium- und Quecksilbersalse 215 f.
- Grouven (H.), Stickstoffbestimmungsmethode auf Grund der Verbrennung organischer Substanzen in überhitstem Wasserdampf 1586 f.
- Gruber (M.), Entwickelung elementaren Stickstoffes im Thierkörper 1434 f.
- Grubl, Beleuchtung der Teleskope durch elektrisches Licht 1654.
- Grüneberg (G.) und Vorster (J.), Herstellung von Soda 1689.
- Grüning (W.), Darstellung von Bromwasserstoffsäure 283 f.; Prüfung von Chininum hydrobromatum auf fremde Chinaalkaloïde 1614.
- Grünling (F.), krystallographische Untersuchung des Triphenylguanidins 490; krystallographische Untersuchung des Allantoïns 498: Krystallform des o-Azoäthylbensols 786; Krystallform des p-Monobromphenols 900 f.; Krystallform des Phenylbutyrolactons 984; Krystallform des Monochlorchinons, des Chinons, des m-Dichlor-m-dibromchinons 1004; Krystallform des Glycuronsäureanhydrids 1094 f.; krystallographische Untersuchung des Hämatoxylins 1404.

- Gruner, Oxydirbarkeit verschiedener Eisen- und Stahlsorten durch feuchte Luft, Meerwasser und angesäuertes Wasser 1672.
- Gruner (L.), Kupfergewinnung im Bessemer-Convertor 1677.
- Guareschi (J.), Naphtalinderivate:
  Dibromnaphtaline 601 f.; Dibromphtalsäure 602; Dibromnaphtochinon,
  Dibromphtalid 603; Dibrommononitronaphtalin 603 f.; Mononitronaphtalintetrabromide 604; Monobromphtalsäure 604 f.; Monobrommonoamidonaphtaline 604 bis 606; Localisation
  des Arseniks im Organismus bei Vergiftungen 1485; siehe Albertoni
  (P.).
- Guareschi (J.) und Mosso (A.), Isolirung der Ptomaine 1357 f.; Alkaloid aus Ochsenblutfibrin, physiologische Wirkung der Ptomaine aus gefaultem Menschenhirn, Methylhydantoin aus frischem Fleisch 1858.
- Guckelsberger (G.), Ultramarin 1794.
- Guébhard. elektrochemische Figuren 225.
- Gümbel, Analyse des Serpentins vom Föhrenbühl, bayerische Oberpfalz 1919.
- Güntz (E.), Analyse des Guano der Aves-Inseln 1721.
- Guérin, Bestimmung von Phosphorsäure im Urin 1648.
- Guérin (G.), siehe Lépine (R.).
- Guichard, Bestimmung des Schmelzpunktes 1654.
- Guignard, siehe Thomas.
- Guillard, Bestimmung von schwefliger Säure und Untersalpetersäure in Gasgemischen 1536.
- Guillaume (C. E.), elektrolytische Condensatoren (Polarisation der Elektroden) 225.
- Guimaraes, physiologische Wirkung des Kaffee's 1489 f.
- Guinochet (E.), aconitsaure Salze 1095 f.
- Guldberg (C. M.), Berechnung der kritischen Temperaturen 185 f.
- Guntz, Lösungswärme des Fluorwasserstoffs in Wasser, Neutralisationswärmen der Fluorwasserstoffsäure 166; Bildungswärmen der Kaliumfluoride, der Natriumfluoride 167.

Gustavson (G.), Reactionen mit Aluminiumchlorid (Benzol) 466; Umwandlung des primären Propyls in das secundäre mittelst Bromaluminium 513 f.; Wirkung von Chlorund Bromaluminium anf aromatische Kohlenwasserstoffe 532; Darstellung gebromter aromatischer Kohlenwasserstoffe aus Petroleum 593; Vorkommen von alkoholischem Wasserstoff in einer Humussubstanz 1715; Nachweis aromatischer Kohlenwasserstoffe im Erdöle 1759.

Guthrie (F.), über Molekularconstanten, Amalgamirung 11.

Guthzeit (M.), siehe Conrad (M.). Guttmann (Oscar), englische Explosivstoffindustrie 1706.

Guyard (A.), Jodstickstoff 308 bis 312; Jodammonium, Ammoniumjodat 309; Nachweis von Mangan im Zink des Handels, in der Zinkasche und im Galmei, von Wismuth im Blei durch Elektrolyse 1514; Anwendung der Borsäure und des Hämatins in der Alkalimetrie 1518 f.; Salpetersäure-Molybdänsäure 1520.

Guye (Ph. A.), siehe Gräbe (C.). Guyot Dannecy, siehe Dannecy (Guyot).

Haas (B.), vergleichende Zuckerbestimmungen nach der Fehlingschen, Sachsse'schen und polarimetrischen Methode 1616 f.

Habermann (J.), basisches Kupfersulfat, basische Sulfate 396 f.; Arbutin 1367.

Habermann (J.) uud Hönig (M.), Geschwindigkeit der Oxydation von Rohrzucker, Invertzucker, Traubenzucker und Fruchtzucker durch Kupferoxyd 1362.

Haerlein, Leimung des Papieres 1778. Hafemann (W.), siehe Harnack (E.).

Hagen (A.), siehe Liebermann (C.).

Hagen (D. v.) und Zincke (Th.),
Anilidoderivate des Toluchinons:
Dianilidotoluchinon, Dianilidotoluchinon,
chinonanilid, Anilidotoluchinon,
Anilidoxytoluchinon, Anilidoxytoluchitoluchinonanilid, Anilidoxytoluchi-

nonanilid 1001; Anilidomethoxy-toluchinonanilid, Dioxytoluchinon 1002.

Hagenbach (E.), Stokes'sches Gesetz der Fluorescenz 254.

Hagen (E. B.), Wärmeausdehnung des Natriums, des Kaliums und deren Legirung 124 f.

Hager (H.), Prüfung auf salpetrige Saure, Salpetersaure und Chlor 1522; salpetersaures Quecksilberoxydul als Reagens auf Ammoniak, Coniin und Anilin 1538; Prüfung von concentrirter Schweselsäure auf Arsen 1549; Prüfung von Buchentheerkreosot 1604; Löslichkeit des benzoësauren Natrons Weingeist in 1607; Reactionen des Chinolins, Unterscheidung des Chinolins von Cinchoninsalzen 1611; Prüfung von Copaivabalsam auf Verfälschungen und Verunreinigungen 1633; Etherische Oele gegen verdünnten Weingeist, Prüfung von Thymianöl 1635.

Haitinger (L.), Phenolnatrium gegen Schwefel: Dioxyphenyldisulfid 886 f.; Oxyphenylmercaptan 887; o-Anisolsulfosäure aus Dioxyphenyldisulfid-Dimethyläther 888; siehe Lieben (A.).

Halberstadt (W.), Trennung der Vanadinsäure von Baryum, Calcium, Zink und Blei 1577 f.; Vanadinsäure gegen Oxalsäure und oxalsaure Alkalien, Unterscheidung der Vanadinsäure von Phosphorsäure und Arsensäure 1578.

Halberstadt, siehe Claus.

Hall (E. H.), magnetische Ablenkung des Stromes in verschiedenen Metallen 225.

Hall (F. P.), Einwirkung organischer Säuren auf Blei und Zinn, Analysen von Staniolsorten 1681.

Hallberg (C. S.), Mutterkornpräparate 1415.

Halske, siehe Siemens.

Hamburger (H. J.), Bestimmung des Harnstoffes im Harn 1651 f.

Hammarsten (O.), Fibrin und seine Entstehung aus Fibrinogen 1380 f.; Caseïn (Nucleoalbumine) 1381 f.

Hammerl (H.), Anwendbarkeit des Kupfervoltameters zu Stromstärke-Messungen 205. Hammerschmidt (F.), Mikrostructur des Anhydrits, des Gypses und der Uebergangsstadien des Anhydrits in Gyps 1854 f.

Hampe (W.), Bestimmung des Mangans 1565 f.

Hanansek (T. F.), Stärkekörner des Kastanienmehles 1746.

Handmann (R.), Ersatz der Salpetersäure im Bunsen'schen Element 202.

Hankel (W. G.), thermoëlektrische Eigenschaften von Mineralien 198; Thermo-, Actino- und Piëzoëlektricität des Bergkrystalls 199.

Hanriot, Strychnin gegen übermangansaures Kalium: Säure C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>8</sub>. H<sub>2</sub>O 1340; Dinitrostrychnin, Nachweis von Strychnin 1341; Diamidostrychnin 1841 f.; Bildung von Strychnin aus unreinem Brucin 1348.

Hanriot und Blarez, Verhalten der Salslösungen des Strychnins, des Dinitro- und Diamidostrychnins gegen Säuren 1839 f.

Hansen (E. C.), Physiologie und Morphologie der alkoholischen Fermente, Biertrübung 1508.

Hantssch (A.), Synthese von Pyridinderivaten mittelst Acetessigäther: Hydrocollidindicarbonsaure-Diathylather und Derivate 667; Collidindicarbonsaure und Derivate 667 f.; Collidinmonocarbonsäure-Aethyläther, Hydrocollidin 668; Oxydation der Collidindicarbonsäure 669 f.; Synthese von Pyridinderivaten mittelst Acetessigather 1019; Acetessigather und Monochloracetessigäther gegen ranchende Salpetersaure 1039; Acetessigsäure-Methyläther gegen Aldehydammoniak : Dihydrocollidindiacetonsaure-Methylather 1068 f.; Dihydrocollidinmonocarbonsäure-Methyläther, Collidindicarbonsäure-Methyläther 1069; Acetessigäther gegen o-Monoamidophenol : Anhydro-o-amidophenolacetessigather 1069 f.; Condensationsproducte des Acetessig-Athers: Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>22</sub>O<sub>8</sub> 1070 f.; Isodehydracetsäure (Mesitenlactoncarbonsaure) 1071 f.; Salze und Derivate der Mesitenlactoncarbonsaure 1072 ff.; Mesitenlacton 1074; Oxymesitencarbonsaure 1074 f.; Mesitenlactoncarbonsaureather

Oxymesitendicarbonathersaure 1075 f.; Homomesaconsaure 1077 f.

Harcourt (A. G. Vernon), siehe Vernon Harcourt (A. G.).

Harmsen (W.), gelbe, orange und rothe Farbstoffe,  $\beta$ -Oxynaphtoësäure 1797.

Harnack (E.) und Hafemann (W.), pharmakologische Studien am isolirten Froschherzen 1487.

Harres (W.), Mineralien des körnigen Kalkes von Auerbach an der Bergstraße, Analyse eines Speiskobalts 1830.

Hart (E.), Piscidia aus Piscidia erythrina 1418; Hahn für chemische Apparate 1656.

Hart (W. B.), Färbung der rohen Chlorwasserstoffsäure 280.

Hartley (W. N.), ultraviolette Spectra der Elemente 245; ultraviolette Emissionsspectra von Elementen, Spectrum des Berylliums, Spectrum von Bor und Silicium 246.

Hartley (W. N.) und Adeney (W. E.), Diffractionsspectra 245.

Hartshorn (G. T.), siehe Jackson (C. L.).

Harvey (C.), Werthbestimmung von Chlor in Bleichpulvern mittelst Eisenchlorürlösung 1529; Bestimmung der Chromsäure in Chromaten und Dichromaten 1560; schnelle volumetrische Bestimmung von Mangansuperoxyd 1566.

Harz, mikroskopische Untersuchung von Trinkwasser 1527.

Haslam (A. R.), Nachweis von Albumin im Harn 1649.

Hassak (M.), siehe Jahn (K.).

Hasselberg (B.), therm. Aequivalent der Dissociationsarbeit 183; Spectrum des Wasserstoffs 248 f.

Hassenpflug (H.), Analyse der Luft eines Ozokeritbergwerks 1529.

Has well (A. E.), Titrirung der Phosphorsäure mittelst Uranlösung 1548; volumetrische Bestimmung von Quecksilber 1580; Harnanalyse 1650.

Haushofer (K.), Krystallform von Ammoniummonosulfomolyhdat 877; krystallographische Untersuchung des Phenylimidopropionitrils 482; Krystallform des salzsauren Phenyläthylamins 703; krystallographische Untersuchung des Phenyläthylen-

oxyds 870, des Acetophenonacetins 871; Krystallform des schwefelsauren Diamidophenols 912; Krystallform des o-Mononitrophenylmilchsäurealdehyd-Aldehyds 970; Krystallform des Dibenzoylmethans 984; Krystallform des neutralen bernsteinsauren Kaliums 1081; Krystallform der Methyläthylamidoëssigsäure, der Chlorwasserstoffsäure - Methyläthylamidoessigsäure 1089, der Schwefelsäure-Methyläthylamidoessigsäure 1089 f., methyläthylamidoessigsauren Kupfers 1090 ; Krystallform der Hydro-p-cumarsaure 1171, der Dinitrohydro-p-cumarsaure 1171 f.; Krystallform von Zimmtsäurederivaten :  $\beta$ -Monobromzimmtsäure, Phenyltribrompropionsäure 1176; polymere  $\beta$ -Monobromzimmtsäure 1176 f.; Phenyltribrompropionsäure aus polymerer  $oldsymbol{eta}$ -Monobromzimmteäure, Benzoylimido-Phenylglycerinsäure zimmtsäure, 1177; chlorwasserstoffsaures Tyrosin 1177 f.; Krystallform des Chlorwasserstoffsäure - Chinolinmonocarbonsäure-Platinchlorids 1212; Krystallform Benzoyltetramethyder lencarbonsaure 1219, der Benzoyltrimethylencarbonsaure 1219 f.; Krystallformen dreier Modificationen der Chinaldinmonosulfosaure 1288 f.; Krystallform des  $\alpha$ -Oxyhydromethylchinolins 1316, des chlorwasserstoff- $\alpha$ -Oxyhydromethylchinolins sauren (Kairin) 1317; Krystallform des p-Methylchinaldins 1324; Krystallform des Saccharonnatriums, des Saccharonammoniums 1364, des Isosaccharins 1864 f., des m-Saccharins 1365. Hausmaninger (V.), Veränderlich-

Hautefeuille und Margottet,
Darstellung krystallisirter Phosphate
durch Anwendung von Metaphosphorsäure und Silberphosphat als Lösungsmittel 319 bis 321; Verbindung
von Phosphorsäure mit Kieselsäure,
von krystallisirten Silicaten der Zirkonerde, von krystallisirten Pyround Orthophosphaten, intermediären
Phosphaten und Doppelsalsen der
Phosphorsäure unter Anwendung von

lichkeit des Diffusionscoëfficienten

zwischen Kohlensäure und Luft 104.

Haufsner (G.), Minjak-Lagam-Balsam

Metaphosphorsaure und Silberphosphat als Lösungsmittel 321 bis 323.

Hay (M.), Pflanzenalkaloïde und ihre Scheidung 1308; Alkaloïd aus Cannabis indica 1355.

Hazura (K.), Mononitroresorcinmonosulfosaure 1252 f.; Monoamidoresorcinmonosulfosaure 1253.

Hazura (K.), siehe Weidel (H.).

Hebebrand (A.) und Zincke (Th.), Chinon gegen Ammoniak 1000 f.; Dianilido-Chinon gegen salpetrige Saure, o- und p-Ditoluido-Chinon 1001.

Heckel (Ed.), Untersuchung von Mesembrianthemum crystallinum 1415.

Heckel und Schlagdenhauffen, Bestandtheile der Globularien (Globularia alypum und Globularia vulgaris) Globularin und Globularetin 1413.

Heckmann (J.), Natracetessigāther gegen Dinitrobrombensol: o-p-Dinitrophenylacetessigsāure - Aethylāther 1147 ff.; Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>19</sub>N<sub>6</sub>O<sub>15</sub> 1148 f.; Kaliumverbindung derselben 1149.

Hedde (F.), Analyse des Aragonits von Leadhills 1851.

Heddle (F.), Analysen schottischer Mineralien (Iserin, Magneteisen, Martit) 1837 f.; Analyse eines Turgits von der Insel Kerrera, Argyishire 1845; Analysen von Andalusiten und von Fibrotith 1872; Zoisitanalysen, Analyse des Withamits (Epidots) von Glencoe 1878; Analyse eines Vesuviankrystalles von Dalnabo, Schottland, Olivinanalysen 1875; Analyse des Granats von den Leiter Musselklippen, Schottland 1880 f.; Analysen schottischer Skapolithe 1884; Alllysen schottischer Steatite 1887; Amlyse des Paulits von Craigh Buroch, Schottland 1888; Analyse von schottischen Orthoklasen und Oligokias 1898; Analyse des Pinits und Chlorophyllits vom Ufer des Burn of Craig, des Gigantoliths von Torry, Schottland 1894; Analyse des Xonotlits vea der Insel Mull, Schottland 1895; Analyse eines dem Saussurit ihr lichen Minerals Lendalfoot VOD Schottland 1900; Analyse eines Rothels (eisenschüssigen Thones) von Elgin, Schottland 1901 f., des Halloysits von Elgin, Schottland 1962;

Analyse sweier Sphenvarietäten von Shinness, Schottland 1904; Analysen schottischer Mineralsubstanzen (Plinthit, Ferrit, Craightonit, Ellonit) 1911 f.

Heen (P. de), specifische Wärme einiger fester organischer Verbindungen 118.

Heffter (A.), siehe Limpricht (H.). Hehner (O.), Analyse von Neuseelandkohle 1558; Wachsanalyse 1641 f.; Nachweis der Verfälschungen des Wachses 1642.

Hehner (O.) und Carpenter (H. L.), Analyse von Sulfocarbonat 1557.

Heim (R.), Umwandlung von Phenolen in Nitrile: Bensonitril, p- und o-To-lunitril 877; α- und β-Naphtonitril 878; Phenoläther der Phosphorsäure: neutraler Phosphorsäure-Phenyläther 1303 f.; neutrale Phosphorsäureäther des o- und p-Kresols 1304; neutrale Phosphorsäureäther des α- und β-Naphtols 1304 f.; siehe Merz (V.).

Heine (F.), Untersuchung von Kartoffelsorten 1745.

He intsel (C.), Untersuchung von Portlandcement auf beigemengte Hochofenschlake 1552 f.; Untersuchung von Portlandcement auf Verfälschung mit Schlackenmehl 1707 f.

Heinzelmann, Hefe gegen Salicylsäure 1787 f.

Hell (C.) und Urech (F.), Verhalten von Carbotrithiohexabromid 590 f.

Hellmann (H.), elektrische Entladung in verdünnten Gasen 195 f.

Hellon (R.), siehe Tscherniac (J.). Helmhacker (R.), Antimonhüttenprocesse 1677.

Helmholts (H. v.), Thermodynamik chemischer Vorgänge, Entropie, freie Energie 108 ff.

Helms, Analyse des Wolframs von Inverell, Neusüdwales und des Scheeliths von der Victoria Reef-Gold-Grube, Neusüdwales 1860 f.; Analyse des Gmelinits von Inverell, Schottland 1895.

Helms (A.), Cinchocerotin 1860 f.; Cinchocerotinsaure 1861.

Hollrung (M. U.), Rubellananalysen 1885.

Hemilian (W.), Diphenyl-p-xylyl-methan und Oxydationsproducte 562 bis 568: Methyldiphenylphtalid, Me-

thyltriphenylmethancarbonsäure 563, Methylphenylanthranol, Methylphenylanthranol 564, Methylphenylanthracen, Methyltriphenylmethan 565, Triphenylcarbinolcarbonsäure, Methyltriphenylcarbinolcarbonsäure 566, Triphenylmethananhydro-, Triphenylmethananhydro-, Triphenylmethandicarbonsäure 567 f.

Hemmann (G.), siehe Claus (A.). Hengstenberg (R.), Herstellung von

Essig 1700.

Henke (G.), Colocynthin aus Koloquinten 1368 f.

Henrijean (F.), Rolle des Alkohols bei der Ernährung 1433 f.

Henry (L.), Derivate des Hexylens aus Mannit 518 bis 520; Methylenbromür 581 f.; Methanderivate 582; Halogenderivate des Aethans 582 f.; Verhalten von Aethylenchlorobromid (Aethylderivate) 586 f.; Verhalten von Aethylenchlorojodid und Aethylenbromojodid 587 f.; isomere Glycolather : Hexylenpseudoxyd 854; Hexylenoxyd aus Mannit 854 f.; Aethylenderivate des Phenols: Monochlorathylenphenylather 882 f.; Aethylenphenyläther, Monobromallylenphenyläther, Phenylpropargyläther 888; Monochloressigsäurechloräthylather (biprimarer Dichloressigather) 1081; Monojodessigsaurechlorathylather 1031 f.; Monobromessigsaurechlorathylather 1032.

Hensgen (C.), Einwirkung der Salzsäure auf wasserfreie Sulfate 280.

Hentschel (W.), Diphenylharnstoff 492 f.; phenylirte Kohlensäureäther und deren Ueberführung in Salicylsäure, phenylkohlensäure-Phenyläther, Phenylkohlensäure-Aethyläther gegen Phenolnatrium: Salicylsäure; Bildung der Salicylsäure bei dem Kolbe'schen Processe 885; Salicylsäure und alkylirte Phenole aus Phenylkohlensäureestern, Diphenylkohlensäureester 1701.

Hensold (O.), Anthracen aus Bensyläthyläther 577.

Her bich (F.), Vorkommen von Eisenglanzkrystallen im Amphibolandesit des Kakukhegy, Hargitagebirge, Ungarn 1837.

Herbst (E.), Untersuchung von Chocolade 1632. Herrmann (F.), Succinylbernsteinsäureäther (Chinontetrahydrürdicarbonsäure-Diäthyläther), Chinontetrahydrürmonocarbonsäureäthyläther 1113; Chinondibydrürdicarbonsäurediäthyläther 1113 f.; Constitution des Chinons und Hydrochinons 1114.

Hertel (J.), Apparat zur geruchlosen Darstellung von Chlorwasser 1659.

Hertz, Spannung des Quecksilberdampfes bei niedrigen Temperaturen 1580.

Hertz (H.), Verhalten des Benzins als Isolator und als Rückstandsbildner 191; Glimmentladung 194; elektrische Entladung in verdünnten Gasen 194 f.

Hervé Mangon, Zusammensetzung von Mesembrianthemum crystallinum 1415.

Herzberg (M.), siehe Gabriel (S.). Herzen (A.), Einfluss der Milz auf die Bildung des Trypsins und Rückschlag des Trypsins zu Zymogen unter dem Einflusse der Kohlenoxydvergiftung 1498 f.

Herzfeld (A.), Maltose 1868; Gluconsauren verschiedenen Ursprungs,

Salze der Gluconsaure 1095.

Herzig (J.), Guajacol gegen salpetrige Saure: Dinitroguajacol 915; Carboxytartronsaure 916; Guajaconsaure und Guajakharzsaure 1283.

Hesemann (F.) und Köhler (L.), m-Monobrom-m-nitrobensoësäure 1128; m-Monobrom-m-amidobensoësäure 1128 f.; Di-m-brombensoësäure 1129; Di-m-brom-o-nitrobensoësäure 1129 f.; Di-m-brom-o-amidobenzoësäure 1180.

Hefs (F.), Bestimmung von Stickstoff in Explosivkörpern (Nitromannit, Nitroglycerin, Nitrocellulose) 1592.

Hesse (O.), Trimethylamin-Goldchlorid 637; Chinon gegen essigsaures Natrium 1003; Aether des Morphins, Nomenclatur für substituirte Morphine, Diacetylmorphin, Dipropionylmorphin 1344; Morphinmethylchlorid, Acetylmorphinmethylchlorid, Propionylcodeïn, Codeïnmethyljodid, Acetylcodeïnmethylchlorid, Methylmorphimethin 1845; Acetylmethylcodeïn 1345 f.; α-Methylcodeïnmethyljodid, β-Methylcodeïnmethyljodid 1846; Identität des Oxydimorphins

von Polstorff und Broock mann mit Pseudomorphin 1346; Salze des Pseudomorphins 1346 f.; Diacetylpseudomorphin 1347; Chinin, Cinchonin, Conchinin, Cincholin und Diconchinin in den Cuprearinden von Remijia pedunculata, Cuprearinde von Buena magnifolia 1409; Cinchonin und Cinchonamin in der Cuprearinde von Remijia Purdicana 1409 f.; Hydrocinchonin, Concusconin, Cinchonamin und Concusconidin in einer Cuprearinde 1410.

Heumann (K.), Verbrennung des Schwefels mit weißer Phosphorescenzflamme 158; siehe Billitz (G.);

siehe Pierson (A.).

Heumann (K.) und Köchlin (P.), Pyrosulfurylchlorid 296, 298; Sulfurylchlorid und Chlorsulfonsäure 296 f.; Thionylchlorid 297 ff.

Heusser (E.), Gewinnung von Glas

und Wasserglas 1707.

Heyne (G. O.), siehe Bohlig (E.). Hidden (W. E.), Vorkommen von Quarzdrusen in Alexander County, Nordearolina 1838 f.

Higgin (A.), siehe Cross (C. F.). Hilgenstock (G.), Zusammensetzung der Schlacken-Krystalle beim besi-

schen Process 1675.

Hilger (J. A.), Analysen von Fleischconserven 1641.

Hill (H. B.), Monobrombrensschleimsäure 1091 f.; Dibromfurfurantetrabromid, Tetrabromfurfuran 1092.

Hille brand (W. F.), Analysen des Andesits von den Buffalo Peaks, Colorado und eines Hypersthens 1931;

siehe Cross (W.).

Hjelt (E.), Allyläthenyltricarbonsäure 1028 f.; Allylbernsteinsäure 1029; Carbocaprolactonsäure 1029 f.; Dicarbocaprolactonsäure 1030; Reduction des Brenzweinsäurechlorids 1092 f.; Identität von Isopropylbernsteinsäure und Pimelinsäure 1099.

Himly (C. H.) und Trützschler-Falkenstein (L. v.), Schiefs- und

Sprengpulver 1704 f.

Hinsberg (O.), Anhydroamidooxalyltoluidaäure und Salze 723 f.

Hintze (C.), krystallographische Ustersuchung eines Dolomitkrystalles 1852 f.; Cuprocalcit (?) 1853; krystallographische Untersuchung eines

- Apatitkrystalles von Striegau, Schlesien 1866; krystallographische Untersuchung des Danburits von Scopi, Graubündten 1881.
- Hitchcock, Prüfung von Wasser und Luft für hygienische Zwecke, Bemerkungen über Desinfection 1724.
- Hittorf (W.), Elektricitätsleitung der Gase und Glimmentladung im Stickstoff 195; Leuchten der Flamme 231.
- Hock (K.), Chinolinresorcin 1311 f.; Hydrochinonchinolin 1312; Absorptionsspectra blau gefärbter ätherischer Oele 1422 f.; Farbstoff derselben (Azulen) 1423.
- Hodgkinson (W. R.) und Matthews (F. E.), Fluorenderivate 574 bis 576.
- Hölzer (A.), Glycolskure 1043 f.
- Hönig (L.), siehe Warburg (E.)
  Hönig (M.), siehe Habermann (J.).
  Hönig (M.) und Zatzek (E.), Einwirkung von Kaliumpermanganat auf unterschwefligsaure und schweflig
  - saure Alkalien, auf die Mono- und Polysulfide der Alkalien 1537; Bestimmung der Kohlensäure neben Sulfiden, Sulfiten und Thiosulfaten der Alkalien 1555 f.
- Hoffmann (L.) und Königs (W.),
  Tetrahydrochinolin 1319 ff.; Derivate
  des Tetrahydrochinolins: Nitrosotetrahydrochinolin, Tetrahydrochinolinhydrazin 1320; Tetrahydrochinolintetrazon 1320 f.; Methyltetrahydrochinolin, Tetrahydrochinolinharnstoff, Benzoyltetrahydrochinolin,
  Acetyltetrahydrochinolin 1321; Tribromchinolin aus Tetrahydrochinolin
  1321 f.; chlorwasserstoffsaures Dibromtetrahydrochinolin, Zersetzung
  von Piperidin bei Rothgluth 1322.
- Hofmann (A. W.), Einwirkung von Brom in alkalischer Lösung auf Amine (Coniin und coniinähnliche Base) 621 f.; die Acetverbindung des Piperidins gegen Brom: Dibrompyridin, Monobrompyridin, Pyridin 1831; Reduction von Pyridin 1831 f., von Bromverhindungen des Coniins, Tropidin und Collidin 1832.
- Hofmeister, siehe Ellenberger. Hohagen (M.), Analyse eines Sulfats von Spanish Fork Canon, Utah 1859.

- Holm (J.), Untersuchung der durch Einwirkung von Chlor und Brom auf Fluoren entstehenden Körper (Dibromfluorenketone) 576.
- Holtz (W.), Vorlesungsversuch : Wärme-Absorption der Metalle 264 f.
- Holzapfel (E.), m-β-o-Dibrombenzoësäure 1127.
- Homolka (B.), siehe Baeyer (Ad.).
- Hondley (J. C.), Platin-Wasser-Pyrometer 114.
- Hoogewerff (8.) und Dorp (W. A. van), Lepidin und Derivate 671 f.; cinchomeronsaures Kupfer 672; Bildung von Cyanin aus Chinolin 1312; Dimethylcyaninjodid 1312 f.; Diäthylcyaninjodid, Methylchinolinmethyljodid, p-Toluchinolin gegen Lepidin 1313; Strychnin gegen übermangansaures Kalium 1340; Farbstoffe aus Leukolin, Chinolin aus Chinabasen gegen Jodamyl und Kaliumhydroxyd 1808.
- Hoppe-Seyler (F.), Ursache der durch nascirenden Wasserstoff bewirkten Oxydationen und die Activirung des Sauerstoffs 268 bis 270; Zerlegung der Ameisensäure durch Rhodiummohr und ihre Gährung durch Cloakenschlamm 269; Bildung und Zersetzung des Wasserstoffhyperoxyds, Bildung der salpetrigen Säure, Activirung des Sauerstoffs 270 bis 273; Cellulosegährung durch Cloakenschlamm 1501 f.
- Hoppe-Seyler (G.), physiologisches Verhalten der o-Mononitrophenylpropioleäure, zur Kenntnis der Indigo bildenden Substanzen im Harn und des künstlichen Diabetes mellitus 1472 f.
- Horbaczewsky (J.), Synthese der Harnsäure 495.
- Hornberger (R.), Aschen der wichtigsten Waldsamen 1395.
- Houdart (E.), Conservirung von verschnittenem Wein 1740.
- Houzeau (A.), Ammoniakgehalt der Regenwässer 1717.
- Howard (J. E.) und Trimen (H.), Einfluss der Höhe auf die Alkaloïde von C. succirubra 1849.
- Howe (J. L.), Einwirkung von Jod-

cyan und Benzol auf Anhydrobenzdiamidobenzol bei 100° 724 f.; Aethylderivate des Anhydrobenzdiamidobenzols 725 f.

Hübl, Prüfung von Bienenwachs 1641. Hübner (H.), Di-m-nitrobenzoësäure 1123.

Hübner (H.), Fröchtling (L.), Stromeyer (A.), Böcker, Ulrich (M.), Dettmer, Beutnagel, Lawrie, Holzapfel (E.), Hesemann (F.) und Köhler (L.), Raveill, Burghard, Smith (E. F.), Wilkens (F.) und Rack (G.): substituirte Benzoësäuren 1123 bis 1133.

Hüfner (G.) und Külz (R.), Beitrag zur physikalischen Chemie des Blutes: Verhalten von Hämoglobin gegen Luft und Kohlenoxyd 1451; Methämoglobin 1453.

Huggins (W.), photographische Aufnahmen der Sonnencorona 1824.

Hughes (E.), Theorie des Magnetismus 225.

Hugounenq (L.), Harnstoffbildung unter physiologischen Bedingungen 1470; Modification der Bunsen'schen Harnstoffbestimmung 1597 f.

Humpidge (T. S.), Atomgewicht, spec. Wärme von Beryllium 85 f.

Hundeshagen (F.), Versuche zur Synthese des Lecithins, α-Distearin, α-Distearylglycerinphosphorsäure, saures α-distearylglycerinphosphorsaures Neurin 1444; Salze des Neurins, Monostearylglycerin, Diäthylglycerinphosphorsäuren 1445.

Huntington (A. K.), siehe Siemens (W.).

Hurter (F.), die Zukunft der Chlorindustrie 1683; Verwendung des nach dem Schwefelregenerationsverfahren erhaltenen Kalkschlammes zur Sodagewinnung 1692.

Hurwitz (M. S.), Darstellung von künstlichem Leder 1780 f.

Husemann (Th.), Ptomaine 1357.

Hussak (E.), mikroskopische Untersuchung eines verglasten Sandsteines von Ottendorf 1921 f.; mikroskopische Beschaffenheit des Basalts und Tuffs von Ban im Baranyer Comitat, Ungarn 1932. Husson (C.), Bedeutung der würzenden Substanzen für die Ernährung 1433; Nachweis von Blut auf gewaschenen Kleidungsstücken 1640.

Huston (H. A.), Löslichkeit der Phosphorsäure im Handelsdüngern in einer Lösung von Ammoniumnitrat 1719; Methoden der Bestimmung der surückgegangenen Phosphorsäure mittelst Ammoniumcitrat 1720.

Hybbeneth (F.), siehe Limpricht (H.).

Ibara, siehe Kellner (O.).
Igelström (L. I.), Analyse eines manganhaltigen Brucits von Jakobbberg, Schweden 1845; Analyse des Talktriplits von Horrsjöberg, Schweden 1865.

Iles (M. W.), Analyse eines Speiskobalts von Gothic, Colorado 1830.

Imai (H.), siehe Kellner (O.).

Irving (A.), Umwandlung des Phophorsaureanhydrids in Phosphorsaureanhydrid und amorphen Phophor 312 f.

Untersuchungen Isam bert, Dampfspannungen und Untersuchung der Sulfhydrate des Aethyl- und Diathylamins 81 f.; Dissociation von Carbamid, von Ammoniumsulfhydra: und Cyanammonium 102; Dissociationsspannungen des Ammoniumcyanids 184 f.; Dissociation des Ammoniumsulfhydrats, Zusammendrückbarkeit der Dämpfe 185 f.; Dissociation des Phosphoniumbromids 187 4 des Ammonium carbonats 188 f.; Darvon Phosphorsesquisuifid stellung 325 ff.; Nichtexistenz der Subsulfüre des Phosphors P.S und P.S 337 L, **8**29.

Jackson (C. L.) und Hartshorn (G. T.), schwefelhaltige Derivate des p-Monobrombenzyls: p-monobrombenzylmonosulfosaure Salse 1276; p-Monobrombenzylmonosulfosaure säurechlorid, p-Monobrombenzylsulfon, p-Monobrombenzylsulfon, p-Monobrombenzylsulfon, p-Mono-

- brombenzylmercaptan 1277; p-Monobrombenzylmercaptid 1277 f.; p-Monobrombenzyldisulfid 1278.
- Jackson (C. L.) und Menke (A. E.), Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Anilin: Dianilidophosphorhydrat 695 f.; Borneol aus Campher 1000; Derivate des Curcumins 1401.
- Jackson (E.), Nachweis von Wasserstoffhyperoxyd durch Titansäure, von Titan in der Steinkohlenasche und in Pflanzenaschen 1560.
- Jackson (H.), Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Jodkalium 345; Farbenreaction des Brucins 1611.
- Jacobsen (E.), gelbe Farbstoffe aus Chinolin- und Pyridinbasen 1806; rothe Farbstoffe aus Benzotrichlorid (Benzalchlorid) und Chinolin- resp. Pyridinbasen 1806 f.; Farbstoffe aus Chinolin und Chinaldin, grüne Farbstoffe aus Hydrochinolinen und Benzotrichlorid, Trimethylchinaldin aus Cumidin, Farbstoffe aus Trimethylchinaldin 1807.
- Jacobsen (E. und R.), Bleichen der Textilstoffe 1781 f.
- Jacobsen (E.) und Reimer (C. L.), Condensation aromatischer Amine mit Milchsäure 692; Methylpyridine oder Methylchinoline gegen Phtalsäureanhydrid, Phtalone: p-Methylchinal-din 1808 f.; Pyrophtalon, Chinolingelb, Benzylidenchinaldin 1809; Chinophtalon (Chinolingelb) 1818 f.; Benzaldehyd gegen Chinaldin bei Gegenwart von Chlorzink, Benzotrichlorid gegen Chinolin und Chinaldin, Chinaldingehalt der Theerchinoline des Handels 1314.
- Jacobsen (O.), Phosphorescens des Schwefels 153 f.; β-m-Homosalicylsäure 1149 f.; β-o-Homo-m-oxybenzoësäure, Methoxytoluylsäure 1150; β-Methoxy-o-phtalsäure 1150 f.; β-Oxy-o-phtalsäure 1151.
- Jacobsen (O.) und Ledderboge (H.), käufliches Xylidin gegen Schwefelsäure: neue Monoamidoxylolmonosulfosäure 1278 f.; Azoxyloldisulfosäure 1279 f.

- Jacobsen (O.) und Meyer (H.), Sulfamin- und Oxysäuren des Pseudocumols: Sulfaminxylylsäure 1169; Sulfaminxylidinsäure 1169 f.; Oxyxylidinsäure 1170; Sulfamintrimellithsäure und Sulfotrimellithsäure 1170f.; Oxytrimellithsäure 1171.
- Jacobsen (O.) und Wierss (F.),
  Derivate der o-Toluylsäure: Monobrom-o-toluylsäure 1143 f.; α- und
  β-Mononitro-o-toluylsäure 1144; αund β-Monoamido-o-toluylsäure
  1144 f.; Dinitro-o-toluylsäure, Monound Disulfo-o-toluylsäure 1145; Kreborsellinsäure 1145 f.
- Jaeckel-Handwerk, siehe Michel (K.).
- Jaffe, Analyse eines Feldspaths (Albits) von Kasbek, Kaukasien 1897.
- Jaffe (M.), Tyrosinhydantoïnsäure 1198 f.; Mannit im Hundeharn 1480; Reaction auf Kynurensäure, Tetrachloroxykynurin 1481.
- Jahn (H.), Folgerung aus dem elektrolytischen Gesetz Faraday's 218; Ueberführung der Kohlensäure in Kohlenoxyd 331.
- Jahn (K.) und Hassak (M.), Analyse eines Eisenglanzes 1837.
- Jahns (E.), Löslichkeit der Harnsäure in Salzlösungen und Mineralwässern 496 f.; Agaricinsäure aus Lärchenschwamm 1899 f.; Bestandtheile des Lärchenschwamms 1400; ätherisches Oel der Thuja occidentalis, Thujaterpen und Thujol aus demselben 1425.
- Jaime Arbos y Tor : Pyroleïne 1422.
- Jaksch (R. von), Acetessigsäure im Harn 1480.
- James (J. W.), flüssiges Chlorbromathylen 588.
- Jameson (J.), die flüchtigen Producte der Steinkohlen 1754.
- Jamin (J.), kritischer Punkt von Gasen 73.
- Januasch (P.), Bildung von Toluolderivaten 582 f.; Analyse des Ullmannits 1882; Fluorgehalt von Vesuvianen 1874 f.; Verhalten von
  Kalkthonerdegranaten nach dem
  Schmelzen, Analyse des Vesuvians
  vom Vesuv 1875; Granatanalysen
  1880.

- Jannettas (E.) und Michel (L.), optische Untersuchung und Analysen von Pyromorphiten und Mimetesiten 1868 f.
- Janny (A.), Acetoxime: Acetoxime gegen Salzsäure 632; Benzoylacetoxim 632 f.; Benzylacetoxim 633 f.; Salze des Acetoxims 634.
- Janovsky (J. V.), α-Mononitroasobensol-p-monosulfosäure und Salze 784 f.; α-Monoamidoazobenzol-p-monosulfosäure und Salze 785 f.; α-(p-)Mononitroasobensol-p-monosulfosäure 1253 f.; Hydroasobenzol-p-monosulfosäure 1254; p-Monoamidoazobenzol-p-monosulfosäure 1255; Vergleichung der p-Monoamidoazobensol-p-monosulfosäure aus p-Mononitroazobenzol-p-monosulfosäure mit der p-Monoamidoasobenzol-pmonosulfosäure des Echtgelbs 1256.
- Janovsky (J. V.) und Schwitzer (H.), Vergleichung der Salze der p-Monoamidoazobensol-p-monosulfosäure aus p-Mononitroasobensol-p-monosulfosäure mit den Salzen der p-Monoamidoazobensol-p-monosulfo-säure des Echtgelbs 1256.

Jansson und Bergström: Analyse eines Dolomits 1853.

- Japp (F. R.), Paraoxalmethylin 645 f.; Lophinformel 785; Asobensil, Ammoniak und Benzil gegen Salicylaldehyd 736; Asobenzil (Benzilam), Imabenzil, Benzilimid 990; Phenanthrenchinon gegen Aceton, Phenanthrenchinaceton, Phenanthrenchinimidaceton 1011.
- Japp (Fr. R.) und Müller (N. H. J.), Benzil gegen Blausäure, Phenanthrenchinonhydrocyanid 992; Phen-- anthrenchinonhydrocyanid gegen alkoholische Salzsäure 992 f.
- Japp (Fr. R.) und Streatfield (Fr. W.), Phenanthroxylenacetessigäther,  $\beta$ -Phenanthroxylenisocrotonsäureäther 1011 f.
- Japp (Fr. R.) und Tresidder (R. C.), Benzil gegen Propionitril, gegen Benzonitril, Phenanthrenchinon gegen Nitrile 998.
- Jarolimek (A.), Spannung und Temperatur von Dämpfen 79.
- Jassoy (L. W.), Prüfung des Bismuthum subnitricum auf Arsengehalt

- 1575 f.; Nachweis von Arsenwasserstoff durch Silberpapier 1576.
- Javal (L.), Antikesselsteinextract 1749. Jaworski (W.), relative Resorption der Mittelsalze im menschlichen Magen 1442.

Jehn (C.), Ziegenbutter 1492.

- Jeremejew (P. W. von), krystaliographische Untersuchung von Blei-1854; **vitriol** krystallographische Untersuchung des Caledonits von der Grube Preobrazewskoj, Ural, Vorkommen von Linarit bei Berjosowsk 1857; krystallographische Untersuchung und Vorkommen des Alunits 1857 f.; krystallographische Untersuchung von Titanitkrystallen des Schischimer Berges, Ural 1905; Pseudomorphose von Aragonit nach Ublestin (?), von Sandstein nach Kalkspath, Martit von Nižnij-Tagil, Uru 1913; Pseudomorphosen aus dem Ural: von Weisbleierz nach Blaivitriol und Bleiglanz 1914; von Weißbleiers nach Eisenkies 1914 f.
- Jeserich (P.), Anwendung von Chlorsäure zur Zerstörung von Leichentheilen 1689.
- Jessen (E.), Verdauungszeit von Fleisch und Milch 1433.
- Jobst (J. v.), siehe Burkart (A.). Jodin (V.), Rolle der Kieselsäure beim Wachsthum des Mais 1892, 1716 f.
- Jörgensen (S. M.), Rhodiumammoniakverbindungen (Purpureorhodiumverbindungen), diesen ähnliche Verbindungen aus Pyridin und Rhodiumchlorid 440 bis 458; Atomgewicht des Rhodiums 453.
- Johanson (E.), Gerbstoffbestimmung 1608; Versuche mit dem Petrischen Desinfectionsmittel 1723; Alter der Biere 1742; Rohrzucker gegen die organischen Säuren saurer Fruchtsäfte 1747; Untersuchung eines Torfes vom nordöstlichen Ufer des Ladoga-Sees 1755; Untersuchung von Petroleumrückständen, Werth derselben als Heizmaterial, Untersuchung gefärbter Hausseifen 1761; Untersuchung von Bienert'schem Colioxylin 1780; Analyse einer Steizkohle aus Perm, Rufsland 1907.
- John (C. von), Wasser- und Aschenbestimmungen bosnischer Kohlen 1908.

- Johnson (G. Stillingfleet), elektrochemische Untersuchungen über den
  Stickstoff 197 f.; Bildung von Ammoniak 303; Eiweiß gegen Kalilauge:
  tetrathionsaures Kalium 1874 f.;
  ammoniakalische Kupferlösung gegen
  Luft 1618 f.; Nachweis von Eiweiß
  und Zucker im Harn durch Pikrinsäure, quantitative Bestimmung des
  Zuckers auf colorimetrischem Wege,
  Pikrosaccharimeter 1649.
- Johnsson (P.), Verhüttung schwefelhaltiger Kupfererze 1676.
- Johst (W.), Brechungscoëfficienten der Gemische von Anilin und Alkohol 237.
- Joly (A.), Zersetsung der sauren Erdalkaliphosphate 315 bis 317; krystallisirtes Bor 339 bis 341.
- Joly (N.), Untersuchung der Organismen des schleimigen Absatzes (Glairin, Barègin) der Schwefelquellen 1940.
- Jolly (W.) und Cameron (M.), Analyse des Abiachanits von Invernesshire, Schottland 1911.
- Jones (E.), qualitative Prüfung auf Chlor, Brom und Jod 1530.
- Jordan (F.), siehe Frankland (P. F.).
- Jorissen (A.), Verhalten des Amygdalins bei der Keimung, Vorkommen des Amygdalins in Pflanzen 1890.
- Joshida (H.), der Rohstoff des japanesischen Lackfirnisses (Milchsaft von Rhus vernicifera) 1768 f.
- Joslin (O. T.), siehe Clarke (F. W.). Jost (F.), Analysen gefärbter Molybdänbleie, krystallographische Untersuchung eines Molybdänblei's 1860; siehe Schichtel.
- Jouglet (A.), die wichtigsten Entdeckungen in der Stahl- und Eisenfabrikation 1671.
- Jourdan (F.), Benzil, Furil, Phenanthrenchinon, Isatin gegen alkoholisches Cyankalium 991; siehe Fischer (E.).
- Jüptner (H. von), Bestimmung des Gesammtkohlenstoffs in Eisen und Stahl 1558; Handhabung der Bunte'schen Gasbürette 1658.
- Julian (F.), Analyse des Margarits von Hendricks Farm, Nordcarolina 1886 f.

- Julius (P.), Umwandlung von Jodsilber und Chlorsilber in Bromsilber, von Chlorsilber und Bromsilber in Jodsilber 1581 f.; Exsiccatoren-Aufsatz 1657.
- Jung (O.), Analyse des Granitporphyrs von Brückenberg in Schlesien 1927.
- Jungfleisch, Linksweinsäure 1084.
- Junker, Veränderungen verschiedener Petroleumsorten beim Brennen auf der Lampe 1760 f.
- Just (F.), homologe Aethane aus activem Amylalkohol 501 bis 503.
- Kachler (J.) und Spitzer (F. V.), Einwirkung von Salpetersäure auf Tribromanilin 581; Campher gegen Natrium: Camphersäureanhydrid 996; Darstellung von α- und β-Dibromcampher 998; α- und β-Dibrompher gegen Salpetersäure, Oxycampher 999; Mononitrooxycampher 999 f.; Monoamidooxycampher 1000.
- Kahlbaum (G. W. A.): Modification am Pyknometer 49; Abhängigkeit der Siedetemperatur vom Luftdruck 126 ff.
- Kaiser (J. A.), Heizapparate für den Laboratoriumsgebrauch 1656; Apparate zur Ausscheidung und Bestimmung des Arseniks 1660.
- Kalckhoff (F. A.), Oxyphenylharnstoffe 492; harnstoffartige Verbindungen aus Amidophenolen 909 ff.; o-Monoamidophenol gegen xanthogensaures Kalium: Thiocarbamidophenol 909; Derivate des Thiocarbamidophenols 909 f.; o-Oxycarbamidophenol, o-Oxythiocarbanilid 910; Di-p-oxyphenylthioharnstoff, Darstellung und Derivate 910 f.
- Kalischer (8.), Elektricitätserregung
- Kalle, Herstellung rother Farbstoffe durch gemeinschaftliche Oxydation von p-Diaminen und amidirten Aethern der Phenole 1799; blaue Farbstoffe aus den Nitrosoderivaten der tertiären aromatischen Amine 1801.
- Kander (E.), Succinylchlorid gegen Phosphorpentachlorid 1081 f.

Kanonnikow (J.), Lichtbrechungsvermögen organischer Verbindungen 238.

Kauffmann (G.), Triacetylverbindung des  $\beta$ -Naphtolaldehyds,  $\beta$ -Naphtocumarin gegen Kalilauge: Naphtocumarsaure 995 f.

Kayser, siehe Städel (W.).

Kayser (R.), Vorkommen von Rohrzucker und einigen seiner Umwandlungsproducte im Organismus von Pflanzen 1391 f.; Analyse der getrockneten Heidelbeeren 1407 f.; Beurtheilung von Wein auf Grund analytischer Daten, Untersuchung mehrerer Moste, Weine und Kunstweine 1629; Gährungsversuche mit Weinmosten 1738 f.; apulische und Chianta-Weine 1739; Unterscheidung von Aepfelwein und Traubenwein, Wein aus Ruppiner Aepfeln 1741; Zusammensetzung von Früchten und Fruchtsaften 1747; Untersuchung südfranzösischer Korinthen 1748; Wasserlack 1768.

Kebler (E. A.), spec. Gewicht von Fluoreadmium 51; Analyse des Gunnisonits von Gunnison City, Colorado 1910; siehe Clarke (F. W.).

Keck (H.), spec. Gewicht von Brom-

thallium und -blei 51.

Keiser (E. H.), Bestimmung von Schwefel in organischen Verbindungen 1594; siehe Remsen (J.).

Kekulé (A.), Dioxyweinsäure, Constitution des Benzols 532; Identität der Carboxytartronsäure mit Dioxyweinsäure (Tetraoxybernsteinsäure), Dioxyweinsäure aus Nitroweinsäure 1087; carboxytartronsaures Natrium 1088.

Kelbe (W.), Einwirkung von Salpetersäure auf m-Isobutyltoluol (Isobutylbenzoësäure, m-Tolylisobuttersäure) 552; Einwirkung von Säureamiden auf aromatische Basen (Säureanilide) 684 f.; p-toluolsulfosaures Baryum 1256; m-Isocymolmonosulfosäure gegen Chlor: Tetrachlorcymol 1283; trichlorcymolmonosulfos. Natrium 1283 f.; Trichlormonobromcymol 1284.

Kelbe (W.) und Baur (A.), isomere Butyltoluole in der Harzessenz 549 bis 552; p-Butyltoluolsulfosäure, p-Tolylsulfoaminsäure 551. Kelbe (W.) und Lwoff (J.), Methylalkohol in den Destillationsproducten des Colophoniums 1426.

Kelbe (W.) und Warth (C.), Amidom-isocymol (m-Isocymidin) 710 bis 712; Salze desselben 712; Derivate des m-Isocymidins: Monoacetyl-m-isocymidid, Monobensoyl-m-isocymidid 712 f.; Benzoylamido-m-toluyl-säure, Phtal-m-isocymidid 713; m-Isocyminylcarbylamin 714 f.; Harnstoffe des m-Isocymidins 714 f.; m-Isocyminyläthylguanidin 715; Nitrom-isocymidin 715 f.; m-Isocymidin-monosulfosäure 716.

Keller (H. F.), siehe Genth (F. A.).

Kellner (O.), Reiskultur 1715.

Kellner (O.), Imai (H.) und Savano (J.), japanische Bodenarten 1714 f.

Kellner (O.), Oschikawa (N.), Ibara, Imai (H.), Sako (A.), Savano (J.) und Tanigutschi, Untersuchung japanischer landwirthschaftlicher Producte, welche als Nahrungsmittel Verwendung finden 1747.

Kellner (O.), Sasaki (S.) und Savano (J.), Benutzung mit Carbolsäure desinficirter Excremente als Dünger 1722.

Kempner (G.), Einfluß mäßiger Sauerstoffverarmung der Einathmungsluft auf den Sauerstoffverbrauch der Warmblüter 1430.

Kendall (E. D.), Apparat zur Reduction von Nitrobenzol oder Nitrotoluol durch den galvanischen Strom 1771 f.

Kenngott (A.), Bemerkungen über die Humitanalysen 1878; Formel von Augit und Hornblende 1888.

Kern (O.), siehe Kühn (G.).

Kern (S.), russischer Gußstahl, Analyse eines russischen basischen Stahles 1670.

Kerr (J.), elektrooptische Versuche 196 f.

Kertscher (F.), Analysen von Augiten aus Gesteinen der Cap Verdschen Inseln 1889.

Kessler (A.), siehe Gorboff (A.).

Kessler (S.), Herstellung von harten ungefärbten oder gefärbten Kalksteinen (Marmorimitation, Ornamentensteine) 1712.

Kiliani (H.), Glycolsäure aus Glyco-

rin 1043; Methylglutarsäure aus Baccharon, Constitution der Saccharonsäure 1363; α-Methylvalerolacton aus Baccharin, Constitution der Saccharinsäure, Salze des Baccharons und der Baccharonsäure 1364; m-saccharinsaures Calcium, m-Baccharin, m-Baccharinsäure 1365.

King (A. J.), Zuckerbestimmung nach Clerget 1617.

Kingzett (C. T.), Analysen von Asphaltpflastern 1600 f.

Kinnicutt (L. P.), Darstellung von

Kohlenoxyd 331.

Kinnicutt (L. P.) und Nef (J. U.), volumetrische Bestimmung der salpetrigen Säure mittelst Chamäleonlösung 1539.

Kinnicutt (L. P.) und Palmer (G. M.), β-Phenyltribrompropionsäure gegen β-Phenyltribrompropionsäure gegen Wasser: Dibromstyrol, α-Monobromsimmtsäure, Phenyldibrommilchsäure 1168; Phenyldibromsimmtsäure 1168 f.

Kissel (A.), Reduction von Nitroathanen 607.

Kifsling (R.), Bestimmung des Nicotins im Tabak 1630 f.; Untersuchung des Aetherextractes aus Kentuckytabak 1769; siehe Fleischer (M.).

Kiticsán (8.), Ammoniak und Ameisensäure in Weindestillaten 1627.

Kjeldahl (J.), Stickstoffbestimmung in organischen Stoffen 1585 f.

Kleemann, Methylamidoëssigsäure 1089.

Klein (C.), Krystallform des Monoacetylmonoäthylanilins 708; Krystallform des Anisbenzhydroxamsäure-Aethyläthers 727, des Anisyläthylbenzoylhydroxylamins 729; krystallographische Untersuchung des Ullmannits 1831 f.; optische Studien am Granat 1879 f.

Klein (D.), Vorschlag zu einer neuen Formulirung des Gesetzes von Mitsch er lich über den Isomorphismus (Borwolframsäure) 6 f.; Borwolframsäuren 384; Borwolframate 384 f.; saure suckersaure und schleimsaure Salze gegen Antimonoxyd und Antimonsäure 1096 f.

Klein (J.), siehe Anschütz (R.).

Kleinert, Alkoholbestimmung bei Bieruntersuchungen 1601. Klement (C.), Wasserbad mit constantem Niveau 1658.

Klepl (A.), Verhalten von Salicylsäure, p-Oxybenzoësäure und m-Oxybenzoësäure beim Erhitzen 1187; Spaltung von m-Oxybenzoësäure beim Erhitzen mit Aetzbaryt, trockene Destillation der p-Oxybenzoëskure: p-Oxybenzid, Derivate des p-Oxybenzids : p - Oxybenzoësulfosäure 1138; Phenyl-p-oxybenzoësäure-Phenyläther 1138 f.; Phenyl-p-oxybenzoësaure, p-Oxybenzonitril, p-Chlorbenzoëtrichlorid 1139; p-Oxybenzoylp-oxybenzoesaure 1140; Zweifach-poxybenzoyl-p-oxybenzoesaure 1141; p-Oxybensoësäure-Phenyläther 1141 f.; Destillation der Salicylsäure: Carbonylphenyläther 1142.

Klikowitsch (S.), siehe Lewuschew

(8.).

Klinger (H.), basische Doppelsalze 389 f.; Reduction von p-Mononitrotoluol (Toluylenazoxytoluol, Toluylenamin) 615 f.; Einwirkung von Natriumäthylat auf nitrotoluolhaltiges Nitrobensol (Tolylazophenylcarbonsäure), Mononitrobensol gegen Schwefeläthyl 616; Benzoylchlorid gegen Natriumamalgam: Isobensil 994.

Klinkenberg (W.), Analyse des Malsextractes, Bestimmung des Pepsins in pepsinhaltigem Malz, Untersuchung von Malsextracten 1680;

Diastasemalzextract 1742.

Klunge, Reactionen des Eugenols, weingeistige Lösungen von Ceylon-zimmtöl, Cassiazimmtöl und Nelken-

öl gegen Eisenchlorid 1684.

Knight (P. A.), spec. Gewicht von Chlor- und Bromcadmium 51.

Knösel (Th.), Sulfitstoff 1775.

Knorr (L.), Phenylhydrazin gegen Acetessigäther 795 f.; Piperylhydrazin und Derivate 809 ff.; Piperylsemicarbazid 811; Piperylsulfosemicarbazid 811 f., Piperylsulfocarbasid 812; Dipiperylsulfosemicarbasid 812 f.: Piperylbydrazin gegen salpetrige Saure (Nitrosopiperidin), gegen Methyljodid (Methylpiperylazoniumjodid) 818; Dipiperyltetrason und Salze Acetessigsäure - Aethyläther gegen Anilin : Anilacetessigskure-Aethyläther, γ-Oxy-α-methylchinolin, Anilacetessigsäure 1325.

Knorre (G. v.), Wolframverbindungen 379 bis 382.

Knyrim (M.), siehe Zimmermann

(J.).

Kobek (H.), Derivates des Thymols: p-Thymotinaldehyd 938 f.; p-Thymotinaldehyd 938 f.; p-Thymotinaldehyd 984; Methyl-p-thymotinaldehyd 984; Methyl-p-thymotinaldehyd, Thymotinaldehyd, Thymo-p-acrylsäure und Methylthymo-p-acrylsäure 936.

Koch (A.), der Meteoritenfall von Mocs, Analyse der betreffenden

Meteoriten 1952.

Koch (C. F. A.), Ausscheidung des Harnstoffes und der anorganischen Salze aus dem Harn unter dem Einfluß künstlich erhöhter Temperatur 1470.

Koch (H.), siehe Fischer (E.).

Koch (K. R.), Feststellung der Fehler einer Mikrometerschraube 1654.

Koch (R.), Nachweis der Mikrokosmen im Boden, Wasser und in der Luft 1526.

Koch (8.), Reibungsconstanten des Quecksilberdampfs 79 ff.

Kochler (H.), Nitrosophenole 1772 f. Kocke (E.), siehe Schüchtermann (H.).

Köchlin (C.), Grünfärbung der Gewebsfaser, Fabrikation von Alttürkischroth 1786; Auffärbung mit Anilinschwarz, Färben und Drucken mit Indophenol 1787.

Köchlin (H.), Gallocyanine 1804 f.; Färben und Drucken mit Gallocy-

aninen 1805.

Köchlin (P.), siehe Heumann (K.). Köhler (L.), siehe Hesemann (F.). Köhnlein (B.), Darstellung der Homologen des Methans 500.

König, Lebensmittelcontrole 1628.

König (A.), siehe Fleischer (M.).

König (J.), Bestimmung des Stickstoffs in salpeterhaltigem Guano und in schwach salpeterhaltigen Düngemitteln 1590 f.; Stickstoffbestimmung im Peruguano 1591; Reinigung fauliger Abflusswasser 1726.

König (W.), optische Eigenschaften der Platincyantire 254; siehe Hoff-

mann (L.).

Königs (W.) und Körner (G.), Oxycinchoninsäure, Aethoxycinchoninsäuresäure 1212 f.; Oxycinchoninsäure-Aethyläther, Aethoxycinchoninsaure-Aethylather 1218; Oxychinolinsaure 1214.

Körner und Böhringer (C,), Alkaloïde aus der Angusturarinde: Cusparin und Gasipeïn 1355.

Körner (G.), siehe Fischer (O.);

siehe Königs (W.).

Körner (G.) und Menozzi (A.), Amidosäuren gegen Methyljodid und Kalihydrat : Leucin gegen Methyljodid und Kalihydrat : Trimethylleucinjodid 1026 f.; Leucinbetainhydrat 1027.

Koeth - Sörgenloch (Dael von), Anbauversuche mit Runkelrüben 1716; Weinbergedüngung 1723.

Kohlmann (B.), Flaschenbürette für pharmaceutische Zwecke 1519.

Kokscharow (N. von), Messungen von Pachnolithkrystallen 1847 f.

Kolbe (H.), Bemerkung zu der Abhandlung von Lachowicz "Zur chemischen Statik" 10; die realen Typen der organischen Verbindungen 461; Constitution des Isatins und Indigokörper 826, des Acetylisatins und der Acetylisatinsäure 827; Synthese der Salicylsäure 885; Darstellung von Phenetol und Anisol 892 f.; antiseptische Eigenschaften der Kehlensäure 1724.

Koll (A.) nud Sohn (G.), Noir imperial 1793 f.; Bleu imperial 1794. Koller (R.), Granit von Rastenberg,

Oesterreich unter der Enns 1926. Komnenos (T.), Malonsaure gegen Paraldehyd und Essigsäureanhydrid: Crotonsäure, Aethylidendiessigsäure ( $\beta$ -Methylglutarsäure) und -anhydrid 961; Crotonsaure aus malonsauren Alkalien und Aldebyd, Malonsaure Aethyläther gegen Acetaldehyd und Essigsäureanhydrid : Aethylidenmalonsäureäther und Aethylidendimalonsaureather, Hydroxyathylmalor saure 962; Propylidenessigsaure und Propylidendiessigsäure (β-Aethylgletarsäure) 962 f.; Malonsäureäther gegen Chloral: Trichlorathylidenmalonsäureäther, Fumarsäure aus Dimalonsaurem chloressigsäure und Bilber 968.

Kondakow, Analyse der heligelben Concretionen aus feuerfestem These von Bachmut 1711 f.

Konowaloff (D.), thermische Unter-

suchung des Pyrosulfurylchlorids 158 f.; Pyrosulfurylchlorid 298 ff.

Kopp, specifische Volume von Flüssigkeiten 65 f.

Kopp (A.), siehe Michael (A.).

Korn (O.), optische Eigenschaften von Varietäten des Cyanits 1872; krystallographische Untersuchung und Analyse eines Vesuvians von Kedabek, Kaukasien 1874.

Kornatzki (O.), p-Monobromtoluoldisulfosäure und Salze derselben 1256 f.; p-Monobromtoluoldisulfosäure gegen Salpetersäure: p-Monobromdisulfobenzoësäure, Dibrommononitrotoluolmonosulfosaure, Mononitrotoluoldisulfosaure, Salze und Derivate 1257f.; Toluoldisulfosaure aus p-Monobromtoluoldisulfosäure und Salze 1259; Mononitrotoluoldisulfosaure aus Toluoldisulfosaure 1259 f.; o-Mononitrotoluol-p-monosulfosaure, luoldisulfosäuren : o-Azotoluoldi-psulfosäure, p-Azotoluoldi-o-sulfosäure 1260 f.; p-Azotoluoldi-m-sulfosaure 1260 f.; o-Azotoluoldi-m-sulfosäure 1261, Dibrom - p - azotoluoldi-o-sulfosaure 1262 f.; Tetrabrom-o-azotoluoldi-p-sulfosäure 1263.

Korschelt (O.), Gewinnung eines

weißen Glases 1706 f.

Kossel (A.), phenolsulfosaures (kresolsulfosaures) Baryum-chinäthon-saures Baryum aus Harn nach Einfuhr von Phenetol 1289 f.

Kostanezki, Pyroxylin 1779.

Krafft (F.), höhere Ölefine (Dodecylen 529, Hexa-, Octadecylen 580) und Derivate 529 f.; Darstellung höherer Alkohole der Fettreihe aus den Aldehyden: Decylalkohol 865; Dodecylalkohol, Tetradecylalkohol, Hexadecylalkohol 866; Octadecylalkohol 866 f.

Krafft (F.) und Lützelschwab, "höhere" Normalparaffine 500.

Krauch (C.), Bestimmung des Fuselöles im Branntwein 1602; Wirkung von zinksulfat- und kochsalzhaltigem Wasser auf Boden und Pflanzen 1714.

Kraut (K.), Constitution des Chlorkalks 282 f.; Veränderungen des Flusswassers durch die Effluvien der Stafsfurter Industrie 1663.

Krech (G.), photometrische Untersuchungen 282. Krechel (G.), Bestimmung freier Fettsäuren in Oelen 1635 f.

Kreis, siehe Meyer (V.).

Kreis (H.), siehe Meyer (R.).

Krenner (J. A.), Natronthonerdeaugit (Nephrit) aus Birma 1890.

Kretschy (M.), Kynurin und Kynurensäure gegen übermangansaures Kalium: Kynursäure 1481 f.

Krouchkoll, Immersions- und Emmersionsströme 209.

Kroupa (G.), volumetrische Bestimmung von Quecksilber 1580.

Krtifs (G.), Schwefelverbindungen des Molybdäns 875 bis 378.

Krüs (G.) und Oeconomides (S.), Absorptionsspectra organischer Verbindungen 252 f.

Krukenberg (C. Fr. W.), siehe

Ewald (A.).

Krutwig (J.) und Cocheteux (A.), Einfluß von Salzsäure bei der Titration eisenoxydulhaltiger Lösungen und dessen Beseitigung 1564.

Kubacska (H.), Analyse eines Arseneisensinters von Schriesheim an der

Bergstrafse 1869.

Kuchler und Buff, gelbe, rothe und braune Azofarbstoffe 1811.

Kügler (K.), Maticocampher 1000.

Kühn (G.), Gerver (F.), Schmöger (M.), Thomas (A.), Kern (O.), Struve (R.) und Neubert (O.), Verdaulichkeit der Weizenkleie und des Wiesenheus 1718.

Kühne (W.), Hemialbumose im Harn

bei Osteomalacie 1384.

Kühne (W.) und Chittenden (R. H.), die nächsten Spaltungsproducte der Eiweifskörper: Antipepton, Antialbumin, Hemialbumose, Hemipepton, Antialbumose, Antialbumid 1375 f.

Külz (E.), synthetische Vorgänge im Organismus: Bildung von Phenylglycuronsäure 1439 f.; gepaarte linksdrehende Glycuronsäuren im Harn nach Einfuhr von Hydrochinon, Resorcin, Thymol und Terpentinöl, linksdrehende Harne 1440.

Külz (R.), Molekulargewicht des Hämoglobins und des Kohlenoxydhämoglobins aus Schweineblut 1453; Laserpitin, Acetyllaserpitin, Nitrolaserpitin 1861; Laserol 1862; siehe Hüfner (G.).

- Kuijper (H. F.), Alkohol im Gehirn und der Leber Ertrunkener 1689.
- Kuklin (E.), specifische Wärme und Verdampfungswärme der Naphta von Baku 126.
- Kuli bin (C. N.), krystallographische Untersuchung eines Grossulars vom Flusse Wiluj, Ostsibirien 1880; krystallographische Untersuchung eines russischen Perowskits 1905.
- Kunde (M.) und Teuthorn (G.), Bestimmung der Alkalien bei Gegenwart von Phosphorsäure und Borsäure 1558.
- Kundt (A.), Methode zu Untersuchungen von Verwachsungen im Quarz 9; Thermo-, Actino- und Piëzoëlektricität von Krystallen 200; Veränderung der Doppelbrechung durch elektrische Kräfte beim Quarz 239 f.
- Kunz (G. J.), Vorkommen von Topaskrystallen zu Stoneham, Maine 1872; Bernstein von Harrisonville, New Jersey 1909.
- Kupelwieser (F.), neuere Fabrikationsmethoden von Eisen und Stahl 1671.
- Kurbatow (A.), Chlorirung von Naphta (Trichlormesitylen) 501.
- Kutscheroff, Allylenkohlenwasserstoffe (Allylen) gegen Quecksilberoxydsalze 1297 f.
- Kutscherow (M. G.), Einwirkung der Kohlenwasserstoffe der Acetylen- und Aethylenreihe auf Quecksilberoxydsalze 512 f.
- Kuzel (H.), siehe Fischer (E.).
- Kynaston (J. W.), Abscheidung von Eisenoxyd aus schwefelsaurer Thonerde 1697 f.
- Laatsch (H.), siehe Geuther (A.). Laatsch (L.), siehe Wagn'er (P.). Labord, physiologische Wirkung des Cinchonamins 1850.
- Lach (B.)., Verhalten des Hydroxylamins gegen Säureanhydride, Lactone, ungesättigte Säuren, hydroxylirte Aldehyde und Thioaldehyde, Salicylaldoxim, Aldoxime 1025 f.
- Lachowicz (Br.), zur chemischen Statik 10; Octylen 521, Kohlen-

- wasserstoffe der Sumpfgasreihe und deren Derivate (Diisoamyl 521, Dioctyl 528) 521 bis 524; Dichlorphenanthron, Monochlorphenanthron, Phenanthron 1012; Phenanthronchinon gegen Phosphortrichlorid 1013; die Bestandtheile des galizischen Petroleums 1760.
- La Coste (W.), siehe Coste (W. la). Ladenburg (A.), Vorlesungsversuche: Quecksilberwanne und Statife zur Ausführung von Gasanalysen 259; Gewichtssynthese des Wassers 259 f.; Darstellung der Chlorhydrine, des Glycolchlorhydrins 591 f.; Pentamethylendiamin 626 f.; Synthese des γ-Aethylpyridins (Lutidins), Salse und Oxydation desselben 669 f; chlorwasserstoffsaures Piperidin gegea Dimethylpiperidia Methylaikohol, gegen Salzsäure, Piperylen 1332; Atropin und Derivate 1338; Tro-(Hydrotropinjodar gegen pinjodür Zinkstaub und Salzsäure: Hydrotropidin, Methyltetrahydrosthylpyridin?) 1889.
- Ladureau (A.), schweslige Säure in der Atmosphäre von Lille 289.
- Lafitte (P.), Verhalten des Weinstocks 1408.
- Lagrange (P.), Bestimmung von Glucose im Rohrzucker 1618.
- Lalande (F. de) und Chaperon (G.), neue Kette mit nur einer Flüssigkeit 201 f.
- Lamansky (8.), Schmieröle 1763.
- Lambert, Nachweis von Bordesszroth im Rothwein 1628.
- Lambling (E.), Bestimmung des Hämoglobins 1640.
- Landmann (B.), Bestimmung von Essigsäure im Weine 1627; Destillationsapparat für Alkoholbestimmungen 1660.
- Landolf (Fr.), α-Fluorboraceton gegen Wasser: Acetonmono- und -difluorhydrat, Bestimmung des Fluore 1298 f.
- Landolt (H.), Existensdauer der Thioschwefelsäure in wässerigen Lösunges 289 f.; Neuerungen an Polaristrobometern 1661.
- Landrin (E.), Kieselsäuren geges Kalkwasser 1686; hydranlische Kieselsäure 1687; der Kalk von

Theil (Calciumsilicat), Puzzo-Portland 1708; Puzzolanerden 1708 f.

Landshoff (L.),  $\beta$ -naphtylaminsulfosaure Salze 1292 f.; Farbstoffe aus denselben 1298; Naphtylaminsulfosauren aus  $\beta$ -Naphtolsulfosauren, Asofarbstoffe aus Naphtylaminsulfosauren 1810.

Landwehr (H. A.), Mucin und Metalbumin 1882; thierisches Gummi 1447.

Lang (V. v.), Krystallform des Diisopropylglycols 951; Krystallform der α-Methyl-β-Aethylacrylsäure (Homotiglinsäure) 960, des Butylchloralhydrats 961; Krystallform des Isovanillins 974.

Langer (Th.), Werthbestimmung des Malses 1630.

Langfurth (A.), amerikanischer Kunstkäse 1780 f.

Langley (S. R.), Absorption des Lichts durch die Atmosphäre 242 f.

Larroque (F.), Mikrothermometer 113.
Lasaulx (A. v.), Mikrostructur des
Rutils und dessen Umwandlung zu
Titaneisen 1840 f; chemische Zusammensetzung der Titaneisen 1841;
krystallographische Untersuchung
eines Cordierits vom Laacher See 1893.

Laspeyres (H.), krystallographische Untersuchung und Analyse eines Manganeisenolivins 1876.

Laube (G. C.) Vorkommen von Schwerspath im Quellschachte von Teplitz 1854.

Lauber (E.), historische Entwickelung der Türkischrothölfabrikation, Türkischrothölfarberei 1792.

Lauder Brunton (T.), siehe Brunton (T. Lauder).

Laurie (A. P.), Verhältniss der Atomgewichte der Elemente zu ihren Verbindungswärmen mit Chlor, Brom und Jod 155.

Lauth (C.), Fabrikation von blauem Porzellan 1709.

Lauth (Ch.), Pyrometer von Boulier 114.

La Valle (G.), siehe Valle (G. la). Lawes (J. B.) und Gilbert (J. H.), Aschen der Schlachtthiere 1491; Wiesengrasbau 1716.

Lawes (J. B.), Gilbert (J. H.) und Warington (R.), Beitrag sur Chemie der sogenannten Zauberringe 1389.

Lawrence (G. M.), Analyse des Spinells von Shimersville 1836.

La wrie, m-Monobrom-β-o-amidobenzoësäure 1127.

Lea (A. Sheridan), Lab-ähnliches Ferment aus Withania coagulans 1509 f.

Lebedeff (A.), Ursprung des Fettes bei der acuten Fettbildung 1437; Aufnahme der Fette 1438 f., der Leinölsäure 1439.

Lecco (M. T.) siehe Meyer (V.). Le Chatellier, siehe Chatellier

(H. le); siehe Mallard.

Le Conte (J.), siehe Conte (J. le). Le coq de Boisbaudran, siehe Boisbaudran (Le coq de).

Lecroy (W. Mc Cay), siehe Cay (Lecroy W. Mc).

Ledderboge (H.), siehe Jacobsen (O.).

Ledebur (A.), Bildungsverhältnisse von Kohlensäure und Kohlenoxyd beim Leiten von Luft über glühende Holzkohle 1553; Verhältniss der Kohlensäure zum Kohlenoxyd beim Verbrennen von Kohle 1754.

Ledieu (A.), elektrochemische Figuren 225.

Lee (R. Brewer), siehe Brewer Lee (R.).

Leeds (A. R.), Ueberführung des Kohlenoxyds in Kohlensäure durch activ gemachten Sauerstoff 275; Oenanthureïd 491 f.; Oenantholanilin, Oenantholxylidin, Oenantholanilin, Oenantholxylidin, Oenantholanilin, Oenantholxylidin, Oenantholanilin, Oenantholxylidin, Oenantholanilin, Oenantholxylidin, Oenantholanilin, Oenantholxylidin, Oenantholanilin, O

Leffmann (H.), Analysen von Wasser und Absätzen der Geisirquellen des Yellowstone National Park, Nordamerika 1950.

Legal (E.), Aceton und Acetessigsäure gegen Nitroprussidnatrium 1648; Prüfung auf Kreatinin im Harn 1649. Léger (E.), siehe Loison (A.). Legler (L.), unvollkommene Verbrennung des Aethers: Aethersäure 849; Verbindung C<sub>11</sub>H<sub>28</sub>O<sub>21</sub> 849 f.; Bestimmungsmethoden des Methylaldehyds 1602 f.

Le Georand de Tromelin (G.), aperiodisches Galvanometer 201.

Legrip (L.), zuckerhaltige Harne 1478.

Lehmann (O.), mikrokrystallographische Untersuchungen: Krystallisation gemischter Lösungen anorganischer Körper 2 bis 4; Trichitenbildung 5; combinirte Krystallisation 6; Krystallisation des Jodsilbers im Moment der Erstarrung 8; mikrokrystallographische Untersuchungen organischer Verbindungen 461.

Lehmann (V.), Nachweis von Quecksilber in thierischen Substanzen 1638.

Lellmann (E.), Umlagerung der Cyansäureverbindungen der drei Phenylendiamine: isomere Phenylendiharnstoffe 716 f.; Darstellung isomerer aromatischer Diamine 717 f.; m-p-Toluylenthioharnstoff, m-p-Toluylendiharnstoff 718; Einwirkung von Senfolen auf die Diamine: Diphenylm-p-toluylendithioharnstoff 718 f.; Diathyl-m-p-toluylendithioharnstoff 719: Diallyl-m-p-toluylendithioharnstoff 719 f.; Diallyl-m- und -p-phenylendithioharnstoff, Diphenyl-p-phenylendithioharnstoff 720; Nitro- und Amidoderivate des Benzolsulfoanilids und des Benzolsulfo-p-toluïds : Benzolsulfo-o-nitroanilid, Benzolsulfo-mnitroanilid, Benzolsulfo-p-nitroanilid 1245 f.; Benzolsulfo-m-nitro-p-toluid Benzolsulfo-m-dinitro-ptoluid, Benzolsulfo-o-amidoanilid 1247; Benzolsulfo-m-amido-p-toluid 1247 f.

Lembach und Schleicher, schwefelhaltiger Farbstoff aus Diäthylanilinazobenzol-p-sulfosäure 1815 f.

Lemberg (J.), Bildung und Umwandlung von Silicaten, Verwendung kaustischer Lösungsmittel zur Trennung von Gesteinsbestandtheilen 1871; Untersuchung von in Basalt eingeschlossenen Sandsteinen (Buchiten) und ihrer Verwitterungsproducte 1919 bis 1921; Buchite gegen kohlensaures Natrium 1921; Analysen des Phonoliths von Marienfels bei Aussig

und seiner Zersetzungsproducte 1929; natürliche Gläser (Tachylyt, Palagonit, Hyalomelan, Perlstein, glasiger Melaphyr) gegen Kalium- und Natriumcarbonat 1938 f.

Lemoine (G.), Zersetzung der Oxalsäure durch Eisenchlorid unter dem Einfluß des Lichtes 258; Subsulfüre des Phosphors 328 f.

Lens (R.), galvanisches Leitungsvermögen alkoholischer Lösungen von Metallsalsen und der Pikrinsäure 217 f.

Lenz (W.), Formeln zur Feststellung von Mischungsverhältnissen für Lösungen 82 f.; Reinigung arsenhaltigen Schwefelwasserstoffgasse 1535; Unbrauchbarkeit der Gehaltbestimmung des Jodkaliums nach Personne-Kaspar 1558; Bestimmung des Fuselöles im Branntwein 1605; Anwendung von Chlorskare zur Zerstörung von Leichentheilen 1639.

Leod (Mc), Apparat zur Verdampfung von Flüssigkeiten im Vacuum 78 f.; Spannung des Quecksilberdampfs 81.

Leonhardt (O.), Verzinken des Eisens, Verbleiung eiserner Gegenstände 1679; Fleischpulver 1732.

Lépine (R.) und Eymonnet, Bestimmung gepaarter Phosphorsauren im Harn 1648.

Lépine (R.) und Guérin (G.), schwer oxydirbarer Schwefel im Harn 1475.

Leplay (H.), chemische Untersuchungen über den Mais in verschiedenen Vegetationsperioden 1406 f.

Lerch (Ö.), Brom- und Jodmagnesium und deren Doppelsalze 351 ff.

Lescoeur (H.), Verbindungen des Baryts mit Wasser, Dissociations spannungen des Barythydrats 347 f.

Les piault (G.) und Forquignon (L.), Meteorit von Saint Caprais de Quinsae, Gironde 1954.

Lester Reed, siehe Reed (Lester). Leuze, Vorkommen von Kalkspath

in Württemberg 1851.

Levallois (A.), Einwirkung des Schwefelblei's auf Metallchloride 394 f.

Levat, Untersuchung des Melonensaftes 1748.

Lévy (A.), Kautschuk 1426.

- Levy (M.), elektromotorische Kraft einer dynamoëlektrischen Maschine 208.
- Levy (Michel), siehe Fouqué. Levy (S.), m-Dichlorchinon und Derivate aus m-Dichlor-p-phenylendiamin, m-Dichlor-m-dibromchinon, m-Dichlor-m-dibromhydrochinon 1004.
- Lewinstein (J.), β-Naphtoltrisulfosaure 1292; die Entwickelung der Alizarinindustrie 1821.
- Lewis (D. S.), siehe Storer (F. H.). Lewis (G. T.), Verarbeitung des Bleirauches 1678.
- Lewis (M. T.), Analyse des Damourits von Belt's Bridge, Nordearolina 1836 f.
- Lewis (R. A.), Differentialanemometer 1657.
- Lewis (W. J.), Stephanit von Wheal Newton, Cornwall 1835; Pseudobrookit von Jumilla, Spanien 1838; neue Formen des Quarzes 1838; krystallographische Untersuchung eines Epidotkrystalles 1873; krystallographische Untersuchung eines Vesuvians 1874.
- Lewkowitsch (J.), optisches Verhalten der Mandelsäure aus Amygdalin 1153; Spaltung der inactiven Mandelsäure in Rechts- und Linksmandelsäure durch Pilze und durch Cinchonin 1152 f.; Umwandlung von Rechts- und Linksmandelsäure in inactive Mandelsäure, Glycerinsäure und Milchsäure gegen Penicillium glaucum 1154.
- Lewuschew (8.) und Klikowitsch (8.), Einfluß alkalischer Mittel auf die Zusammensetzung der Galle 1455.
- Lewy (L.), Abscheidung von o-Toluidin aus Gemengen mit p-Toluidin oder p-Toluidin und Anilin 1772.
- Leymann (H.), siehe Döbner (O.). Lichtenstein, Darstellung des der Trona entsprechenden Kaliumsesquicarbonats 344 f.
- Liddle (W. T.), siehe Barnes (J.). Lidoff (A.) (Lidow) und Tichomirow (W.), Einwirkung des elektrischen Stromes auf Chlormetalle und Chlorate 221 f.
- Lidow (A.), Löslichkeit des Anilins in Anilinchlorhydrat 695; siehe Tichomirow (W.)

- Lieben (A.) und Haitinger (L.), Pyridin aus Komenaminsäure 1094; Chelidonsäure 1101; Umwandlung von Ammonchelidonsäure in Oxypyridin 1101 f.; Dibromoxypyridin 1102.
- Lieben (A.) und Zeisel (S.), Condensationsproducte von Aldehyden:
  Methyläthylacroleïn (Propylidenpropylaldehyd) 958; Derivate des Methyläthylacroleïns: Methylpropylacetaldehyd (Capronaldehyd), Methylpropylcarbincarbinol, Hexylenglycerin 959; α-Methyl-β-Aethylacrylsäure (Homotiglinsäure), Dioxycapronsäure, Dibromcapronsäure 960; Aldehyd gegen Monochloraldehyd-hydrat: Monochlorcrotonaldehyd 961.
- Lieber (K.), Herstellung von Baryumund Strontiumcarbonat, Chlorbaryum und Chlorstrontium gegen Calciumcarbonat bei Gegenwart von Kohlensäure 1696.
- Liebermann (C.), Fuchsin gegen Wasser beim Erhitzen: Diamidohomobenzophenon 784 f.; Amidooxyhomobenzophenon 785; α- und β-Naphtoïsonitril 740; Constitution der Azonaphtolfarbstoffe 798 bis 795; Benzolazo-α-naphtol und Benzolazo-β-naphtol 794; α-Mononitroanthrachinonmonosulfosäure gegen Schwefelsäure 1293; Di- und Mononitroanthrachinon aus Anthrachinon 1296.
- Liebermann (C.) und Giesel (F.), α-und β-Chinovin, β-Chinovin-Alkohol 1369; Chinovin gegen alkoholische Mineralsäuren: Chinovinzucker und Chinovasäure, Brenzchinovasäure, Novasäure und Chinochromin aus Chinovasäure 1370.
- Liebermann (C.) und Hagen (A.), Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Di- und Triallylamin 641.
- Liebermann (C.) und Paal (C.), Homologe uud Derivate des Allylamins 687 bis 640; substituirte Allylamine gegen Schwefelsäure 640.
- Liebermann (C.) und Scheibler (C.), Reduction von Saccharin; α-Methylvalerolacton und Methylpropylessigsäure 1364.
- Liebermann (L.), "Eiweißrest" 1648; volumetrische Methode zur Bestimmung des Fettgehaltes der Milch

- 1644 f.; specifisches Gewicht der Butter 1645.
- Liebig (G. A.), specifische Wärme des Wassers 121 f.
- Lie big (H. v.), Analysen von frischer und condensirter Milch 1728.
- Liechti (L.) und Suida (W.), Verhalten von Beizen: Dissociation von Thonerde- und Eisenoxydsalzen, Verhalten der Textilfaser gegen Thonerde- und Eisenoxydsalze 1784 f.; Zusammensetzung und Wirkungsweise der Türkischrothöle, Glycerintrioleat und Glycerintricinoleat gegen concentrirte Schwefelsäure 1789 bis 1792; Beiz-, Färbe- und Avivirversuche 1792.
- Liesegang und Scolik, Bereitung von Bromjodsilbergelatine 1823.
- Lilienfeld (A.), Gaswechsel fiebernder Thiere 1432 f.
- Limpach (L.), β-Naphtoltrisulfosäure 1292.
- Limpricht (H.) und Heffter (A.), m-Mononitrobenzolmonosulfosäureamid und p-Monochlortoluol-o-monosulfosäureamid gegen salpetrige Säure p-Monoamidotoluol-o-mono-1241; sulfosaureamid salpetrige gegen Saure 1243; Azotoluoldisulfosaureamid 1244; p-Monoamidotoluol-omonothiosulfosaure und Salze 1264; p-Monoamidotoluol-o-monosulfinsäure und Salze 1264 f.; p-Diazotoluol-omonosulfinsaure 1266; p-Oxyathyltoluol-o-monosulfosaure, Salze und Derivate 1266 f.; p-Oxymethyltoluol-o-monosulfosäure und Salze 1267; Toluolsulfoamin aus p-Monoamidotoluol-o-monothiosulfosäure und aus p-Monoamidotoluol-o-monosulfinsaure 1267 f.
- Limpricht (H.), Heffter (A.), Hybbeneth (F.) und Paysan (W.), aromatische Sulfosäureamide gegen salpetrige Säure 1241 bis 1245.
- Limpricht (H.), Heffter (A.) und Paysan (W.), Amidotoluolthiomonosulfosäuren 1264 bis 1271.
- Limpricht (H.) und Hybbeneth (F.), m-Monoamidobenzolmonosulfosäureamid gegen salpetrige Säure 1241 bis 1243.
- Limpricht (H.) und Paysan (W.),

- o-Monoamidotoluol-p-monosulfosăureamid gegen salpetrige Săure 1244 f.; o-Monochlortoluol-p-monosulfosăure, ăthyloxydtoluolmonosulfosaures Baryum 1245; o-Monoamidotoluol-p-monothiosulfosăure 1268f.; o-Monoamidotoluol-p-monosulfinsăure 1269 f.; o-Oxyăthyltoluol-p-monosulfosăure 1270; Toluolsulfoamin aus o - Monoamidotoluol - p - monosulfinsăure, Salze 1270 f.
- Lindet (L.), Mannit aus der Ananasfrucht 1404; Mannitgehalt der Pernambuc-Ananas 1602.
- Lindo (D.), Bestimmung der Phosphorsäure als Magnesiumpyrophosphat, Löslichkeit von Magnesiumammoniumphosphat 1542.
- Linhardt (E.), Absorptions und Fluorescensspectra mehrerer Körper (Farbstoffe) 249.
- Link (G.), Unterscheidung von Kalkspath und Dolomit im Dünnschliff, Dünnschliffe von Kalkspath, Magnesit und Normaldolomit 1852.
- Link (W.), siehe Roemer (H.).
- Lipp (A.), Phenylglycerinsäure, Dibenzoylphenylglycerinsäure-Aethyläther 1204; Dibenzoylphenylglycerinsäure, Phenyl-β-brom-α-hydroxypropionsäure aus Phenylglycerinsäure 1205; siehe Erlenmeyer (E.).
- Lippe (H. v. d.), siehe Claus (Ad). Lippich (F.), Halbschattenpolarimeter 1655.
- Lippitt (T. P.), Analyse eines Sulfats von Tebeji, Mexico 1858.
- Lippmann (E. O. v.), Coniferin im Zellgewebe der Zuckerrübe 1368, 1400; neue Säure des Rübensaftes (Oxycitronensäure?) 1404; Bestimmung des Zuckergehaltes der Rüben 1620; die chemischen Processe eines Melasseentzuckerungsverfahrens, ein-, sweiund dreibasisches Kalksaccharat 1786.
- Lippmann (E.) und Fleissner (F.), Asyline: Formeln derselben 753 £; Salze 754 f.; Perjodide 755; Verhalten gegen salpetrige Saure 755 £; Diathylanilinazylin gegen Zinnchlorür 756 f.; Einwirkung von Alkyljodiden und Alkoholen auf die Asyline 757 bis 760; Oxydation der Azyline 760 f.; Methyl- und Aethyl-

diphenylaminasylin 761 f.; Asyline gegen Aethyljodid 762.

- List (E.), Ameisensäure im Rum, Bildung der Ameisensäure bei der Gährung der Rohrzuckermelasse 1738.
- Livache (A.), Einwirkung von Metallen auf Oele 1763.
- Liveing (G. D.) und Dewar (J.), Spectra der Sonnenflecken 248; Absorptionsspectra verschiedener Substanzen 246 f.; Umkehrung von Spectrallinien der Metalle 247 f.; Umkehrung der Wasserstoff- und Lithiumlinien 248; Spectrum der Kohlenwasserstofflamme 249.
- Liversidge (A.), Fundorte der Diamanten in Neusüdwales 1827 f.; Analyse des Alunogens (Keramohalits) aus Wallerawang, Neustidwales 1859; Wolfram von Inverell, Neusüdwales und Scheelit von der Victoria Reef-Gold Grube, Neusüdwales 1860 f.; der Monazit vom Vegetable Creek, Neusüdwales 1862 f.; Analysen des Andradits von Wallerswang, Neusüdwales und des Grossulars von Mudgee, Neusüdwales 1880 f.: Analyse eines Chlorits vom Rocky Ridge, Neusüdwales 1886; Analyse der Hornblende vom Mount Walker und des Asbestes von Cow Flat, Neusüdwales 1892; pinitähnliche Substanz vom Hanging Rock, Neustidwales 1894; Gmelinit von Inverell, Analyse des Laumontits vom Bathurst Road, Neusüdwales 1895; Analyse des Halloysits und des Cimolits von Neusüdwales, des Agalmatoliths von Loch Erribol, Schottland 1902; Analyse des Chloropals von Mudgee, Neusüdwales 1904; Analyse eines Kupfererzes von Carcoar, Neusüdwales 1910.
- Liweh (Th.), krystallographische Untersuchung und Analyse des Datoliths von Terra di Zanchetto bei Bologna 1873.
- Lloyd (F. J.), Bestimmung der unlöslichen Phosphate in den Superphosphaten des Handels 1718 f.; weiße und rothe unlösliche Phosphate 1719.
- Lobry de Bruyn (C. A.), siehe Bruyn (C. A. Lobry de). Loder (J. H.), neue Farbstoffe 1794.

- Löw (O.), Constitution des Albumins
  1871 f.; Eiweiß des lebenden und
  des abgestorbenen Protoplasma's
  1872 f.; Beitrag zur Kenntniß des
  activen Albumins 1378; Verbindungen von Silber mit eiweißhaltigen Körpern 1374; Eiweiß und
  Pepton 1383; die chemische Kraftquelle im lebenden Protoplasma 1387;
  Einwirkung von Arsenverbindungen
  auf pflanzliches und thierisches Protoplasma 1387 f.
- Loewe (J.), Reinhaltung von Gasen im Gasometer 1519.
- Löwe (J.), Kupferoxydhydrat 895 f.; Darstellung von reinem arsenfreiem Wismuth 899 f.; Atomgewicht des Wismuths 400; qualitative und quantitative Treunung von Kupfer und Wismuth 1576 f.
- Löwig, Herstellung von Aetznatron und Aetzkali 1688.
- Löwig (E. A.), siehe Schmalz (B.). Loges (G.), siehe Emmerling (A.). Lohr (A.), quantitative Ausfällung von Zink 1571.
- Loiseau (D.), Zuckerkalklösungen gegen Calciumcarbonat 1862.
- Loison (A.) und Léger (E.), Untersuchung des Harnes bei Chylurie 1477 f.
- Lommel (E.), Modification am Bunsen-Steinheil'schen Spectroscope, Spectralstudien im Ultraroth 240 f.; Fluorescenz des Joddampfes 254.
- Longi (A.), Zusammensetzung der durch Einwirkung von Ammoniak auf Jodsilber entstehenden Verbindung 419; Apparat zur Bestimmung von in wässerigen Flüssigkeiten gelösten Gasen 1522; Löslichkeitscoöfficienten von Cyan-, Chlor-, Brom-, Jodsilber, bromsaurem und jodsaurem Silber in Ammoniakiösungen, von bromsaurem und jodsaurem Silber in Wasser und Salpetersäure, Nachweis von Cyan-, Chlor-, Brom-, Jodwasserstoffsäure, von Chlor-, Brom-, Jodsäure, Ferrocyan- und Ferricyanwasserstoffsäure 1582; Bestimmung der salpetrigen Säure mittelst Harnstoff 1538; volumetrische Bestimmung der Salpetersäure durch schweselsaures Zinnoxydul Nachweis der Salpetersäure bei Gegen-

wart anderer Säuren 1540 f.; Nachweis der Salpetersäure mittelst p-Toluidin 1541.

Loos (D. de), Analyse der Krakotoaasche 1936; Untersuchung des Wassers von Antikroeri, Antillen 1950.

Lorenz (L.), Bestimmung des Ohm 210 f.

Lorenzen (J.), krystallographische Untersuchung und Analyse von grönländischem Lievrit 1878 f.; Analysen des Nephelins von Tunugdliarfik und des Sodaliths vom Juliane haabdistricte, Südgrönland 1884; Analyse eines Lepidoliths aus dem Julianehaabdistricte, Südgrönland 1886; Fundorte, krystallographische Untersuchung und Analyse des grönländischen Aegirin 1891; Untersuchung des Aenigmatits Breithaupt's, krystallographische Untersuchung und Analyse des grönländischen Arfvedsonits 1893; Analyse von grönländischem Mikroklin 1898; Analyse und Formel des Eudialyts vom Julianehaabdistrict, Südgrönland 1905; Steenstrupins Analyse des Kangerdluarsuk, Grönland 1911; Bestandtheile des Sodalithsyenits aus dem Julianehaabdistrict, Südgrönland 1927.

Loring (G. B.), der Ackerbau in den vereinigten Staaten von Nordamerika 1718.

Loring Jackson (C.), siehe Jack-

son (C. L.).

Losanitsch (S. M.), Einwirkung von Jod auf m-Dinitrodiphenylthiocarbamid: Phenylguanidine 495; Dibromdinitromethan 581.

Lossen (W.), Benzhydroxamsäure 628 f. Lotze (G.), Prüfung des Chloroforms 1601.

Louis (E.), Verbalten des Anilins gegen Propyl-, Isopropyl- und Isobutylalkohol bei Gegenwart von Chlorzink, resp. Phosphorsäureanhydrid: Amidopropyl-, -isopropyl- und -isobutylbenzol 697 bis 700.

Louise (E.), Benzoylmesitylen 995. Lovin (J. M.), Thiomilchsäure und Thiodilactylsäure 1048; Aethylidenthiomilchsäure und Derivate 1048 f.; Thiomilchsäureäther, Dithiodilactylsäure, Thiodilactylsäure, Trithiodilactylsäure, Aethylenthiomilchsäure 1049.

Low (A. H.), Bestimmung des Arsens in Ersen 1547.

Lowe (W. F.), Apparat zum Auskochen von Goldproben 1660.

Luanco (José R. de), Schwefelwasserstoffentwickelungsapparat 1660.

Lucchi (G. de), elektrischer Widerstand des Eisens 213 f.

Ludwig (E.), Darstellung von Kohlenoxyd 331; Analyse des Damburits von Scopi, Graubündten 1881 f.

Lüddeke, Krystaliform des Laser-

pitins 1361.

Lüdecke (O.), Krystallform von rothem Bleioxyd 391; Krystallform der Aethylsuccinylbernsteinsäure 1063; Vorkommen von Brucit als Kesselstein 1844.

Lühdorf (F. A. v.), Analyse des Wassers der heißen Quellen von Neumichailowsk, Amurland, Sibirien 1948.

Lüssy, Fixirung von Antimonsulfid auf der Gewebsfaser 1785.

Lützelschwab, siehe Krafft (F.).

Luna (Ramon de), Ansichten über die Cholera, Untersalpetersäure als Mittel gegen die Cholera 1490.

Lundahl (K.), Hexylacetessigather und Derivate, Hexylmalonsaure, Aether und Salze 1115.

Lunge (G.), Aufschließung des Schwefelkieses 1521; schweftige Säure gegen Lackmus, Phenacetolin, Methylorange, Phenolphtalein und Rosolsäure 1536; Fabrikationsmethode in der Meersaline Giraud (Südfrankreich), Verarbeitung des Seewassers 1689; Oxydation der Schwefelverbindungen in der Fabrikation von caustischer Soda 1689 bis 1692.

Lunge (G.) und Blattner, Bestimmungen des specifischen Gewichtes von Kalkmilch 1694.

Lunge (G.) und Naef (P.), Volumgewicht concentrirter Schwefelsäure, Monohydrat derselben 52; Constitution des Chlorkalks 281 f.; specifisches Gewicht der concentrirtes Schwefelsäure 1536.

Lunge (G.) und Smith, specifisches Gewicht wässeriger Ammoniaklösungen, Procentgehalt wässeriger Lösungen von kohlensaurem Ammonium 53.

Lussana (F.), Gallensecretion nach Durchschneidung beider Nervi vagi 1455.

Luxardo (O.), alkaloïdähnliche Körper aus Maismehl 1355.

Lwoff (J.), siebe Kelbe (W.).

Maas (H.), Ptomaïne 1359.

Maben (Th.), Löslichkeit des Kalkhydrats in Wasser 349 f.

Mabery (C. F.), Producte der trockenen Destillation des Holzes 1774.

Mabery (C. F.) und Robinson (F. C.), β-Dibromacrylsäure gegen Brom: Tetrabrompropionsäure 1047.

Mabery (C. F.) und Wilson (R. D.), Chlortribrompropionsäure gegen Barytwasser: Chlordibromäthylen 1048.

Macalus o (D.), Oxydation des Quecksilbers 419.

Macarthur (R.), Bestimmung des Zinks als Schwefelzink 1571.

Macfarlane (A.) und Rintoul (D.), Einwirkung der Flamme auf die elektrische Entladung 192.

Mackey (W. M'D.), siehe Mills (E. J.).

Mackintosh (B.), salpetersaures Mangan gegen chlorsaures Kali 1569.

Mac Munn (Ch. A.), Farbstoffe der sogenannten Galle der wirbellosen Thiere und der Galle der Wirbelthiere 1457 f.; Harnfarbstoffe 1458.

Madsen, Bestimmung von Gummi in Succus Liquiritiae 1622.

Mahly (J.), siehe Friedlander (P.).

Märcker, Biertreber 1717.

Märcker (M.), "Zurückgehen" der löslichen Phosphorsäure in Superphosphaten 1720; Gewichtsverlust der Diffusionsrückstände von Zuckerfabriken beim Lagern in Erdgruben 1733 f.; Ausstreichen der Gährbottiche mit Phenol 1738; Stärkegehalt sächsischer Zwiebelkartoffeln 1745.

Märker, Methode der Stickstoffbestimmung nach Grouven 1587.

Maggi (L.), Untersuchung von Trinkwasser auf Mikroorganismen 1526. Magnanimi (O.), siehe Spica (G.). Maier, Analysen der Asche des Goentoer 1984 f.

Mainzer (K.), aromatische (Naphtylund Phenyl-) Thioharnstoffe gegen Säuren 493.

Maissen (P.), Additionsproducte von Terpenen 570 f.; Analyse des Meteoriten von Alfianello, Provinz Brescia 1952 f.

Majert (W.), blaue schwefelhaltige Farbstoffe aus Tetramethyldiamido-diphenylamin oder Dimethylanilin und Dimethyl-p-phenylendiamin 1802 f.; Nitro- und Amidoanthrachinone gegen Glycerin und Mineralsäuren, Anthrachinonchinolin 1805; Anthrachinonchinaldin 1805 f.; Anthrachinonchinaldinsulfosäure 1806.

Malbot (H.), siehe Duvillier (E.).

Mallard (E.), Dimorphismus des Boracits 8; Veränderung doppelbrechender Körper durch die Wärme, Veränderungen der Molekularstructur 9.

Mallard und Le Chatellier, Dimorphismus des Jodsilbers 8; Entflammungstemperaturen explosiver Gasmischungen 151; Verbrennung explosiver Gasmischungen 152; Verbrennungserscheinungen explosiver Gasgemische 1702.

Mallet (J. W.), Wasseruntersuchungen:
Bestimmung organischer Substanzen,
Reduction und Entfernung von Nitraten aus dem Wasser 1524 f.; Topas aus Maine 1872; Kieselkupfer
von der Ivanhoe Grube, Arizona
1879; Hydrargillit (Gibbsit) von
Marianna, Brasilien 1845; Beschreibung eines Sulfats von Tebeji, Mexico 1858; Lithionglimmer von PihraHazáribágh, Bengalen 1885 f.

Maly (R.) und Andreasch (R.), Caffeïdincarbonsäure aus Caffeïn 1332 f.; Caffeïdin aus Caffeïdincarbonsäure, caffeïdincarbonsaure Salse, Theobrominnatrium, Theobrominbaryum, Caffeïdin gegen Chromsäuremischung 1333; Verhalten von Caffeïn im Thierkörper 1334.

Maly (R.) und Emich (F.), Verhalten der Gallensäuren gegen Eiweiß und Pepton, antiseptische Wirkungen der Gallensäuren 1455 bis 1457.

- Manches (P.), Behandlung des Kupfersteins in der Bessemerbirne 1676.
- Mandelin (K.), Violaquercitrin aus Viola tricolor var. arvensis, Quercetin aus Violaquercitrin 1369; Farbenreactionen von Alkaloïden (Aspidospermin, Berberin, Cryptopin, Gelsemin, Hydrastin, Narcotin, Quebrachin, Solanin, Solanidin, Strychnin) mit Vanadinschwefelsäure 1612 bis 1614.
- Mangon (Hervé), Cultivirung der Eisfeige (Mesembrianthemum crystallinum), Aschenanalysen derselben 1717; siehe auch Hervé Mangon.
- Manhés (P.), Gewinnung von Kupfer in der Bessemerbirne 1677 f.
- Manitz, Analyse des Plagioklases aus dem Birkenauer Thale bei Heidelberg 1898.
- Mannington (H. T.), Analyse des Brochantits von Pisco, Peru 1856.
- Maquenne (L.), Einwirkung des Effluviums auf Ameisensäure 198; Umsetzung von Kohlenoxyd und Wasser 832; Kobaltammoniakverbindungen 864 f.; siehe Deh érain (P.).
- Marcano (V.), Brotgährung 1504 f. Marchand (E.), Organismen des Wassers 1510 f.
- Marcus, siehe Bochefontaine.
- Margary (L.), β-Naphtolazo-p-brombenzol 793; Einwirkung von Eisenoxydsalzen auf Indigo 837.
- Margottet, siehe Hautefeuille.
- Marguerite Delacharlonny (P.), krystallisirtes Aluminiumsulfat 353.
- Marignac (C.) Atomgewicht des Wismuths 39, Mangans 40, Zinks 40 f., Magnesiums 42 f.
- Marino-Zuco (F.), Identität der Ptomaine mit Neurin 1359.
- Markownikow (W.), Acetylchlorid gegen Zinkpropyl: Methylpropylcarbinol 861 f.
- Markownik off (W.) und Oglobin (W.), gechlorte Kohlenwasserstoffe, aromatische Kohlenwasserstoffe aus Rohpetroleum 500 f.; Untersuchung des kaukasischen Erdöls 1757 f.; die Kohlenwasserstoffe des Erdöls von Baku, Untersuchung von russischem Erdöle 1758; Naphtene aus Erdöl 1758 f.; Naphtensäuren 1759.

- Marquis, Unterscheidung der aus Weingerbsäure und Galläpfelgerbsäure mit Gelatine erhaltenen Niederschläge 1607 f.
- Marshall (D. H.), Smith (C. M.) und Osmond (R. T.), Dichtemaximum des Wassers 52.
- Marshall (J.), Molekulargewicht des Hämoglobins und des Kohlenoxydhämoglobins ans Hundeblut 1452 f.
- Martenson (J.), medicinische Thermometer 114.
- Martini A.) und Weber (A.), Kieselsäureäther der Phenole: Kieselsäure-Phenyläther und Kieselsäure-p-Kresyläther 1299 f.
- Masachika Shimosé, siehe Divers (E.).
- Mascart, Erdinductor (Messung der Inclination) 226; Sehen der ultravioletten Strahlen 251.
- Masing (E.), Alkaloïd (Calcatripin) aus Feldrittersporn (Delphinium consolida) 1356.
- Mason (W. P.), Nachweis von Albumin im Harn 1649.
- Massalski (W.), Apparat zur Bestimmung des Stickstoffs in ammoniakalischen Düngern, Horn- und Fleischpulver, Fischguano und Guano gegen unterbromigsaures Natrium und Glucose 1590.
- Masson (O.), Salpetrigsäure-Glycerinäther 859 f.
- Mathieu-Plessy, Einwirkung einer Oxalsäurelösung auf Aluminium: dreibasisches oxalsaures Aluminium 1045.
- Mattei (E. di), Ursache der giftigen Wirkungen frischer thierischer Flüssigkeiten 1490.
- Matthews (F. E.), siehe Claisen (L.); siehe Hodgkinson (F. E.).
- Mattirolo (E.), Analyse eines dem Saussurit ähnlichen Feldspathes vom Murettopafs, Veltlin 1900.
- Maumené (E. J.), Schmelzbarkeit von Salzgemengen 119 f.; Chlorhydrate 278 f.; Barythydrat 349.
- Mauthner (J.), Drehungsvermögen von Leucin und Cystin 1446.
- Mayer (A.), das Sauerwerden der Milch und dessen Hintanhaltung, Con-

servirung der Milch 1727; Gebrauchswerth von Kunstbutter und natürlicher Butter 1730.

Mayer (L.), Herstellung bronzefarbiger Ueberzüge auf Eisen 1680.

Mayer (L.) und Wagner (O.), Analysen von Gemengen von Thon und Eisenoxyden 1901.

Mayer (Leop.), Nachweis von Wollschweißfett im Talg und anderen Fetten 1646 f.

Mayrhofer (J.), siehe Donath (E.).

Mazzara (G.), neue Base, erhalten durch Einwirkung von Schwefelsäure auf ein Gemisch von Anilin, Nitrobenzol und Benzaldehyd 730 f.; monound dichloressigsaures Chinin 1847; Chinin-Mononitrobenzaldehyd 1848; Chinin-Chloral, p-Kresolchloral, Thymolchloral 1848.

Mazzara (G.) und Popetto (G.), Chinin-Bensylchlorid 1348.

Meidinger, Erzeugung von galvanischen Niederschlägen, Vernickelung von Zink 1668.

Meineke (C.), Modification der Mangantitrirung 1566 f.

Meissl (E.), Titrirmethoden des Invertzuckers nach Soxhlet sowie Märcker bei Gegenwart von Rohrzucker 1619.

Meifsl (E.) und Böcker (F.), Untersuchung der Bohnen von Soja hispida (Sojaalbumin) 1419 f.

Meissl (E.) und Strohmer (F.), Bildung von Fett aus Kohlehydraten im Thierkörper 1437 f.

Meldola (R.), Bromderivate des Naphtalins 599 f.; Bromacetnaphtalide 600 f.; Monobromnitroacetnaphtalid 601; secundare und tertiare Azoverbindungen: p-Mononitrobensol-Azoamido-m-xylol 777 f.; p-Mononitrobenzol-Azoamido- $\alpha(\beta)$ - Naphtalin 778 f.; Amidoderivate vorstehender Nitroamidoazoverbindungen 779 f.; p-Mononitrobenzol-Azo-m-xylol-Azo-β-Naphtol 780 f.; p-Mononitrobenzol-Azo-m-xylol-Azo-α-Naphtol, p-Mononitrobenzol-Azo-m-xylol-Azophenol, p-Mononitrobenzol-Azo-m-xylol-Azoresorcin 781;  $\beta$ -Naphtol-p-Azobenzol-Azo- $\alpha$ -naphtalin-Azo- $\beta$ -naphtol 781 f.;  $\beta$ -Naphtol-p-Azobenzol-Azom-xylol-Azo-β-naphtol, p-Mononitrobenzol-Azodiphenylamin 783; p-Monoamidobenzol-Azodiphenylamin 783 f.; β-Naphtol-p-Azobenzol-Azodiphenylamin 784; Amine gegen Dibrom-αnaphtol: Bildung von Farbstoffen 941; Rosanilinfarbstoffe aus Rosanilin und β-Naphtylamin, Tri-β-naphtylpararosanilin, purpurrother Farbstoff aus Diphenylamin und p-Toluidin 1795; Azofarbstoffe aus Nitroamidoazokörpern 1810; blaue Farbstoffe aus Azofarbstoffen 1812.

Melikoff (P.), Chloroxybuttersäuren aus α- und β-Chlorcrotonsäure 1054 f.; Propylenoxydcarbonsäure aus Chloroxybuttersäure 1055.

Memminger (C. G.), Untersuchung von Tabaksstengeln 1777.

Men dele jew (D.), Apparat für Dampfdichtebestimmung 48; Isomeriefälle bei den Kohlenwasserstoffen, Benzolformel 581 f.; Untersuchung des Erdöles von Baku 1757.

Menke (A. E.), siehe Jackson (C. L.). Menozzi (L.), siehe Körner (G.).

Menschutkin (N.), gegenseitige Verdrängung der Basen in den Lösungen ihrer neutralen Salze (Chlorhydrat, Nitrat und Acetat des Anilins) 28 f.; Titrirung des Anilins, Triäthylamins, Ammoniaks, Methyl- und Aethylamins mittelst Phenolphtalein 24 f.; Zersetzung des tertiären Essigsäure-Amyläthers durch Wärme 190; Aetherificirung von Monochloressigsäure, m-Mononitrobenzoësäure und Mellith-

Merck (E.), siehe Claus (Ad.).

säure mit Isobutylalkohol 850.

Mercklin (C. E. von), mikroskopische Untersuchung der Braunkohle von Saissansee, asiatisches Rußland 1907.

Mering (v.), siehe Zuntz.

Merkel (J.), elliptische Polarisation des Lichtes 255.

Merling (G.), Tropin, Destillation von α-Methyltropin 1838 f.; Tropigenin aus Tropin, Tropinsäure, Tropidin 1339.

Mers (V.), Phosphorsäure-Triphenyläther gegen Cyankalium 877.

Merz (V.) und Heim (R.), Phosphorsäure-Trikresyläther (o- und p-) und Phosphorsäure-Trinaphtyläther (α-

und  $\beta$ -) gegen Cyankalium: Umwandlung von Phenolen in Nitrile 877.

Merz (V.) und Weith (W.), erschöpfende Chlorirung aromatischer Substanzen (Diphenyl, Phenanthren u. s. w.) mit Antimonchlorid 465 f.; Umwandlung von Bromanil und Perbrombenol in Perbrombenzol, von Benzonitril in Perbrombenzonitril, Einwirkung von Brom auf Ferrocyankalium 593 f.

Meschtschersky (J.), Orthoklas gegen Humus 1896.

Metschersky, versuchte Darstellung von Baryumsalzen der Wismuthsäure 400 f.

Meulen (H. G. L. van der), Zersetzungswärme des Ozons 155.

Meunier (St.), Bildung von Bauxit 1845; Enstehung der Meteoriten (Chondrite) 1951.

Meyer (Ch.), siehe Wagner (P.).

Meyer (E.), Methode der Stickstoffbebestimmung nach H. Grouven 1587.

Meyer (E. v.), Kyanmethin und Verbindungen desselben 490 f.; Constitution des Isatins 826 f.

Meyer (G.), anomale Reactionen, Methylarsen- und -zinnverbindungen 462 f.; neue Base aus Aldehydammoniak, Natriumäthylat und Methyljodid (Isocholin) 642 f.; unverbrennliches Papier, unverbrennliche Tinten und Farben 1778 f.

Meyer (H.), galvanischer Widerstand des Psilomelan 214; Magnetismus stark gestreckter Stahlcylinder 227 f.; Magnetisirungsfunction des Nickels, Abhängigkeit der Magnetisirungsfunction von der Härte des Stahles 228; siehe Jacobsen (O.).

Meyer (H.) und Feitelberg, Alkalescenz und Kohlensäuregehalt des Blutes 1449 f.

Meyer (Lothar), Grundlagen der Thermochemie 112; Luftbäder 1658.

Meyer (O.), Aetzversuche am Kalkspath 1851 f.

Meyer (O. E.), Licht der elektrischen Glühlampe 281 f.

Meyer (P. J.), Dichloressigsäure gegen o-Toluidin: Di-o-tolylamidoessigsäure 1038; Dichloressigsäure gegen p-

Toluidin: p-Tolyl-p-methylicatin 1033 f.; Derivate des p-Tolyl-p-methylisatins: p-Methylimesatin 1034; p-Methylisatins (p-Methylnitrosooxindol, p-Methylindophenin 1035; Imesatine, Isatine ans Imesatinen, Indigo und Substitutionsproducte desselben aus Isatinen 1815.

Meyer (R.), Hydroxylirung durch directe Oxydation: Cuminsaure, Oxypropylbenzoesaure 463 f.; Erkennung der Art der Fixirung des Farbstoffes auf bedruckten Baumwollstoffen 1686.

Meyer (R.) und Kreis (H.), homologe Oxyazobenzole 791 f.; vergeblich versuchte Darstellung des β-Benzolasoresoreins; Benzolasoresorein - Ammonium, salzsaures Amidoresorein 791; p-Diazobenzolmonosulfosäure gegen o- und p-Mononitrophenol, gegen Resorein 792.

Meyer (V.), Einwirkung des Lichtes auf Chlorknallgas 263 f.; Constitution der Isonitrosoverbindungen (Benzylacetoxim) 606 f.; Diphenylacetoxim 611; Constitution des Thiophens 850; Condensationsproducte desselben 851 f.; Phenylthiënylketon 851; Thiophen und Methylthiophen gegen Phenenthrenchinon, Verhalten eines Gemisches von Isatin und Pyrrol gegen verdünnte Schwefelsäure 852; Trichter als Schutzvorrichtung abdampfender Flüssigkeiten vor Staub 1656; Thiophen aus Theerbenzol 1769 f.; Analogie des Thiophens mit dem Benzol, Dibromthiophen, Monobromthiophen, Constitution des Thiophens 1770; Tetrabromthiophen, Thiophensulfosaure, Thiophensulfochlorid, Thiophensulfamid, Thiophennitril, Thiophensäure, Thiophen aus Aethylen oder Acetylen und siedendem Schwefel, wahrscheinliches Vorkommen eines dem Thiophen analogen Körpers im Theortoluol 1771; siehe Treadwell (F. P.); siehe Wittenberg (M.); siehe Goldschmidt (H.).

Meyer (V.) und Constam: Thiophen gegen Phenylglyoxylsäure bei Gegenwart von Schwefelsäure 851 f.

Meyer (V.) und Kreis, Methylthiophen und Dibrommethylthiophen 851. Meyer (V.) und Lecce (M. T.), Phenylhydrasin 795.

Meyer (V.) und Müller (A.), Nitrosomalonsäure, Benzylnitrosamalonsäure gegen Jodwasserstoffsäure, Bildung von Nitroso- und Isonitrosoverbindungen 1054.

Meyer (V.) und Nägeli (E.), Constitution des Oxoctenols; Benzoyl-carbinol gegen Hydroxylamin: Isonitrosophenyläthylalkohol 981.

Meyer (V.), Peter (A.) und Comey (A.), Thiophenchloral und Dithiënylmethan 851.

Meyer (V.) und Weitz: Thiophensulfosäure und Thiophensulfinsäure 851.

Meyke (W.), Ursache der Rothfärbung des reinen Phenols 875; Reinigung eisenhaltiger Citronensäure 1096.

Michael (A.), Allantoin; Umsetzungen der Harnsäure 497 f.; Atomwanderung im Molekül 462; Structur des α-Dibromathylens 588; Resocyanin ans Acetessigäther, Resorcin und Chlorzink 938 f.; Derivate des Resocyanins: Acetylresocyanin, Methylresocyanin 939; Hydroresocyanin, Tribromresocyanin 940; aromatische Aldehyde gegen Phenole: Resorcin-Benzaldehydharz 967 f.; Monobromessigsäure 1031; Synthese der Zimmtsaure, Perkin'sche Synthese 1118; aromatische Oxysäuren gegen Phenole: Salicylsäure gegen Phenol: Salicylphenol 1118 f.; o-p-Dioxydiphenylearbinol aus Salicylphenol, Salicylsäure gegen Resorcin : Salicylresorcin 1120; Salicylresorcināther 1121 f.; Salicylsäure gegen Orcin; Salicylorcinather 1122; Korn- und Kartoffelstärke gegen Acetylchlorid und Essigsäureanhydrid 1366; Helicin, Methylarbutin; alkoholisches Phenolnatrium gegen Acetochlorhydrose: Phenolglycosid, Tetraacetylphenolglycosid 1868; Vorlesungsapparate zur Gasanalyse 1659.

Michael (A.) und Comey (A. M.), neue Verbindungen aus Aldehyd und Orcin, aus Chloralhydrat und Resorcin, aus Chloralhydrat und Orcin 965; Phenylsulfonessigsäureäther, Natriumphenylsulfonessigäther, Benzylphenylsulfonessigäther 1036; Benzylphenylsulfonessigäther gegen alkoholisches Natroa 1037.

Michael (A.) und Kopp (A.), Bildung von Aldol (β-Oxybuttersäurealdehyd) aus Aldehyd 952 f.

Michaelis (H.), Quecksilberverschluß
1656.

Michel (K.) u. Jaeckel-Handwerk, Einfluß verschiedener Weichwasser auf böhmische Gerste 1748.

Michel (L.), siehe Jannettaz (E.). Michelson (A.), Luftthermometer 1654.

Militz (E.), Aufbewahrung von Fluormetallen und Flussäure 1534 f.

Miller (A. K.), Jodsalicylsäuren und Oxysalicylsäuren 1137; siehe Armstrong (H. E.).

Miller (F.), Luftthermometer 113.

Miller (N. H. J.), siehe Japp (Fr. R.). Miller (O.), Nachweis freier Schwefelsäure neben schwefelsaurer Thonerde 1559.

Miller (W. v.), siehe Döbner (O.). Millet, Bestimmung der "zurückgegangenen" Phosphorsäure in Superphosphaten 1546.

Mills (E. J.) und Mackey (W. M'D.), die Grenzen der chemischen Umsetzung zwischen Zink und Schwefelsäure 12.

Mills (E. J.) und Pettigrow, Einfluß von Calciumcarbonat und Calciumsulfat auf das Weichen der Gerste 1743 f.; Analyse von Burtoner Wasser, Gerste gegen Wasser 1744.

Mills (E. J.) und Takamine (Jokichi), Absorption von Säuren und Alkalien durch Seide, Schafwolle und Baumwolle 1784.

Minkowki (O.), Spaltungen im Thierkörper 1440 f.

Mixter (W.G.), Reduction von Nitroverbindungen in alkoholischer Lösung mit Zink und Ammoniak: p-Azooxyacetanilid 774 f.; m-Azooxybenzanilid 775 f.

Möhlau (R.), indophenolartige Farbstoffe und Indophenole 837 bis 841; Indoanile, Chinonphenolimid, Dibromchinon-chinonchlorimid 838; Dibromchinon-phenolimid 839 f.; Constitution mehrerer Farbstoffe 840 f.; Induline 841; orange und blaue Farbstoffe: Nitrosoderivate der tertiären aromatischen Basen gegen Salzsäure, Rubifusein,

blauer Farbstoff aus Rubifuscin 1800; Herstellung von Diazokörpern aus primären aromatischen Aminen 1809; Methylenweiß aus Methylenblau, Methylenblau und Dimethylanilingrün aus salzsaurem Nitrosodimethylanilin 1820; Methylenblau aus Dimethylanilingrün 1821.

Mohr (G.), Derivate der Benzylmonosulfosaure : Mononitrobenzylmonosulfosauren 1271; Mononitrobenzylmonosulfosaurechlorid 1271 f.; p-Mononitrobenzylmonosulfosaureamid 1272; p-Monoamidobenzylmonosulfosäure und Salze 1272 f.; p-Oxybenzylmonosulfosäure, p-Monobrombenzylmonosulfosäure, p-Monobrombenzylmonosulfosäurechlorid, p-Oxyäthylbenzylmonosulfosäure 1278; p-Azobenzyldisulfosäure 1274; Dinitrobenzylmonosulfosäure 1274 f.; Monoamidomononitrobenzylmonosulfoszure und Salze, Diamidobenzylmonosulfosäure 1275; Nichtdarstellbarkeit der Monoamidobenzylthiosulfosäure 1276.

Moissan (H.), durch Einwirkung der Chromsäure auf Wasserstoffhyperoxyd entstehende blaue Verbindung 373 bis 375.

Mollenda (A.), Tritrirmethode zur Bestimmung der Phosphorsäure in den Superphosphaten 1544 f.

Moltschanowsky (N.), Azooxybenzol 791.

Moncel (Th. du), Inductionsströme 209.

Mond (L.), Gewinnung von Cyanverbindungen und Ammoniak 1684
f.; Herstellung der Hyperoxyde der
alkalischen Erden und des Wasserstoffs 1694 f.

Monneins (J. Th.), Anwendung von Weinsäure (Weinstein) beim Schnellgerbverfahren 1780.

Montlaur (A. de), Färben von Wolle mit Coerulein 1786.

Moore (Th.) und Smith (Ch. S.) Kalkpatronen 1704.

Moreaux, siehe Adrian.

Morgen (A.), siehe Fleischmann (W.).

Moritz (J.), Bestimmung des Endpunktes der Titrirung mit Fehling 'scher Lösung 1617; Weinanalysen 1628; Analysen von Beeren-Obstwein 1629, 1741. Morley (H. F.) und Saint (W. J.) Thiooxalsaureather 1046 f.

Morrel (T.), Gasgebläselampe 1655; Bestimmung des Eisens 1674.

Morris (J.), Herstellung von Aluminium 1664.

Morris on (J.), säurebeständige Ziegelsteine 1711.

Mosso (A.), siehe Guareschi (J.).

Moussette: Brotgährung 1505. Moutier (J.), über die chemischen Reactionen in Capillarräumen 10.

Moyret (M.), Bleichen der thierischen Fasern 1783 f.

Muck (F.), Bestimmung von Chlor in Flüssigkeiten, welche organische Substanzen und Schwefelverbindungen enthalten 1592 f.; Gewinnung von Baryum- und Strontiumverbindungen 1695.

Mudie Spence (Fr.), siehe Spence (P.).

Mügge (O.), Gleitsiächen am Antimonglanz, Wismuthglanz und Auripigment 1832; die Structursiächen am Kalkspath und ihre Beziehungen zur Zwillingsbildung 1852; Gewinnung künstlicher Zwillinge am Anhydrit 1854; Gleitslächennatur von OP am Cyanit 1872; die Gesteine der Azoren (Trachyt, Andesit, Basalt) 1930.

Mühlberg (E.), spec. Gewicht von Chlorstrontium 51.

Mühlhäuser (O.), blaue Farbetoffe aus Substitutions producten eccundarer und tertiärer aromatischer Amine 1799.

Müller (A.), Isonitrososauren: γ-Isonitrosovaleriansäure, Isonitrosophenylessigsäure; Benzoyleyanid gegen
Hydroxylamin: Dibenzhydroxamsäure 1023; Isonitrosophenylessigsäure-Dimethyläther aus Isonitrosophenylessigsäure-Methyläther 1024 f.;
Dioxyweinsäure gegen Hydroxylamin:
Diisonitrosobernsteinsäure 1088 f.;
siehe Meyer (V.).

Müller (H.), Süswerden der Kartoffeln 1623.

Müller (H. W.), siehe Rue (Warren (de la).

Müller (M.), Actatinte für Gles (Fluorwasserstoff-Fluorammonium) 1707.

Müller (P. A.), Verhältniss der speci-

fischen Wärmen von Gasen und Dämpfen 137 f.

Müller-Erzbach (W.), Dichte und Verwandtschaft allotropischer Modificationen von Elementen, Verwandtschaft von selens. und chroms. Salzen, von Metalloïden 27; Bildungswärme isomerer Körper 154.

Müntz (A.), Bestimmung von Schwefelkohlenstoff im Sulfocarbonat 1556.

Müns (A.) und Aubin (E.), Ursprung des gebundenen Stickstoffs auf der Erdoberfläche 1386; Bestimmungen des Kohlensäuregehaltes der Luft an verschiedenen Punkten der Erde 1555.

Müseler: Sicherheitslampe 1654.

Mulder (E.), Oxydation der arsenigen Säure 331; normale Cyanursäure und deren Aethyläther 472 f.; Leitungsvermögen der Nerven 1427.

Munk (J.), Synthese von neutralem Fett aus Fettsäuren im Thierkörper 1448.

Musculus (F.), Stärke und ihre Verwandlung unter dem Einflusse von Säuren 1366.

Mylius (E.), Analyse von Succus Liquiritiae 1622.

Nadejdine (A.), kritische Temperaturen einiger Flüssigkeiten 184. Naef (P.), siehe Lunge (G.).

Nageli (E.), homologe Acetoxime; Mesityloxim 629; Phoronoxim 629 f.; Allylacetoxim, Suberoxim 630; Camphoroxim 630 f.; Monochlorglyoxim 631 f.; Isonitrosomethylisopropylketon, Methylisopropylketon (Amylenoxyd) 632; siehe Meyer (V.).

Nagel (A.), Styroldisulfocyanid und p-Nitrostyroldisulfocyanid 475 f.

Nahnsen (M.), Verarbeitung des Kainits 1697.

Napolitano (M.), Salse der p-Kresolglycolsäure 1044.

Naquet (A.), Verwendung von Schwefelwismuth als Haarfärbemittel 1787 f.

Nasini (R.), Atomrefraction des Schwefels 288; Dispersionsvermögen bei der Drehung der Polarisationsebene für mehrere organische Substanzen 256 f.; Drehungsvermögen der Photosantoneaure 257; siehe Bernheimer (O.)

Natterer (K.), α-γ-Dichlorcrotonaldehyd und Derivate (Butyraldehydverbindungen) 956 f.; Crotonylenalkohol 957.

Naudin (L.), Angelicawurzelöl, Terpen C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> (β-Terebangelen) aus demselben 1428 f.; Reinigung von Rohspiritus durch Elektrolyse 1787; Extraction der Parfüms aus Pflansen 1762.

Naudin (L.) und Bid et (A.), Elektrolyse des Chlornatriums 220 f.

Nawratil (A.), fossiler Kautschuk aus dem Erdölbergwerk von Ropa 1767 f.

Naylor (W. A. H.), Alkaloïd aus Hymenodictyon excelsum 1414.

Neesen, Rückgang des Quecksilberfadens beim Bunsen'schen Eiscalorimeter 115.

Neesen (F.), specifische Wärme des Wassers 121; Quecksilberluftpampe ohne Hahn 1653.

Nef (J. U.), siehe Kinnicutt (L. P.).

Nencki (M.), Monochloressigsäure gegen kohlensaures Ammonium 1039.

Nencki (M.) und Sieber (N.), Messung der physiologischen Oxydation und Einfluß von Giften und Krankheiten auf dieselbe 1430 bis 1432.

Nessig (W. R.), die jüngeren Eruptivgesteine des mittleren Elba (Granitporphyre, Euritporphyre, Quaraporphyre) 1927 f.

Nefsler (J.) und Barth (M.), Untersuchung von Branntweinen, Bestimmung von Weingeist, Säure, Kalk, Kupfer und Blausäure in Fruchtbrauntweinen 1624; Prüfung derselben auf Fuselöl und riechende Stoffe 1624 f.; Gehalt von Fruchtwassern an Weingeist, freier Säure, Blausäure, Kalk und Kupfer 1625; Beiträge zur Weinanalyse: Bestimmung der freien Weinsäure 1625 f.; Bestimmung des Zuckers, Prüfung auf Gummi oder Dextrin, Gerbstoff in Weißweinen 1626; Bestimmung des Glycerins in Süßweinen 1626 f.

Nessler (J.) und Volz (F.), Düngungsversuche für Tabak 1722.

Neubert (O.), siehe Kühn (G.).

- Newberry (J. S.), Ursprung des Bitumengehaltes alter Schichten Nordamerika's 1908.
- Newbury (S. B.), Aldol und Crotonaldehyd 955 f.; Dichlorpseudobutylendibromid, Dibrombutylaldehyd 956.
- Neyreneuf (V.), Apparat sur Demonstration des Einflusses des Gasniveau's auf die Leuchtkraft sweier Flammen 1656 f.
- Nicol (W. W. J.), Volumveränderung beim Mischen von Salzlösungen 54 bis 56; Molekularvolum von Salzlösungen 56 bis 60; Lösung von Ammoniumsalzen (Contraction) 87 f.; Theorie der Salzlösungen (Molekülverbindungen) 89 ff.; Modification von Sprengel's Röhren 1658; Wasserbad von constanter Temperatur 1653.
- Niederist (G.), Trimethylenbromür gegen Wasser: Trimethylenglycol 855 f.; Trimethylenbromür gegen Ammoniak 856, Tetratrimethylenpentaminbromhydrat-Goldbromid, Tetramethylenpentaminbromhydrat 857; Constitution des Picamars, Picamarkalium 947.
- Niederstadt: Untersuchung von Wassergewächsen: Stratiotes aloïdes, Nymphaea alba, Nuphar luteum 1417; Untersuchung der Blüthenblätter der weißen und rothen Rose 1418 f.; Verfälschung von Pfefferpulver mit Palmkuchenmehl 1631.
- Niemeyer (H.), Analyse des Glimmers aus dem Riesengranit von Geyer 1923.
- Niemöller (F.), elektromotorische Arbeitsfähigkeit chemischer Processe 205.
- Nies (A.), Spaltungsfläche nach <sup>5</sup>/<sub>e</sub>P co am Gypse aus Mainzer Litorinellenthon 1855.
- Nies (F.), Untersuchung verkieselter Keuperhölser 1915; Verkieselungsprocess 1915 f.
- Nies (F.) und Winkelmann (A.): über die Volumänderung der Metalle beim Schmelzen 50.
- Nietzki (R.), Nitranilsäure; Tetraoxynitroamidobenzol 1006; Diimidodihydroxychinon 1007; die Farbstoffe der Safraninreihe: safraninartige Farbstoffe aus Aminen der aro-

- matischen Reihe und Kaliumdichromat 1812 f.; Phenosafranin und Salze desselben, Phenosafranin gegen salpetrige Säure, zweimal diazotirtes Phenosafranin 1813; Diäthylsafranine 1813 f.; Salze und Verhalten derselben, Tetraäthylsafranin und Salze 1814; Zwischenproducte der Safraninbildung 1814 f.; Constitution der Safranine 1815.
- Nikolaje w (D.), Analyse eines derben Magneteisens 1841 f.
- Nikolajew (P. D.), Analyse des Mangangranats von Scheich-Dseli, Chiwa, 1880 f.; Analyse des Walujewits 1886; Analyse einer Pseudomorphose von Aragonit nach Cölestin (?) 1913.
- Nikolský (W.) und Saytzeff (A.), Kohlenwasserstoff aus Allyldimethylcarbinol 526 bis 529.
- Nilson (L. F.), Atomgewicht des Thoriums 46; specifische Wärme des Thoriums 118; metallisches Thorium 409.
- Nemirowsky (J.), Kohlensäure-Glycoläther 855.
- Nithack: Salze der Methylsulfosäure 1286 f.; Methylsulfonsäurechlorid 1287.
- Nitykowski, Kartoffelanbauversuche, Stärkegehalt der Kartoffeln 1745.
- Noack (E.), Darstellung von Kohlenoxyd 831; Mono- und Diphenylphosphorigsäurechlorid 1800 f.; neutraler Phosphorigsäure-Phenyläther 1801 f.; Triphenylphosphorigsäureätherdibromid 1302 f.; neutraler Phosphorsäure-Phenyläther 1303.
- Nölting (E.), secundare und tertiare Alkylderivate des Anilins 702 £
- Nölting (E.) und Salis-Magenfeld (E. v.), gelbe, orange und brane Farbstoffe (Sulfosäuren nitrirter arematischer Amine) 1798.
- Nölting (E.) und Wild: Aethylamidoasobensol 786 f.
- Nölting (E.) und Witt (O. N.), Monoamidoaso-p-toluol, Darstellung und Derivate 787 f.
- Norblad: vanadinsaure Salse 415 bis 417.
- Nordblad, Analyse eines Dolomis 1858.

Norton (C. H.), siehe Tscherniac (J.).

Noyes (W. A.), Oxydationen von ound p-Nitro- und -Bromtoluolen, von Toluol mit Ferricyankalium 464.

Obach (E.), Tangentenbussole 200. Obermayer (A. v.), Gasdiffusion 102 ff.

Ochsenius (C.), Quarsite von Utah 1839; Sulfat von Spanisch Fork Canon, Utah 1859; Verhalten der orangefarbenen Molybdänbleie von Utah gegen Licht 1860.

Odernheimer (E.), Furfuraldoxim und Derivate 957 f.; Brenzschleimsäure und Furfuralkohol gegen Hydroxylamin, Phtalanil und Phtalimid 958.

Oechsner de Coninck, Vereinigung der Pyridinbasen mit Methyl- und Aethyljodid 666 f.; Unterschied der Pyridin- von den Chinolinbasen 669; isomere Lutidine im Rohchinolin 670 f.

Oechsner de Coninck und Pinet, physiologische Wirkungen des Picolins und Lutidins 1488.

Occonomides (8.), siehe Krüss (G.). Ochler (K.), blaue Farbstoffe aus den Nitrosoderivaten des Dimethyl-, Aethylmethyl- und Diäthylanilins 1801.

O'Farrel (Fr. J.), siehe Galloway (R.)

Ogier (J.), Dampfdichte des Pyrosulfurylchlorids 48; thermische Untersuchung des Schwefelsäurechlorhydrats (Pyrosulfurylchlorid) 158; Pyrosulfurylchlorid 298; siehe Berthelot.

Ogliagoro (A.), Bildung von Chlorkohlenoxyd 325.

Oglobin (W.), siehe Markownikow (W.)

Oliveri (V.), Darstellung von Phlorol (o-Aethylphenol) aus Phloretinsäure 927; Phlorol gegen Natrium und Kohlensäure: Phlorolcarbonsäure 927 f.; Anisaldehyd gegen Natrium und Methyljodid: Keton C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> 1172; siehe Parternò (E.).

Olzewski (K.), siehe Wroblewski

(8. v.). Opl (C.), Chlorkalk 1696 f. Orlow (P.), Hydrogenisirung von Terpentinöl und Cymol (Hydrotoluol) 569 f.

Orlowsky (A.), Metallsalzlösungen gegen unterschwefligsaure Alkalien 1520; Analyse des Quellwassers von Slawinsk, Polen 1947.

Orth (H.), Salpetersäure-p-Mononitrobenzyläther 870.

Oschikawa (N.), siehe Kellner (O.).

O'Shea (L. Trant), siehe Trant O'Shea, (L.).

Osmond (R. T.), siehe Marshall (D. H.).

Ossipoff (J.), Hopfenöl 1424.

Ost (H.), Vorkommen von Pyridin im käuflichen Ammoniak 665; Pyround Pyromekazonskure mekazon 1102; Oxykomenaminsäure, Bromoxykomenaminsäure 1103; "Azoncarbonsaure" 1108 f.; Komenaminsaure, Pyrokomenaminsaure 1104; Nitrosopyromekonsäure 1104 f.; Komenaminsäure gegen Phosphorchlorid: Aldehyd der Dihydrooxypyridincarbonsaure 1105; Penta- und Hexachlorpicolin 1 106; Monochlor- $\alpha$ -picolin 1106 f.; Chlorjodpicolin 1107; Dichloroxypicolinsaure, Dichlorpicolinsaure 1107 f.; Dichlorpicolinsaure gegen Zinn und Salzsäure : Tetrahydromonochlorpicolinsäure; Monochlorpicolinsaure 1108; Hexahydropicolinsaure, Dichlor- $\alpha$ -oxypicolins**ä**ure,  $\alpha$ -Oxypicolinsaure 1109; Monochlor-β-oxypicolinsaure 1109 f.;  $\beta$ -Oxypicolinsäure, Komensäure gegen Phosphorpentachlorid : Hexachlorathan und Perchiormekylen 1110.

Ostwald (W.), Studien zur chem. Dynamik: Acetamid gegen Säuren 15 bis 18; Bestimmung der Affinitätsgröße, prädisponirende Verwandtschaft der Säuren gegen Lösungen von Essigsäure-Aethyl und -Methyläther, Geschwindigkeit dieser Reaction 18 f.; Geschwindigkeit der Reaction zwischen Schwefelsäure, den organischen Sulfosäuren und einbasischen organischen Säuren 20 f.; katalysirende Wirkungen der Trichloressigsäure im Verhältniß zu ihren Affinitätsconstanten 21.

Otto (Jac. G.), Umwandlung des Fibrins durch Pankreasferment 1877 f.;

Oxyhamoglobin des Pferdeblutes 1451 f.; Methamoglobin, Oxyhamo-

globin 1454.

Otto (R.), Schwefelwasserstoff gegen Salssäure 1585; neutrale Silbernitratlösung gegen Arsenwasserstoff 1550 f.; Nachweis von Kalk in Citronensäure und Weinsäure 1607.

Otto (W. G.), Phosphorkupfer und

Phosphorzinn 1680.

- Oudemans (A. C. jr.), α-Chinovin und Chinovasäure 1870 f.; Chinoven und Apochinovasäure aus Chinovasäure 1371; Rhizopogonin (Rhizopogonsäure) aus Rhizopogon rubescens 1404 f.
- Overbeck (A.), Bestimmung des Ohm 211.
- Paal (C.), Hydrobenzoindiacetat 968; Acetophenonacetessigsäure-Aethyläther, Acetophenonacetessigsäure, Acetophenonaceton 1220; Isonitrosoacetophenonaceton 1220 f.; Acetophenonacetessigsäure-Aethyläther gegen alkoholisches Kali: Säure C<sub>12</sub>H<sub>19</sub>O<sub>3</sub> 1221; siehe Liebermann (C.).

Pabst (A.), siebe Girard (C.).

Page (M.), Analyse des Lithionglimmers von Pihra-Hazáribagh, Ben-

galen 1885 f.

Pagliani (S.), Bestimmung des spec. Gewichts 49; specifische Wärme und Dichte einiger Mischungen von Wasser mit Propyl- und Isopropylalkohol 122 f.; Verhältniss zwischen Dichte und Siedepunkt der Fractionen des Erdöles von Montechino 1760.

Pagliani und Emo (A.), Löslichkeit von Ammoniak in Alkoholen 87.

Paktowsky (J.), Leitungsvermögen einer Flüssigkeit unter dem Einflusse der Magnetisirung 212.

Pallos, krystallographische Untersuchung des schwefelsauren Aethyl-

biguanids 488.

Palm (R.), Nachweis und Bestimmung der Milchsäure 1605; Reagentien auf Pflanzenalkaloïde: Chinin, Cinchonin, Chinidin, Morphium, Codeïn, Narcotin, Strychnin, Brucin, Atropin, Bebeerin gegen Natriumsulfantimo-

- niat 1611 f.; Pflanzenalkalolde gegen Bleichlorid, Bebeerin gegen Kochsalzlösung 1612; Fällung des Pikrotoxins durch basisch-essigsaures Bleioxyd 1616; violetter Farbstoff im Mutterkorn, Nachweis von Mutterkorn im Mehl 1636 f.; Isolirung von Farbstoffen aus Garancin, Sandelholz und Cochenille 1637; Nachweis von Mutterkorn in Mehl und Brot 1746.
- Palmer (G. M.), siehe Kinnicutt (L. P.).
- Pampe (L.), die Schaumgährungsfrage in der Spiritusfabrikation 1737. Papasogli (G.), siehe Bartoli (A.).

Papasogli und Poli, Nachweis der Aepfelsäure 1606.

Danny (I) akuna

Parry (J.), saurebestandige Ziegelsteine 1711.

- Pastrovich (P.), Cörulignol aus Buchenholztheer 944; Derivate des Cörulignols 945; Picamar aus Birkenrindetheer 945 f.; Derivate des Picamars: Diacetylpicamar 946; Picamarkalium 946 f.; Constitution des Picamars 947.
- Paternò (C.), Cymol aus Homocumissäure 545; Geschichte der p-Cymolsulfosäuren 1282.
- Paternò (E.) und Oliveri (V.), Fluorbensol und Fluortoluol 1299.
- Paternò (E.) und Scichilone (S.), Cymol gegen Chromoxychlorid: isomere Cuminsäurealdehyde 965 f.; Mesitylen gegen Chromoxychlorid: Mesitylensäurealdehyd; o- und p-Amyltoluol, Phenetol, o- und p-Kresol, sowie Styrol gegen Chromoxychlorid 966.
- Pauchon (E.), Löslichkeitsmaximum des Natriumsulfats 146.
- Paul (B. H.), Alkaloïdgehalt von Cinchonarinden 1409.
- Pavy (F. W.), Verhalten der Kohlehydrate im thierischen Organismus 1441.
- Pawlewski (Br.), Apparat für Dampfdichtebestimmung 48; kritische Temperaturen einiger Flüssigkeiten 134 f.
- Pawolleck (B.), Bestimmung des Chromgehaltes der Chromoxydsaislaugen und Chromoxydhydrate des Handels 1560.

Pawlow (W.), Tetrinsäure (Acetylacrylsäure) aus Monobrommethylacetessigäther 1090 f.; Pentinsäure und Heptinsäure 1091.

Paysan (W.), siehe Limpricht (H.). Pearce (R.), Bestimmung des Arsens in Erzen und Hüttenproducten 1546, 1547.

Pechmann (H. v.), Dihydronaphtoësäure aus Benzylacotessigsäure-Aethyläther 1218 f.

Pechmann (H. v.) und Duisberg (C.), Acetessigäther gegen Resorcin: β-Methylumbelliferon und Derivate 1065 f.; β-Methylumbell-p-methyläthersäure aus β-Methylumbelliferonmethyläther 1067; Bensoylessigäther gegen Resorcin: β-Phenylumbelliferon 1067 f.; Methylacetessigäther gegen Resorcin: α-β-Dimethylumbelliferon, Acetessigäther gegen Phenol: β-Methylcumarin, m-β-Methylcumarin, Dioxy-β-Methylcumarin 1068.

Pécholier und Redier, physiologische Wirkung des Veratrins 1488. Pecirka (F.), Bestimmung von Jod

im Harn 1647.

Pegna (E.), siehe Tommasi (D.).

Pellacani (P.), Beitrage zur Pharmakologie der Camphergruppe : physiologische Wirkungen des Campherols, Borneols, Menthols, Bromcamphers, Borneolglycuronsäure und Mentholglycuronsäure 1487.

Pellet, Aufschließung des Chrom-

eisensteins 1521.

Pellet (H.), Bestimmung des Stickstoffs in Düngern 1590.

Pellizari (G.), Benzyläther der Dioxyphenole: Mono- und Dibenzylhydrochinon 913 f.; Benzyldinitro-hydrochinon und Dibenzylnitrohydrochinon, Dibenzylresorcin 914; Monobenzylresorcin 914 f.; Dibenzylbrenzcatechin 915; siehe Schiff (H.).

Pelopidas, Anordnung der Radicale der organischen Chemie nach gewissen Gesichtspunkten und Zusammenfassen in Gruppen 11.

Pemberton (H.), Alaun aus Feld-

spath 1698.

Pendleton (J. H.), Antimonpentajodid 411 f. Penfield (S. L.), Analysen amerikanischer Monazite 1861 f.; siehe Brush (G. J.).

Penhallow (D. P.), Wiesengrasbau 1716.

Penzoldt, Nachweis von Traubenzucker im Harn durch Diazobenzolsulfosäure 1651.

Penzoldt (F.) und Fischer (E.), Diazobenzolsulfosaure als Reagens auf Aldehyde 1603 f.

Perkin (A. G.), Derivate des Diphenylenketonoxydes: Dinitrodiphenylenketonoxyd 984 f.; Diphenylenketonoxydisulfosäure, Dibromdiphenylenketonoxyd, Nebenproduct bei der Darstellung des Diphenylenketonoxydes 985.

Perkin (W. H. junr), Einwirkung von Diazobenzolchlorid auf Nitro-· benzylcyanid, Nebenproduct bei der Darstellung von Nitrobenzylcyanid 767; Isobutylaldehyd gegen alkoholisches Kali: Condensationsproducte desselben (Octylacetessigsäure) 951 f.; Condensationsproducte des Oenanthols 954 f.; festes Polymerisationsproduct des Oenanthols, Acetaldehyd gegen alkoholisches Kali 955; Diphenylenketonoxyd 984; Tetramethylen- und Trimethylenderivate aus Acetessigather, Benzoylessigather und Malonsäureäther 1015 bis 1018: Acetyltetramethylencarbonsäure-Ether 1015 f.; Acetyltetramethylencarbonsaure, Acetyltetramethylen, Benzoyltetramethylencarbonsäure**a**ther 1016; Benzoyltetramethylencarbonsaure 1016 f.; Benzoyltetramethylen, Tetramethylendicarbonsäureäther, Tetramethylendicarbon-Tetramethylenmonocarbonsauro, saure 1017; Acetyltrimethylencarbonsaureather, Acetyltrimethylencarbonsäure, Benzoyltrimethylencarbonsaure, Bensoyltrimethylen 1018; siehe Baeyer (A.).

Perry (J.), siehe Ayrton (W. E.).

Perry (N. W.), siehe Clarke (F. W.). Pesci (L.), ätherisches Oel der Samen von Phellandrium aquaticum, Terpen (Phellandren) aus demselben

1424 f.

Peter (A.), siehe Meyer (V.). Peters (E. D.), Prüfung von Gold-

- und Silbererzen, Bestimmung des Kupfers in Schlacken und Steinen 1583.
- Petraczek (J.), Benzaldoxim 971; Aether des Benzaldoxims, Isoamylaldoxim, Benzaldehyd-Natriumdisulfit 972.
- Pettenkofer (M. v.), Kohlensäuregehalt und Temperatur der Luft bei Gas- und bei elektrischer Beleuchtung 1750 f.
- Pettersen (K.), Sagvandit von Sagvand bei Tromsö 1887.
- Pettigrew (H. P.), Birkenöl 1424.
- Pettigrow, siehe Mills.
- Pfaff (F.), Monobrom-m-nitrophenol, Darstellung und Reduction 902; Reduction des Methyläthers 902 f.; Salze des Monobrom-m-nitrophenols, Mononitroxylenol aus Dinitro-m-xylol 903; Dioxyxylol (Xylorcin), ein neues Homologes des Resorcins, aus Mononitroxylenol 922 f.; Bildung des m-Anisidins 923.
- Pfeiffer (E.), quantitative Analyse der Muttermilch: Bestimmung des Caseïns 1642, des Albumins und des "Eiweißerestes" 1643.
- Pfeil, Gasbrenner mit automatischem Hahnverschluß 1655.
- Pfeuffer (Ph.), chemisch-physiologisches Eisenpräparat 1454 f.
- Pfordten (O. v. d.), Reduction der Wolframsäure 378 f.
- Philipp (J.), Einwirkung von Salpetersäure auf Phosphor bei Gegenwart von Silbernitrat 318 f.; Beryllerde gegen saures oxalsaures Kalium und saures oxalsaures Ammonium, basisches oxalsaures Beryllium-Kalium 1045.
- Phipson (T. L.), Sauerstoffentwickelung durch Protococcus pluvialis und Protococcus palustris 1387; Ruberin 1794.
- Piccini (A.), Oxydation der Titansäure durch Wasserstoffsuperoxyd 405 bis 407; Fluorverbindungen des Titans 407 f.
- Pichard (P.), Gypsen des Weins 1628.
- Pichler (A.), Analyse eines Tiroler Kalksteins 1851; die Phyllite in den Tiroler Alpen 1926.
- Pickering (8p. U.), Zusammensetzung des basischen Eisensulfats

- 47; übersättigte Lösung (Kupfersulfat) 85; basische Kupfersulfate, basisches Cuprammoniumsulfat 396.
- Pictet (Raoul), reines Schwesligsäureanhydrid 1685; Zellstoff 1775.
- Pieper (R.), Benzoylanisyläthylhydroxylamine (Benzanis- und Anisbenzhydroxamsäure-Aether) 726 bis 730.
- Pieper (R.) und Bertram, Krystallform des Benshydroxamsäure-Aethyläthers 629.
- Pierson (A.) und Heumann (K.), Einwirkung von Aethyldichloramin auf aromatische Amine 692 f.; Einwirkung von Aethyldichloramin auf Hydroazobenzol und Diphenylhydrazin 795.
- Piltschikoff (N.), Bestimmung des Brechungsexponenten von Flüssigkeiten 233.
- Piluti (P.), siehe Schiff (R.).
- Pinet, siehe Oechsner de Coninck.
- Pinner (A.), Salzsäure-Formimidoäther, homologe Orthoameisensäureäther, Umwandlung von Nitrilen in Amide (Amidine und Imidine) 478 bis 481; Verhalten von Amidinea gegen Essigsäureanhydrid 625 f.; Mesityloxyd (aus Aceton durch Kalk) gegen saures schwefligsaures Natrium, Destillation von Rohrzucker mit Kalk 978.
- Pitoff (M.), Centrifugalluftpumpe 1554. Piutti (A.), Phtalamidobenzoesāure gegen Anilin : Phtalamid 1163; p-Tolylphtalimid 1163 f.; m-Monoamidobenzanilid, Anhydride der Amidobenzoësäure (Amidobenzoïd), Phtalamidobenzanilid, Phtalanil aus Phtalimid 1164; Phtalsäureanhydrid gegen secundare Monamine : Aethylphenyiphtalaminsäure, Aethylphenylphtalein Aethyl-(o?)-toluidinphtaleIn. Diphenylphtalaminsaure, Diphenylaminphtalein 1166; Piperyienphtalaminsaure, Piperylenaminphtalein, 1167; Conylenphtalaminsaure 1167 L; Conylenaminphtalein, o-Tolylphtal-
- Plagemann (A.), Chlornaphtochinonnitrosoanilid 1007 f.; Chlornaphtochinon-p-nitranilid, Oxynaphtochinonanilid 1008.

imid 1168.

- Planck (M.), thermodynamisches Gleichgewichtvon Gasgemengen 111 f.
- Planté (G.), Formation secundarer Elemente mit Bleiplatten 202.
- Plimpton (R. T.) und Graves (E. E.), Methode zur Bestimmung von Halogenen in flüchtigen organischen Verbindungen 1592.
- Plöchl (J.), Benzaldehyd gegen Hippursäure: Benzoylimidozimmtsäure 1202; Phenylglycidsäure 1202 f.; Phenyl-β-brommilchsäure gegen alkoholisches Kali, Phenylamidomilchsäure 1203.
- Plöchl (J.) und Blümlein (F.), Benzoylcarbinol gegen Blausäure, Atroglycerinsäure 871.
- Plósz (P.), Chromogene des Harns und deren Derivate (Urorubin, Uromelanin) 1476 f.
- Plugge (P. C.), Nichtvorkommen von Strychnin in Epicauta ruficeps 1339; Strychnin gegen übermangansaures Kalium: Strychninsäure 1340; Andromedotoxin 1360; Andromedotoxin in Andromeda polifolia 1410; Ammoniakgummiharz: Verhalten gegen Natriumhypobromit, Unterscheidung von anderen Harzen, quantitative Bestimmung, Analyse 1636.
- Podwissotzky (V.), Sclerotinsäure aus Mutterkorn 1405 f.
- Pöhl (A.), Fäulnissalkaloïde aus mutterkornhaltigem Roggenmehl, Ptomopepton 1359; Umwandlung von Eiweiskörpern in Pepton 1384.
- Poensgen (L.), siehe Reinecken (F. A.).
- Poetsch (W.), Natriumisoamylat und Natriumacetat gegen Kohlenoxyd: Hexylmethylketon, Isoamylessigsäure 1014; Oxyäthenylisönanthylsäure 1014 f.
- Poincaré, Einflus einer mit Petroleumdämpsen beladenen Luft auf die Respiration 1486; physiologische Wirkungen einer mit Kreosotdämpsen beladenen Atmosphäre 1487.
- Poleck (Th.), Bestimmung des Gehaltes von Ferrum reductum an metallischem Eisen 1563 f.; Bestimmung des Schwefels im Leuchtgase 1599.
- Poleck (Th.) und Thümmel (K.), Doppelverbindungen des Silbers 422 bis 425.

- Poli, siehe Papasogli.
- Polkinghorne (J.), Sprengstoff 1705. Pollacci (E.), Nachweis freier Schwefelsäure in Wein und Essig 1627.
- Pollak (E.), Herstellung von Kunstleder 1781.
- Poloni (G.), Leitungsfähigkeit von Metalldrähten für Wärme 115.
- Pomeroy (Ch. T.), Bestimmung von Chlor, Schwefelsäure und Chrom bei Gegenwart organischer Substanzen 1593; Speisung von Wasserbädern 1658.
- Ponci, neue Chromsäurekette 202.
- Ponder (A. C.), Condensation von Ketonen und Aldehyden 976.
- Pontius (J.), Kaliumdichromat aus Chromeisenstein, Gewinnung von Natrium-, Calcium- und Magnesiumdichromat 1698.
- Popetto (G.), siehe Mazzara (G.). Porro (B.), Untersuchung italienischer Petroleumsorten 1759 f.
- Portele (E.), siehe Babo (C. v.).
- Potilitzin (A.), über die Geschwindigkeit chemischer Reactionen 13 ff.;
  Analysen der Wässer kaukasischer Petroleumbrunnen und Schlammvulcane 1938 f.
- Pott (E.), Aufbewahrung der Biertreber, Anwendung derselben als Futtermittel 1717.
- Pott (R.), Respiration des Hühnerembryo in einer Sauerstoffatmosphäre 1428.
- Potthast (J.), Einfluss stickstoffhaltiger Nahrung (Asparagin) auf den Stoffwechsel 1436 f.
- Pouchet (A. G.), Ptomaine verschiedener Herkunft 1358; Kohlehydrat aus der Lunge und dem Auswurfe von Phtisikern 1446 f.
- Pratesi (L.), Hexamethylenamin-Silbernitrat 642; Methylendiathyläther 852.
- Precht (H.), siehe Wittjen (B.).
- Precht (H.) und Wittjen (B.), Bestimmung von Chloralkalien neben schwefelsaurer Magnesia 1557 f.
- Preece (W. H.), Wirkung der Temperatur auf die elektromotorische Kraft und den Widerstand verschiedener Batterien 208.
- Pressler (H.), siehe Schmidt (E.). Prevost (J. L.) und Frutiger (G.),

Einwirkung von Quecksilberchlorid auf den Thierkörper 1486.

Priebs (B.), Phenylnitroathylen und Phenylnitropropylen 968.

Pringsheim (E.), Torsionsapparat, Wellenlänge der äußersten Wärmestrahlen 241.

Prince (F.), Analyse des Damourits von Belt's Bridge, Nordcarolina 1836 f. Prinz (H.), siehe Wagner (P.).

Prinz (O.), Opiansäure 1155 f.; Derivate der Opiansäure : Mononitroopiansäure 1156; Mononitrohemipinsäure 1156 f.; Azoopiansäure 1157 f.;
Monochlor- und Monobromopiansäure
1158; Methylnoropiansäure 1158 f.;
Monochlormethylnoropiansäure, Mekonin aus Opiansäure 1159.

Probert (J.) und Soward (A. W.), Leitungsvermögen von Kohle 215. Probst (H.), siehe Sidersky (D.).

Pröpper (M.), Acetessigäther gegen rauchende Salpetersäure: Oximido-acetessigäther 1087 f.; salzartige Verbindungen des Oximidoacetessigäthers 1038; Monochloracetessigäther gegen rauchende Salpetersäure: Chloroximidoessigäther 1038 f.

Prohoroff, Eudiometer sur Bestimmang des Sauerstoffgehaltes der Luft 1659.

Puchot (E.), Darstellung und Derivate des Butylens 514 bis 518.

Pufahl, Analyse eines dendritischen Amalgams der Grube Friedrichssegen 1828 f.

Puliti (J.), siehe Schiff (R.).

Puller, Analyse des Basaltes von Naurod bei Wiesbaden 1932.

Puscher (C.), Lüsterüberzug auf Messing 1682 f.

Putochin (M.), Nebenproduct (Allyldimethylpropylcarbinol) bei der Darstellung des Allyldimethylcarbinols 864.

Quesneville, sympathetische Tinte 1823.

Quincke (G.), Dielektricitätsconstanten isolirender Flüssigkeiten 191 f.; Aenderung des Brechungsexponenten von Flüssigkeiten durch hydrostatischen Druck 234 f.; Aenderung der

Brechungsexponenten von Flüssigkeiten durch elektrische Kräfte 236; durch elektrische Kräfte erzeugte Doppelbrechung isolirender Flüssigkeiten 240.

Quincke (H.), Verhalten des Harnes nach Gebrauch von Copaivabalsam 1475 f.

Quinquaud, siehe Gréhant.

Rack (G.), siehe Wilkens (F.).

Radziszewski (Br.), Phosphorescens organischer Körper 254; Oxalinbasen, Glyoxaläthylin (Paraoxalmethylin) und Homologe 643 bis 645; Homologe des Glyoxalins 646.

Raimond (E.), Bestimmung des Mangans im Eisen, Stahl und Ferroman-

gan 1678 f.

Raimondi (A.), Analyse eines Silberbleifahlerzes aus der Provinz Hacaraz, Peru 1834; Entstehung der Salpeterlager Perus 1848 f.; Vorkommen von Boronatrocalcit (Ulexit) in Peru 1849; Analyse des Cuprocalcits aus der Provinz Ica, Peru 1853; Analyse des Sideronatrits von Peru 1858; Analyse des Werthemannits von Santa Lucia, Peru 1859; Vorkommen von Tarapacait im gelben Salpeter 1859 f.

Raimondi (C.), Naphtalin als Anti-

septicum 1507.

Ramann (E.), Analyse eines Kieselsandsteines von Liebenberg, Mark Brandenburg 1938.

Rammelsberg (C.), Pyrophosphate 317 f.; Darstellung des der Trons entsprechenden Kaliumsesquicarbonats 344 f.; vanadinsaure Salze 415 bis 417; Formel des Amblygonits 1865 f.; Analyse des Cuprodescioizits von S. Luis Potosi, Mexico 1870.

Ramon de Luna, aiche Luna (Ramon de).

Ramsay (W.), kritischer Punkt von Gasen (Prioritätsreclamation) 73; Gasbrenner mit langer Flamme 1655.

Ramsay (W.) und Young (Sydney), Verflüchtigungspunkt fester Körper

Ransom (F.), Nachweis von Strontium in Gemengen mit Baryum und Calcium, Löslichkeit des chromsauren Strontiums 1559; siehe Dunstan (W. R.).

Raoult (F. M.), molekulare Temperaturerniedrigung, welche anorganische und organische Substanzen dem Wasser bei der Lösung ertheilen 83 ff.

Rasinski (F.), Biuretdicyanamid 485.

Rath (G. vom), krystallographische Untersuchung des Miargyrits von Bräunsdorf bei Freiberg 1834; krystallographische Untersuchung des Diopsids 1889; krystallographische Untersuchung des Cuspidins vom Vesuv 1904.

Rath (W.), Gewinnung von Schwefelsäureanhydrid 1685.

Raumer (E. v.), Culturversuche mit Phaseolus multiflorus, Rolle des Kalks und der Magnesia in der Pflanze 1392.

Raveil, p-Monobrombenzoësäure, p-Monobrom-m-nitrobenzoësäure, p-Monobrom-m-amidobenzoësäure 1180; p-Chlor-m-nitro- und p-Chlor-m-amidobenzoësäure 1181.

Rayleigh, Theorie der Capillarität 99.

Rayleigh (Lord) und Sidgwick (H.), Widerstandseinheiten 211 f.

Reboul, Hydroxallyläthylamine 641 f.; Oxallyldiäthylamin 642.

Recknagel (G.), Verdichtungsprocess der Milch 1459 f.; Veränderung des specifischen Gewichtes der Milch 1645.

Redier, siehe Pécholier.

Reed (Lester), Bestimmung des Klebergehaltes im Mehl 1623.

Reese (L.), siehe Fischer (E.).

Reformatsky (L.), Kohlenwasserstoff aus Allyldipropylcarbinol 524 bis 526.

Reibenschuh, Methylbiguanid und Verbindungen 487.

Reichardt (E.), Titriranalyse 1519; Schädlichkeit und Prüfung arsenhaltiger Tapeten und Farben 1550; Kieselsäure-Poudrette 1720; Untersuchung der Torfmoorerde von Schmiedeberg 1908.

Reicher (L. T.), Uebergang des Schwefels aus einer allotropischen Modification in die andere 287.

Reicher (Th.), Geschwindigkeit des Zerfalls der Maleïnsäure in Anhydrid und Wasser 1082 f.

Reichhardt (E.), Prüfung von Bismuthum subnitricum auf Arsen 1574 f.;

Silberpapier gegen reinen Wasserstoff, Nachweis von arseniger Säure durch Silberpapier 1575.

Reichhardt (H.) und Bittmann (C.), quantitative Bestimmung des Rohrzuckers in Lösungen, welche noch andere optisch-active Substanzen enthalten 1617.

Reichl (C.), Nachweis von Glycin, Holzzellstoff gegen Pyrogallussäure und Zinnchlorid 1602; Herstellung gelber Farbstoffe aus xanthogensaurem Alkali und Phenolen 1795.

Reimer (C. L.), siehe Jacobsen (E.).

Reinecken (F. A.) und Poensgen (L.), Wiedergewinnung von Zinn aus Metallabfällen 1665.

Reinhardt, Analyse eines Speiskobalts 1830.

Reinhardt (H.) und Städel (W.), secundäre und tertiäre Basen (Methyl- und Aethylderivate) aus den Brom- und Jodhydraten von Anilin und Toluidin 708.

Reinitzer (F.), siehe Gintl (W.).

Reisenegger (H.), Hydrazinverbindungen des Phenols und Anisols: ound p-hydrazinphenolmonosulfosaures Kalium 800; o-Hydrazinanisol aus o-Anisidin 800 f.; o-Hydrazinanisol gegen salpetrige Säure 801 f.; Salze und Derivate des o-Hydrazinanisols, o-Hydrazinanisol gegen Isocyansäure-Aethyläther 802; Verbindungen der Hydrazine mit Ketonen: Acetonphenylhydrazin, Acetophenon-phenylhydrazin 803; Acetophenondimethylhydrazin 803 f.; Phenylhydrazin gegen Oenanthol, gegen Chloral 804.

Reiset (J.), "blaue" Milch 1466.

Remelé (A.), Kieselsandstein von Liebenberg, Mark Brandenburg 1988.

Remsen (J.) und Comstock (W. J.), Oxydation von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtalinmonosulfosäureamid,  $\alpha$ - und  $\beta$ -Sulfophtalsäuren und -Sulfaminphtalsäuren 571 f.

Remsen (J.) und Day (W. C.), Monobromcymolmonosulfosäure 1284; Monobromcymolmonosulfosäureamid, β-Cymolmonosulfosäureamid 1285; α-Sulfoamin-p-propylbenzoësäure aus β-Cymolmonosulfosäureamid 1285 f.

- Remsen (J.) und Keiser (E. H.), Nichtbildung von Kohlensäure aus Luft und Kohlenoxyd 278 f., 276; "weißer" Phosphor, Apparat zur Darstellung desselben 312; p-Dipropylbenzol, p-Dipropylbenzolmonosulfosäure 1286; p-Dipropylbenzolmonosulfosäureamid, β-Sulfoamin-p-propylbenzoësäure aus p-Dipropylbenzolmonosulfosäureamid 1287; saures sulfoterephtalsaures Kalium 1288.
- Renard (A.), Isomeres des Laurols (m-Aethylpropylbenzol) 545; Harzessenz 1422; Producte der trockenen Destillation des Colophoniums 1426 f.; Colophanthren 1427; die Harzindustrie im Département des Landes (Frankreich) 1766; Bestandtheile der Destillationsproducte des 1766 f.; Vorkommen von Zirkon als mikroskopischer Bestandtheil von Nil-St-Vincent, Ganggesteine Belgien 1889 f.; Phonolith von der Insel Fernaudo Norofia 1931; Analyse des Nephelinbasaltes vom Rat Island 1981 f.; Analyse der Asche der Krakatau (Krakatoa) 1935 f.
- Renouard (A.), Analysen von Baumwollensamenkuchen 1685.
- Renouf (E.), Derivate des Triphenylmethans: Paraleukanilin, Derivate und Salze 558 f.; Leukanilinderivate 559 f.; Triamidotriphenylmethan 560; Orthonitrobittermandelölgrün, Salicylaldehyd gegen Anilin 561.
- Reusch (E.), Beschreibung und Bildungsweise gewundener Bergkrystalle 1838; Spaltungsrichtung des Gypses nach <sup>5</sup>/<sub>9</sub> P ∞ 1855.
- Reusch (H.), epidotführender Diorit von Drontheim, Norwegen 1928.
- Reuter (A.), Campher gegen Chlorzink 996.
- Reverdin (F.), antiseptische Eigenschaften des Resorcins, Phenoresorcin 1507.
- Reychler (A.), Verbindungen von Silbernitrat mit Ammoniak 419 bis 421, von Silbernitrit mit Ammoniak 421 f.
- Reynier (E.), Zinkverbrauch der Trouvé'schen Dichromatketten 202; elektromotorische Kraft der Säulen mit einer Flüssigkeit 206 f.

- Reynolds (J. E.), specifische Warme des Berylliums 36.
- Rhoussopoulos (O.), Methantrichinoïljodhydrat 1810; Aethylendichinoïlchlorhydrat, Aethylendichinoïlbromhydrat, Methylendichinoïljodhydrat, Chinolin gegen Chloral: Körper C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub> 1311.
- Riban (J.), Bildung von Phosphoroxychlorid 325.
- Ricciardi (L.), Vanadin in italienischen Laven und vulkanischen Gesteinen 1826 f.
- Richard, siehe Carnot (A. D.); siehe Carnot (Ad.).
- Richardson (CL), Analyse amerikanischer Weizen- und Kornsorten 1747.
- Richet (Ch.), giftige Wirkung der Metalle auf die Mikroben 1484 f.; siehe Etard.
- Richmond (W. T.), Temperaturregulator 1655.
- Richter (A. K.), Derivate des Thymols: Kohlensäure-Aethylthymyläther, Kohlensäure-Dithymyläther, Chlorameisensäure-Thymyläther 937; Carbaminsäure-Thymyläther 937 f.; Kohlensäure-Aethylthymyläther gegen Phenolnatrium, Kohlensäure-Dithymyläther gegen Natriumäthylat 938.
- Richter (R.), Ketone aus Salicylsäure 985 ff.; Diphenylenketonoxyd und Derivate, Dioxybenzophenon aus Diphenylenketonoxyd : Methylendiphenyloxyd 986 f.; Derivate des Dioxybenzophenons (Carbonyldioxydiphenyls) 987; Oxydiphenylenketon und Derivate 987 f.; mit Wasserdampf heizbarer Saugtrichter, Vorrichtung zum Kühlen von Sublimationsfizchen 1657.
- Richter (V. v.), Cinnolinderivate:
  Oxycinnolincarbonsaure 814 f.; Oxycinnolin 815; Cinnolin aus Oxycinnolin 815 f.; o-Monoamidophenylpropiolsaure 816.
- Riedel (C.),  $\beta$ -Benzochinolinearbonsäure, neue Pyridintricarbonsäure aus  $\beta$ -Benzochinolinearbonsäure 1210f.
- Riemann (P.), siehe Claus (A.). Riemerschmied (C.), Derivate des β-(m-)Oxychinolins : β-Chinolinsulfosäure, Salse des β-Oxychinolins,

 $\beta$ -Oxytetrahydrochinelin,  $\beta$ -Oxytetrahydroäthylchinelin,  $\beta$ -Oxychinelin-sulfosäure 1318;  $\beta$ -Monoamidochinelin 1319; siehe Fischer (O.).

Riley (J. T.), Capillaritätsphänomene

99.

Rindell (A.), Milchzucker gegen verdünnte Säuren 1620.

Rinne, Krystallform des Benzäthylbenzhydroxylamins, des Benzoyläthylanisylhydroxylamins 728.

Rintoul (D.), siehe Macfarlane (A.). Rivière (Ch.), siehe Chappuis (J.). Rivot, Analyse des Pyromorphits von

Huelgoët, Finistère 1869.

Rissa (B.), Campher aus Ledum palustre 1000.

Robb (W. L.), galvanisches Verhalten der Amalgame von Zink und Cadmium 207 f.

Robert (A. W.), p-Azooxybenzanilid 775.

Roberts (Ch.), Vorgänge beim Härten und Anlassen des Stahls 1671.

Roberts (G.), Explosivkraft von Nitroglycerin, Dynamit und Sprenggelatine 1703.

Roberts (W. Ch.) und Wrightson (T.), Dichte flüssiger Metalle 51.

Robertson, Analyse des Pyroklasits von den Inseln Mona und Moneta 1864.

Robinet (G.), Mesitylenderivate (Halogenderivate, Alkohol, Säure 538 f.

Robinet (G.) und Colson (A.), Mesitylenglycol 541 f.

Robinson (E. E.), selbstthätiger Filtrirapparat 1657.

Robinson (F. C.), siehe Mabery (C. F.).

Rochas (de), Flüssigkeitsmesser 1656.

Rock (Fr.), neue Form der Geisler'schen Luftpumpe 1654.

Rocoeur (G.), Gewinnung von Phosphor aus phosphorhaltigen Schlacken 1666.

Röder (F.), Klärung von Wasser durch dialysirtes Eisenhydroxyd, durch Eisenchlorid und Natriumcarbonat 1717; siehe Fittig (R.).

Römer (H.), Amido-o-methylanthrachinon 752; Amidomethylanthracendihydrür 752 f.; Dinitroanthrachinon und Derivate 1008; siehe Schmidt (E.). Römer (H. und Link (W.), Methylanthracen im Rohanthracen 1008; Methylanthrachinon 1008 f.; Mononitromethylanthrachinon, Monoamidomethylanthrachinon, Acetylamidomethylanthrachinon, Oxymethylanthrachinon 1009; Monoamidomethylanthrachinon 1009 f.

Rönnberg, Analysen von Fleischconserven 1641.

Röntgen (W. C.), Vorlesungsapparat für die Viscosität von Flüssigkeiten 99; Piëzoëlektricität des Quarzes 199 f.; Elektricitätsentwickelung auf Krystallen 200; Aenderung der Doppelbrechung des Quarzes durch elektrische Kräfte 239.

Rösing (B.), Verwendung von durch den elektrischen Strom aus einer Chlorsilber-Chlornatriumlösung frei werdendem Chlor sur Aufschließung von Mineralien (Kupferkies) 1677.

Rohn (G.), Apparat zur Desinfection von Kleidungsstücken und Wäsche 1724.

Rohn (W.), siehe Wagner (P.).

Rohrbach (C.), Bestimmung des spec. Gewichts von Mineralien in Baryumquecksilberjodid 48 f.; Baryumquecksilberjodidlösung 1917.

Romburgh (P. van), Nitroderivate von secundären und tertiären Anilinbasen: Tetranitromonomethylanilin 704 ff.; Tetranitromonoäthylanilin 704 f.; α-Dinitrodiäthylanilin 704 f.; α-Dinitrodimethylanilin, α-Dinitromonomethylanilin 705; Trinitromonomethylanilin 705 f.; Trinitrodimethylanilin, Trinitrodiäthylanilin 706; Tetranitromonomethylanilin 706 f., 708.

Roosevelt, siehe Vale.

Rooze boom (H. B.), Dissociation des festen Schwefligsäurehydrats 190.

Roques (A.), siehe Claus (Ad.).

Roscoe (H. E.), Erden des Samarskits 861.

Rosenfeld (M.), Vorlesungsversuche:
Bildung von Quecksilberoxyd 261;
Darstellung von Zinkoxyd 261 f.,
von Stickstoff aus der Luft 262; Demonstration der Gewichtssunahme
der Körper bei der Oxydation (Ver-

brennung) mittelst des Rosenfeldschen Vorlesungsaräometers 262 f.

Rosenstiehl, die Farbstoffe des

Krapps 1794.

- Roser (W.), Identität von Isopropylbernsteinsäure und Pimelinsäure 1097 f. γ α-Carbonpimelinsäure, Isopropylbernsteinsäure aus α-Carbonpimelinsäure 1098; Pimelinimid 1099; Terebinsäure, α-Chlorterebinsäure, Oxyterebinsäure 1100; Chlorterebilensäure 1100 f.
- Ross (W. A.), pyrologische Notizen (Löthrohrreactionen) 1515.
- Roth (L.), Herstellung von Cement 1707.
- Rother, Bromwasserstoffsäure 1534.
- Rotondi (E.), elektrolytische Zersetzung von Chlornatrium in Besiehung auf die Sodatechnik 221; Elektrolyse von Pyrogailussäure 223.

Rouch (G.), physiologische Wirkungen des Gelsemins 1854.

- Rousseau (G.),  $\beta$ -Dinaphtylencarbinol (Glycol C<sub>22</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>) gegen alkoholisches Ammoniak 873 f.; Untersuchung des so entstehenden Amins, Salze desselben,  $\beta$ -Dinaphtylenglycol gegen Chromsäure: Dinaphtylenketon 874.
- Roussel (V.), Verwendung von Goldschwefel zur Vulcanisirung des Kautschuks 1767.
- Roux (E.), siehe Chamberland (Ch.).
  Roux (L.), siehe Vincent (C.).
- Roux (L.), siehe Vincent (C.). Rowland, siehe Abney (W. de W.).
- Rowley (R), Vulcanisirung und Entschwefelung des Kautschuks in einer Operation 1768.
- Rubner (M.), Vertretungswerthe der organischen Nahrungsstoffe im Thierkörper 1433; Werth der Weizenkleie für die Ernährung 1434; Einfluß der Körpergröße auf Stoff- und Kraftwechsel 1487.
- Rue (Warren de la) und Müller (H. W.), Entladungserscheinungen in Vacuumröhren 193.
- Rüst (D.), mikroskopische Untersuchung einer Kohle von Levino, Tula 1906 f.; siehe Fischer (H.).
- Ruffle (J.), Stickstoffbestimmung nitrathaltiger organischer Substanzen 1591.
- Rumann (C.), neue Einrichtungen an Wagen 1658.

- Rummo, physiologische Wirkung des Jodoforma 1487.
- Runyon (E. W.), Darstellung der Phosphorsäure, Oxydationsgefäse 313.
- Ru off: Umwandlung von Bromanil und Perbromphenol in Perbrombenzol 593.
- Russo (M.), siehe Weidel (H.).
- Saare, Verluste bei der Stärkefabrikation 1745.
- Sabanejeff (A.), Siedepunkte der Aethan- und Aethylen-Haloïdverbindungen 128 ff.; Acetylendibromür, Dibromäthylen 503 f.; Acetylenderivate, besonders gemischte Haloïdverbindungen des Acetylens 505 bis 512.
- Sabanejeff (A.) und Dwerkewitsch (P.), Tribromäthylen und seine Derivate (Bromphenyläthanderivate) 588 bis 590.
- Sachsse (R.), Chlorophyllfunction,
  Assimilation und Athmung der Pflansen 1397; Farbstoffe aus Chlorophyll:
  α-, β-, γ-Phaeochlorophyll 1398 f.;
  Analyse eines Strontianits vom Bieleberg, sächsisches Erzgebirge 1850 f.;
  Feldspathanalysen 1897.
- Särnström, siehe Ackermann (R.). Saget (G.), Calciumalizarat, Aluminiumalizarat 1822; Alizarinrothlack, Ausfärbung in Alizarin 1822 f.
- Saidemann, Prüfung von Silbernitzst auf Blei 1581.
- Saint (W. J.), siehe Morley (H. F.). Saint-Martin (L. G. de), Gasometer 1656.
- Sako (A.), siehe Kellner (O.).
- Salfeld (E.), Dauer der spectralamlytischen Reaction von Kohlenozyd im Blut 1554.
- Salis-Mayenfeld (E. v.), siehe Nölting (E.).
- Salkowski (E.), Nachweis des Paralbumins 1882; Eiweißkörper 1443; oxydirende Wirkung des Blutes außerhalb des Körpers 1449; Unterscheidung des Kohlenoxydblutes von genuinem Blute 1454; Harnstoffhidung, Verhalten der Amidobenzossäure im Thierkörper: Uramidobenzossäure und Amidohippursäure 1467;

Löslichkeitsverhältnisse des phosphorsauren Kalks im Harn 1474 f.; Nachweis der Arsensäure 1551; Zusammensetzung der Spüljauche und der Rieselwasser Berlins 1726.

- Salkowski (E. und H.), Base C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>8</sub> aus faulendem Fleisch und Fibrin, Salze derselben 1360; Fäulnisproducte der Eiweißkörper 1443; Verhalten der aus dem Eiweiß durch Fäulniß entstehenden aromatischen Säuren (Phenacetursäure aus Phenylessigsäure, Hippursäure aus Phenylpropionsäure, Oxyphenacetursäure aus p-Oxyphenylessigsäure, p-Oxybenzoösäure aus Oxyphenylpropionsäure) im Thierkörper 1471 f.; Bildung von Hydrozimmtsäure aus Tyrosin bei der Fäulniß 1506 f.
- Salomon (F.), die Stärke und ihre Verwandlung unter dem Einflusse von Säuren 1366.
- Salomon (G.), Paraxanthin aus menschlichem Harn 1445 f.
- Salser (Th.), neutrales und saures bernsteinsaures Kalium 1081.
- Samonoff, Azoxylol 790 f.
- Sandberger (E.), Vorkommen von Mixit zu Wittichen im Schwarzwalde 1870.
- Sandberger (F.), Vorkommen von Arsen in dem körnigen Kalke von Auerbach an der Bergstraße 1828; Glaukodot (Spathiopyrit) 1830; neuer Fundort für Haarkies 1833; neuer Fundort für Feuerblende 1835; Analyse des Glimmers aus dem Riesengranit von Geyer 1928; Basalt von Naurod bei Wiesbaden 1932.
- Santangelo La Seta (G.), Wirkung des Pilocarpins auf die Secretion des Magensaftes 1488; siehe Fubini (S.).
- Sarasin (E.), Brechungsexponenten des Flusspathes 233 f.; siehe Friedel (C.).
- Sardo (8.), Phenylmelilotsaure 1228.
- Sarrau (E.), kritischer Druck und kritische Temperatur des Sauerstoffs 75.
- Sartorius (F.), neue Arretirvorrichtung 1653.
- Sasaki (8.), siehe Kellner (O.).
- Sauer (A.), Untersuchung der Krakatoaasche 1936 f.
- Savano (J.), siehe Kellner (O.).

- Savory (J. T.), Uranylnitrat 385.
- Sawtschenkow (Th. N.), Formelschema für Silicate 1870 f.
- Saytzeff (A.), siehe Nikolsky (W.). Scachi (A.), Granulin (Zersetzungsproducte auf Vesuvlaven) 1839; Vorkommen von Fluoriden (Flusspath, Nocerin) in den Vulkanen der Cam-
- Schaeffer, Actsung von Bister durch salzsaures Hydroxylamin 1786.

pagna 1847.

- Schaik (W. C. L. van), elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene 258.
- Schalch (F.), Strontianit vom Bieleberg, sächsisches Erzgebirge 1850 f.; Fundorte für Melilithbasalte aus dem Erzgebirge 1931.
- Schalfejew (M.), specifische Volumina der Elemente 50.
- Schall (C.), Molekulargewicht und Verdampfung 46 f.; Phenolnatrium gegen Jod: Mono- und Dijodphenol 901; Phenolnatrium gegen Untersalpetersäureanhydrid: o- und p-Mononitrophenol 901 f.; β-Naphtolnatrium gegen Chlor: Monochlor-β-napthol 902.
- Scharizer, Analyse eines chromhaltigen Augits von Jan Mayen 1890.
- Schatz (F.), das Oelen in der Türkischrothfärberei 1786.
- Scheffer (R.), Diffusion von Lösungen fester Körper, sowie von Salzsäure 106 ff.
- Scheibe (E.), Abscheidung von Morphin 1614 f.
- Scheibler (C.), Absorption von Sauerstoff durch mit Kalk versetzte Lösungen von Dextrose, Lävulose und Invertzucker (Saccharin) 1364; Bildung von Mannit aus den Glucosen, Saccharin gegen Natriumamalgam 1366; Scheidung von Rübensäften und sonstigen zuckerhaltigen Pflanzensäften durch Strontiumsaccharat 1784 f.; Strontiummonosaccharat, Ausscheidung von Zuckerstrontian im Melassen, Löslichkeit des Strontiummonosaccharates in Wasser, Auswaschen der Saccharate 1785; siehe Liebermann (C.).
- Scheid (B.), Benzochinon und Hydrochinon gegen Phosphorchlorür 1002; Chinon gegen Phosphoroxychlorid,

Chinon und Hydrochinon gegen Acetylchlorid: Monochlordiacetylhydrochinon, Diacetylhydrochinon, Monochlorhydrochinon gegen Kali 1003.

Scheschukow, Chlorirung von Iso-

butylen 514.

Scheurer (A.), Fixation von Farbstoffen mittelst Chromoxyd 1786 f.

Scheurer-Kestner (A.), Verbrennungswärme mehrerer Kohlensorten
155; Ammoniumnitrit 1685; Verlust
von Natrium bei der Fabrikation der
Soda nach Le Blanc 1694; Verbrennungswärme von Steinkohlen
und Coaks 1758 f.; Gewinnung von Ammoniak bei der Coaksbereitung 1754.

Schiaparelli (C.), Saponin, Saponetin 1368.

Schiaparelli (C.) und Abelli (M.), Nitroderivate des Resorcins 918.

Schichtel und Jost, specifisches Gewicht eines Cordierits aus Brasilien 1894.

Schiff (H.), Veränderung von Terpentinöl durch Luft (Bildung einer aldebydartigen Verbindung) 568 f.; m-Monoamidobenzamid gegen Acet-, Butyr- und Valeraldehyd: Aethylidenamidobenzamid, gegen Salicylaldehyd: o-Oxybenzylenamidobenzamid 1185; gegen Helicin, gegen Isatin : Isatamidobenzamid 1186 f.

Schiff (H.) und Pellizari (G.), käufliches Arbutin, Methylarbutin, Benzylnitroarbutin, zylarbutin 1367; Benzylnitroarbutin,

Isoamylarbutin 1868.

Schiff (R.), Molekularvolumina von

Flüssigkeiten 68 ff.

Schiff (R.) und Puliti (J.), Hydrophenyldicarbolutidinskure-Aethyläther, Hydrofurfuryldicarbolutidinskure-Aethyläther, Verhalten der beiden Aether gegen salpetrige Säure 671; Monochlorcampher vom Schmelzpunkte 98 bis 94°, isomerer Chlornitrocampher, Chlorcamphocarbonskure 998.

Schiffer (J.), Verhalten des Sarkosins im thierischen Organismus 1471.

Sins im thierischen Organismus 1471. Schillinger (A.) und Wleügel (S.), Anthroxansäurealdehyd und Anthranil aus o-Mononitrophenyloxyscrylsäure, Anthroxansäure 975 f. Schlagdenhauffen, siehe Heckel. Schleicher, siehe Lembach.

Schlieper und Baum, Hentellung von Indigodruck 1788 f.

Schlösing (Th.), Verbesserungen in der Fabrikation von Ammoniaksoda 1693.

Schloefser (J. C.), Aenderungen an Medicinalthermometern 1654.

Schmalz (B.) und Löwig (C. A.), Darstellung von eisenfreiem Glaubersalz 1694.

Schmalzigaug, siehe Gräbe (C.).

Schmelck (L.), Reglement für Arsenuntersuchungen 1550.

Schmid (H.), Verwendung der Schwefelmetalle als Beizen bei Dampsfarben 1785.

Schmidt (A.), Achsenverhältnis von Eisenglanskrystallen 1887; krystallographische Untersuchung des Newberyits von Mejillones, Chile 1864; krystallographische Untersuchung von Apatitkrystallen aus Tavetsch und dem Floitenthale 1866.

Schmidt (C.), Analyse des Steinsalses vom Ssajangebirge 1846; Analyse zweier Gemenge von efflorescirenden Sulfaten 1858 f.; Analyse des Wassers des Balüktükul, Analysen der Salse aus Seen im Gouvernement Jenisseisk, Sibirien 1941; Analysen des Wassers der Rachmanow'sches heißen Schwefelquellen vom Altai 1948 f.; von Brunnenwässern der Sandwüste Karakum, Analyse des Schlammes der Schwefelquelle von Arasan 1949.

Schmidt (E.), Identität von Nonylsäuren verschiedenen Ursprungs 1114; Caffein in entöltem Cacao und im Trintdadcacao 1832; Caffein gegen Salzsäure: Sarkosin, Salze des Sarkosins, Salze des Caffeins, Theobrominsilber 1334; Caffeinmethylhydroxyd und Derivate 1335 f.; Kanthin gegen Salzsäure 1837.

Schmidt (E.) und Biedermann (H.),

Caffeïnsalze 1332.

Schmidt (E.) und Court (J.), Berberin, Hydroberberin, Hydroberberin, Hydroberberin
athyloxydhydrat, Berberin geges

übermangansaures Kalium: Saure

C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>. 2 H<sub>2</sub>O (Hemipinsaure?)

1852.

Schmidt (E.) und Pressler (H.), Theobromin gegen Salzeture 1334; Theobremin und Salze, Caffein aus Theobremin, Theobremin und Caffein gegen Salpetersäure 1385.

Schmidt (E.) und Römer (H.), freie, kohlenstoffreiche Fettsäuren in pflanz-

lichen Fetten 1420.

Schmidt (H.), specifisches Gewicht von Uranylverbindungen, von chroms. Kalium-Quecksilbercyanid 51; Herstellung von Dampfehromgelb, von Orange 1787.

Schmidt (M. v.), siehe Benedikt (R.).

- Schmidt-Mülheim: Milchsecretion 1460 f.; Untersuchung der Milch auf stickstoffhaltige Körper (Harnstoff, Lecithin), Vorkommen von Cholesterin in der Kuhmilch 1461; Bestimung der Trockensubstans in der Milch 1461 f.; Stickstoffgehalt der Milch, Vorkommen von Pepton, Harnstoff, Lecithin, Hypoxanthin und Cholesterin in derselben 1645.
- Schmieder (J.), Extractum secalis cornuti (Mutterkornextract) 1415 f. Schmitt (C.), Schaumweinanalysen 1629.
- Schmöger (M.), Milchuntersuchung 1462; siehe Kühn (G.).
- Schneebeli (H.), Luftthermometer 113, 1654.
- Schneegans, siehe Fittig (R.).

7

- Schneider (E.), siehe Claus (Ad.).
- Schöffel (R.) und Donath (Ed.), volumetrische Bestimmung des Mangans in Eisen und Stahl 1567 f.
- Schönfeld (P.) und Beckurts (H.), Nachweis von Blausäure oder Cyankalium neben nicht giftigen Doppelcyaniden 1595, von Quecksilbercyanid neben Ferrocyankalium 1595 f.
- Schloesing, Analysen der Asche der Eisfeige 1717.
- Schoor (W. K. J.), Bildung von Cyanwasserstoffsäure (Pfeffermünzessenz) 469.
- Schorlemmer (C.), Vorkommen von Caffein 1408.
- Schorlemmer (C.) und Thorpe (T. E.), Untersuchung des Heptans aus Pinus sabiniana 520 f.
- Schorschmidt (F.), Krystallform aromatischer Perjodide 687 bis 689; Krystallform des Aethyldiphenylaminazylins 761 f.

- Schotten, siehe Baumann.
- Schotten (C.), Piperidinsäure aus Piperylurethan 1380; Mononitrodehydropiperylurethan 1380 f.; Piperylmethylurethan, Mononitrodehydropyperylmethylurethan, Piperylurethan gegen Brom: Bromhydroxyl-Bromdehydropiperylurethan und Dibrompyridin 1881; Quelle der Hippursäure im Thierkörper 1469; flüchtige Säuren des Pferdeharns, Verhalten der flüchtigen Fettsäuren im Organismus (Damolsäure, Damalursäure) 1480.
- Schottländer (P.), Verbindungen des Goldes (Aurylverbindungen) 425 bis 436.
- Schramm (C.), organische Hydroxylaminderivate 627 f.; Aethylmethylacetoximsäure aus Isonitrosomethylaceton, Methylpropylacetoximsäure aus Isonitrosoäthylaceton, Methylbenzylacetoximsäure aus Isonitrosobenzylaceton 976.
- Schramm (J.), Untersuchung der Salze von Kalusz (Vorkommen von Thallium) 11; Einwirkung von Brom auf aromatische Kohlenwasserstoffe (Amyl-, Isoamyl- und Hexylbenzol) 548 f.; Methyläthylketon gegen Natrium, Methyläthylpinakon, Propion gegen saures schwefligsaures Natrium, gegen Soda und Natrium: Propiopinakon 980.
- Schrauf, Krystallform des Diäthylanilinazylins, des chlorwasserstoffsauren Diäthylanilinazylin-Platin-chlorids 754, des Diäthylanilinazylin-perjodids 755, des Mononitrodiäthylanilins 756, des chlorwasserstoffsauren Diäthyl-p-phenylendiamin-Platinchlorids 757, des Tetraäthyl-p-phenylendiamins 758 f., des Chloroplatinates und des Quecksilberdoppelsalzes des Tetraäthyl-p-phenylendiamins 759.
- Schrauf (A.), Analyse des Damburits von Scopi, Graubündten 1881 f.; chromhaltiger Augit von Jan Mayen 1890; krystallographische Untersuchung einer Hornblende von Jan Mayen 1892.
- Schreder (J.), siehe Barth (L.).
- Schröder, Bildung der Zinnerzgänge im Turmalingranit, sächsisches Erzgebirge, Glimmeranalyse 1923.

- Schröder (H.), Vergleichung der Siedepunkte von Ketonen mit denen der entsprechenden Ester und Chloranhydride 131; Abhängigkeit der Molekularrefraction flüssiger Verbindungen von ihrer chemischen Constitution 289.
- Schröder (M.), Einwirkung von Kohlenoxyd auf Phenolnatrium und Natriumäthylat in Gegenwart von Salzen:
  Aethylphenyl-, Aethylbutenylphenylessigsäure, Dibutylzimmtsäure 841 bis 848.
- Schröder (W. v.), Wirkung der Alkaloïde aus der pharmakologischen Gruppe des Morphins 1488; Bestimmung des Harnstoffs im Blute 1640 f.; Modification der Bunsen'schen Harnstoffbestimmungsmethode 1641. Schröter (R.), Ichthyol 1494.

Schuberg (F.), Entstehung und Analyse von Kothsteinen 1482 f.

- Schucht, elektrolytische Abscheidung von Metallen als Superoxyde 1512 f.; Reduction von Selen- und Tellursalslösungen durch den galvanischen Strom 1514.
- Schucht (L.), elektrolytisches Verhalten von Thallium, Indium, Vanadium, Palladium, Molybdän, Selen und Tellur 222.
- Schüchtermann (H.) und Kocke (E.), Gewinning des Natriumdicarbonates im Ammoniaksodaprocess 1692 f.
- Schütt (F.), p-Monobrom-o-amidophenol aus p-Monobrom-o-nitrophenol 908 f.

Schulhof (J.), wetterbeständiger Sprengstoff 1705.

- Schuller (A.), Anwendung der Quecksilberluftpumpe zur Destillation von Elementen und organischen Körpern im Vacuum 181 ff.
- Schulten (A. de), Doppelverbindungen des Baryumphosphats mit Kaliumphosphat 349.

Schultz (E.), Tetrinsaure aus Monobrommethylacetessigather 1090 f.

- Schultz (G.), Darstellung des Chinaldins im Großen 1823; siehe Erdmann (E.).
- Schulz (H.), Oxythymochinon aus Dimethylimidothymochinon, Derivate des Oxythymochinons 1007.

- Schulze (B.), Umwandlung des Asparagins in Asparagins 1082; Einfluß des Bromkaliums auf den Stoffwechsel 1437.
- Schulze (E.), Nachweis von Asparagin und Glutamin in Pflanzensäften und Pflanzenextracten 1610 f.
- Schulze (E.) und Barbieri (J.), Zersetzung der Eiweißkörper durch Salzsäure und Zinnchlorür: Phenyiamidopropionsäure, Producte der Zersetzung der Eiweißstoffe durch Säuren und Alkalien 1377; stickstoffhaltige Bestandtheile der Lupinenkeimlinge: Asparagin, Phenylamidopropionsäure, Amidovaleriansäure, Körper der Xanthingruppe, Lecithin 1396.
- Schulze (E.) und Bossard (E.), Ermittelung des aus Amiden abspaltbaren Ammoniaks in Pflanzenextracten 1609 f.
- Schulze (E.) und Bosshard (E.), Glutamin aus dem Saste der Runkelrübe und aus Kürbiskeimlingen 1093, 1402 f.; Untersuchung des Glutamins 1403 f.
- Schulze (G.), Entstehung und Analysen der Serpentine von Erbenderf, bayrische Oberpfalz 1919.
- Schulze (H.), Subsulfüre des Phosphors 829 f.; Antimontrisulfid im löslichen (colloïdalen) Zustande 412 bis 415; Hülfsapparat zur Spectralanalyse 1655.
- Schulze (J.), Darstellung von Rhodanammonium 473 f.; Darstellung von Amiden mittelst Rhodanammonium: Acetamid 1019 f.; Formamid, Propionamid 1020.
- Schulze (L.), Weisenstärke 1366.
- Schumacher (W.), Einfluß der Materialien auf die Natur der Glasuren, Alkalisilicate gegen Calciumsilicat 1710 f.; Bleiglasuren 1711.
- Schuppe (N.), Untersuchung und Zusammensetzung von Hölsern 1395 £; Formel des Lignins und des Holses 1396.
- Schwab (L.), siehe Weigelt (C.).
- Schwab (L. C.), Gesetz der Masserwirkung von Guldberg-Wasge, Bildung zusammengesetzter Aether (Ester) 848 bis 846; Bildung des Resigsäure-Aethyläthers 844 f.

- Schwarz (A.), Untersuchung von Bier (Herkules-Malzwein) 1742.
- Schwarz (H.), Apparat für Dampfdichtebestimmung 48; Phosphorescenz des Schwefels 253; α-, β- und γ-Pyrokresol 940; Pyrokresole und Pyrokresoloxyde, Tetranitropyrokresoloxyd 994; Dibrompyrokresol 995; Aufschließung des Chromeisensteins 1521.
- Schwarz (M.), Analysen von amerikanischer Gerste 1743.
- Schwarz (Th.), Bier, Milchsäure und Essigsäure gegen Messing 1744 f.
- Schwirkus (G.), Schneidenbefestigung an Wagen 1658.
- Schwitzer (H.), siehe Janovsky (J. V.).
- Scichilone (8.), siehe Paterno (E.).
- Scolik, siehe Liesegang.

Į,

1

Þ

įŧ

- Scott (A.), siehe Dewar (J.).
- Scott (H. Y. D.), Bereitung von Dünger aus Phosphaten 1718.
- Scurati-Manzoni (G.), Einwirkung von schwefligsaurer Thonerde auf Manganoxydhydrat 872.
- Sée (G.) und Bochefontaine, Wirkungen des Chininsulfates auf den Circulationsapparat des Menschen und der Thiere, physiologische Wirkungen des Cinchonidins 1487.
- Seemann (H.), Einfluss von Pepton auf den Nachweis von Salzsäure durch Methylviolett und Weinfarbstoff 1593 f.; Nachweis freier Salzsäure im Magen 1594.
- Seger (H.), Glasuren für Thonwaaren 1709 f.; Herstellung farbiger Glasuren auf Seger-Porzellan 1710.
- Seidler (P.), Gasentwickelungsapparat 1659.
- Seifert (R.), Dijod-p-amidophenol, Dijodchinonchlorimid, Dijodchinon, Dijodhydrochinon 1006.
- Selmi (F.), Wirkung des Arsens auf Hausthiere, Vertheilung des Arsens im Organismus 1485 f.; Befreiung des Zinks von Arsen 1549.
- Beltzer (Ch. A.), Nitroso-α-naphtoldisulfosäure 1816; Dinitronaphtolmonosulfosäure 1816 f.
- Semmola (E.), Elektrolyse 219.
- Semmons (W.), Brochantit von Pisco, Peru 1856.

- Senderens, Conservirung veränderlicher Weine 1740; siehe Filhol (E.).
- Senff (P.), m-Bensyltoluol 552 bis 554; m-Benzoylbenzoësäure, m-Tolylphenylketon 553.
- Senier (A.), Mischungen von Chlorund Bromsilber gegen Ammoniaklösung, qualitative Prüfung auf Bromalkali neben Chloralkali 1533.
- Senier (H.), purgirend wirkender und blasenziehender Bestandtheil des Crotonöles 1422.
- Serravalle (G.), Quecksilberluftpumpe 1654.
- Sestini (F.), Anwendung der Dialyse für Bodenanalysen 1715.
- Seyboth (J. S.), Reinigung von Metallen und Legirungen 1681.
- Seyda (A.), Hydrochinon und Chinon 1248; Hydrochinonmonosulfosäure und Salze derselben 1248 f.; Hydrochinondisulfosäure und Salze derselben 1249 f.; Verhalten der Hydrochinonmono- und disulfosäure 1251.
- Shaw (8.), Darstellung von pentathionsauren Salzen 290 f.
- Shenstone (W.A.), Brucin und Strychnin gegen alkalische Oxydationsmittel, Brucin gegen Salzsäure, gegen Jodwasserstoffsäure, Strychnin gegen Salzsäure 1348; Modificaction von Liebig's Kühler 1657; siehe Tilden (W.A.).
- Shepard (C. U. jun.), Beschreibung und Analysen des Monetits, Monits und Pyroklasits von den Inseln Mona und Moneta 1863 f.
- Shepherd (H. B.), Methoden sur Bestimmung von Stickstoff in Mischungen von stickstoffhaltiger organischer Substans, Ammoniaksalzen und Nitraten 1589.
- Sheridan Lea (A.), siehe Lea (A. Sheridan).
- Shida, magnetische Empfänglichkeit 227.
- Shimosé (Masachika), siehe Divers (E.).
- Shimidzu (T.), siehe Divers (E.).
- Short (F. W.), siehe Dunstan (Wyndham R.).
- Sidersky (D.), Verhaltender Mischung von schwefelsaurem und oxalsaurem Ammon gegen neutrale Strontian-

und Kalklösungen 1558; Trennung von Strontium und Calcium 1559; Bestimmung des bei Zuckeranalysen reducirten Kupferoxyduls 1617 f.

Sidersky (D.) und Probst (H.), Gewinnung des Strontiums als Strontiumcarbonat 1696.

Sidgwick (H.), siehe Rayleigh (Lord).

Sidot, Phosphorglas 1707.

Sieber (N.), siebe Nencki (M.).

Siemens, Ausstreichen der Gährbottiche mit Terpentin, Colophonium und Spiritus 1788.

Siemens (F.), Gaserzeugung, Apparate sur Darstellung von Schwelgas und Wassergas 1660.

Siemens (W.), Leuchten der Flamme, Leuchten nichtleuchtender Gasflammen 281.

Siemens (W.) und Halske, Quecksilberwiderstandseinheit 212.

Siemens (W.) und Huntington (A. K.), elektrischer Schmelzofen, Eintritt des Schmelzens der Metalle 1663. Silber (P.), siehe Ciamician (G. L.).

Bilberstein (H.), symmetrisches Tribromanilin gegen salpetrige Säure 767 f.; salpetersaures Tribromdiasobenzol, Hexabromdiasoamidobenzol 768 f.; Dibromdiazophenol 769 f.; Tribromdiasobenzol schwefelsaures 770 f: Tribromdiasobensolchlorid 771; Tribromdiazobenzolchloridperbromid 771 f.; Tribromdiasobensolimid, Tribromdiasobenzolbromid 772; Tribromdiazobenzolbromidperbromid 772 f.; Hexabromdiasoamidobenzol 778; Tribromdiazoamidobenzol 773 f.; Dimethylamidoazotribrombenzol, Methylphenylamidoasotribrombensol 774.

Silliman (B.), Martit vom Cerro de Mercado, Mexico 1918 f.

Simand (F.), Neuerung an Kühlapparaten 1657; Aufbewahrung von Chamäleonlösung 1660.

Sipöcz, Analysen von Meionitsilicat, Marialithsilicat und Skapolithen 1883.

Sjögren (H.), krystallographische Untersnehung des Chondrodits von Kafveltorp, Schweden, und der denselben begleitenden Mineralien 1876 f.; Formel und krystallographische Untersuchung des Humits von der Ladu-

grube, Schweden 1877 f.; Analysen von Chondrodit und Humit 1878.

Skalweit (J.), Verfälschung der Lebensmitttel 1623; die Grenzsahlen in der Milchanalyse 1644.

Skraup (Zd. H.), Kanthochinsäure gegen schmelzendes Kali: p-Oxychinolin, Constitutionschemata für Cinchoninsäure, Chininsäure und Kanthochinsäure 1348.

Skraup (Zd. H.) und Cobenzi (A.), 
β-Naphtochinolin 1326 L; β-Phenylpyridindicarbonsäure 1327; β-Phenylpyridinmonocarbonsäure 1327 f.; βPhenylpyridin und Salze, α-Naphtochinolinsalze, α-Naphtochinolinchinon
1328; α-Phenylpyrindicarbonsäure,
Salze und Dibromderivat 1328 f.;
α-Phenylpyridin, α-Phenylpyridinketon 1329.

Skraup (Zd. H.) und Vortmann (G.), Pseudophenanthrolin: Darst. 743 f.; Salze und Derivate 744 ff.; m-Dipyridyldicarbonsäure und Salze 746 f.; m-Dipyridyl und Salze 748; Hexahydro-m-dipyridyl 749.

Slocum (F. L.), siebe Fittig (R.).

Slonguinoff (N.), Licht- und Sphäroïdalerscheinungen bei der Elektrolyse der Flüssigkeiten 220.

Slotte (K. T.), innere Reibung von Lösungen, Reibungsconstante des Wassers 96 ff.

Smith, spec. Gewicht wasseriger Ammoniaklösungen 58.

Smith (C. M.), siehe Marshall (D. H.).

Smith (Ch. S.), siehe Moore (Th.).

Smith (E.F.), o-Mononitro-p-m-dibrombenzoëskure 1130 f.; Salse der o-Amido-p-m-dibrombenzoëskure 1131; siehe Thomas (N. W.).

Smith (H. E.), Nichtvorkommen von Kreatin in den Knochen 1448.

Smith (J. L.), Analyse von Samarskit und den anderen Niebaten der Erden 1561 ff., Aufschließung von Columbit und Tantalit 1562; Vorkommen von Yttrium, Erbium, Terbium, Philippium, Decipium, Thorium, Didym, Cer und Mosandrum im Samarskit 1562 f.; Mineralien der Meteoriten in Concretionsform 1951.

Smith (W.), Bemerkungen sur Untersuchung von Shaw: Darstellung von

pentathionsauren Salzen 291 Bis 298; Coaksgewinnung in Oefen, Theorgewinnung bei der Coaksfabrikation 1753; siehe Claparède (A.).

Smithells (A.), Fluorverbindungen des Urans 385 bis 387.

Smolka (A.), Isobutylbiguanid und Verbindungen 488 bis 490.

Smyth (F. J.), neuer elektrischer Accumulator 203.

Smyth (P.), Wasserstoff-Spectrum 249.

Sobieczky (J.), Hahn für Standflaschen und Aspiratoren 1656.

Söllscher (C.), siehe Weber (A.).

Sohn (G.), siehe Koll (A.).

Sohnke (J.), Apparat zur volumetrischen Bestimmung von Luft in Kohlensäure 1660.

Soldaini, Ptomaine 1358.

Boltmanu, Apparat zur Milchconservirung 1727.

Solvay (E.), Calcination des beim Ammoniaksodaprocess erhaltenen Dicarbonatès 1694.

Sondén (K.), Bestimmung in Freiheit gesetzter Gase durch Messung des Druckes bei constantem Volum 1522 f.

Sonnerat (E.), Aufbewahrung und Gehaltsbestimmung von Wasserstoffhyperoxydlösungen 1528 f.

Soret (J. L.), Absorption des Blutes 251; Sehen der ultravioletten Strahlen, Fluorescenz der Augenmedien, optische Untersuchung von vermuthlich in den Augenmedien vorhandenen Körpern 251 f.

Sostmann (E.), siehe Stutzer (R.).

**5** oward (A. W.), Farbe der Cyanogenflamme 232; siehe Probert (J.).

Spallita (F.), siehe Fubini (S.).

Spalteholz (W.), Chinolinäthyljodid und Chinaldinathyljodid gegen Kalihydrat: Cyanin 1812.

Spence (Berger J.) u. Watt (Alex.), Herstellung von Aetznatron und Chlor 1687 f.

Spence (P.) u. Spence (Fr. Mudie), Reinigung der zur Herstellung von Alaun verwendeten schwefelsauren Thonerde von Eisenoxyd 1698.

Spica (G.) und Magnanimi (O.), Oxydibromtoluchinon 1007.

Spiegel (A.), Vulpinsaure 1238.

Spiller (J.), Alaun aus Feldspath, Aufschließung von Feldspath 1698. Spindler (P.), Theorie der Nitrirung des Benzols 22 f.

Spiral (P.), siehe Dépierre (J.).

Spitzer (F. V.), siehe Kachler (J.).

Spring (W.), Verhalten von Arsen gegen Zink, Blei, Zinn, Cadmium, Kupfer oder Silber unter starkem Druck 28 f.; Bildung von Sulfiden durch Druck 29 f.; neues Dilatometer für die Messung der Ausdehnung von Alaunen, Ausdehnungscoefficient von Ammoniumalaun, Thalliumalaun und Chromalaun 52 f.; Elasticität und specifisches Gewicht fester chemischer Körper 100 ff.; Erklärung der verschiedenartigen Farbe der natürlich vorkommenden Gewässer 276 bis 278; Constitution der Chlorsäuren 280; Kupfersulfid im Colloïdalzustands, Manganhyperoxyd 897; Aceton gegen Fünffach-Schwefelphosphor: Oxythiaceton, Mesitylsulfid, Thiophoron (?), Duplothiaceton, Derivate des Duplothiacetons 979.

Spring (W.) und Winssinger (C.), Sulfoverbindungen und Oxysulfide

gegen Chlor 1233.

Springer (A.), Bildung von Mikroorganismen im Tabakabsud bei der Umwandlung von Nitraten in Nitrite durch Gährung 1508.

Squibb, Herstellung. Verwendung und physiologische Wirkung der medici-

nischen Oleate 1762.

Stables (W. H.) und Wilson (A. E.), Viscosität von Saponinlösung 99.

Stadelmann (E.), Ursachen der pathologischen Ammoniakausscheidung beim Diabetes mellitus, Coma diabeticum 1478 f.

Städel (W.), Brom- und Jodhydrate aromatischer Basen 685 f.; technische Gewinnung secundärer und tertiärer Basen aus den Brom- und Jodhydraten von Anilin und Toluidin 708; nitrirte Phenoläther 883 f.; Phenoläther 884; Benzophenonderivate, Schmelzpunkte von Diphenylmethan- und Benzophenonderivaten, Bromacetophenon, Bromide von Phenylaceton, Desoxybenzoin, Dibenzylketon, Isopropylphenylketon gegen Ammoniak, chemische Nomenclatur (Phenacyl, Benzacyl, Tolacyl, Amphinitrile) 982; Druckregulator für Destillationen und Siede-

- punktsbestimmungen 1657; siehe Baur (H. vom); siehe Reinhardt (H.).
- Städel (W.) und Becker (H.), v-s-Dinitrotoluol aus Dinitro-p-toluidin 884.
- Stadel (W.), Damm (G.) und Wafs-mann (Th.), Monobrom-o-nitroanisol 888 f.; Monobrom-o-nitrophenetol, Dibrom-o-nitrophenetol 889; Monobrom-o-phenetidin 889 f.; Monobrom-o-phenetidin 890; Dibrom-o-anisidin 890 f.; Dibrom-o-phenetidin, Monobrom-p-nitrophenetol 891; Dibrom-p-nitrophenetol, Monobrom-p-anisidin, Monobrom-p-phenetidin, Dibrom-p-anisidin, Dibrom-p-phenetidin 892.
- Städel (W.) und Kayser, Amidokresoläthyläther 884.
- Stanford (E. C. C.), Nachweis und Bestimmung von Jod im Leberthran und anderen Fischölen 1731 f.
- Stark, Transparentleder 1780.
- Starkl (G.), Analyse des Biotits von Christianberg im Böhmerwalde 1885; Analyse der Hornblende von Christianberg im Böhmerwalde 1892; Untersuchung des Plagioklases von Christianbergim Böhmerwalde 1896 f.; Beschreibung und Analysen des Pyknophyllits und Leucophyllits von Aspang und Frohsdorf, Oesterreich unter der Enns 1902 f.; Untersuchung des Copalins von Hütteldorf bei Wien 1909; Glimmerdiorit von Christianberg, Böhmerwald 1928.
- Stead (J. E.), Bildung einer organischen Substanz beim Lösen des Eisens in Salpetersäure, colorimetrische Methode zur Bestimmung von Kohlenstoff in Eisen und Stahl, Chromometer hierzu 1558; Bessemer Convertor, saurer und basischer Process 1668 bis 1670.
- Stearn (C. H.), Anwendung des elektrischen Lichtes zur Beleuchtung des Mikroskops 1654.
- Steffens (H.), Ammoniak aus dem Alkohol der Melasse-Entzuckerungsfabriken 1684.
- Stein (G.), Eisenrhodanid im käuflichen Rhodanaluminium, Bestimmung des Eisens in demselben 1700.

- Steinberg (A.), siehe Claus (Ad.). Steiner (A.), Zersetzung des Knallquecksilbers 473.
- Stelling (A.), Bestimmung der Phosphorsäure im sogenannten Leimkalk 1543 f.; Bestimmung von Phosphorsäure in Knochenmehlen 1639.
- Stelzner (A.), Glaukophanepidotgestein von Sonvillier, Berner Jura 1926 f.; Melilith führende Basalte aus dem Erzgebirge, Melilithbasalt von Elberberg, Hessen 1931.
- Stengel (Fr.), Salze der Diäthylbenzoëdischwefelsäure 1280 f., der Dimethylbenzoëdischwefelsäure 1281 f., der Dipropylbenzoëdischwefelsäure 1282.
- Stenger (Fr.), Verhalten des Kalkspathes im homogenen magnetischen Felde 281.
- Steudemann (H.), m-Nitrophenylsenföl, nitrirte Phenylthioharnstoffe 476 f.; o-Nitro-p-tolylphenylthioharnstoff und o-Nitro-p-tolylsenföl 477 f.; nitrirte Tolylthioharnstoffe 478.
- Stevens (E. K.), siehe Trowbridge (J.).
- Stillingfleet Johnson (G.), siebe Johnson (G. Stillingfleet).
- Stockvis (B. J.), siehe Velde (A. van de).
- Störmer (F.), Apparat sur Wiedergewinnung des Natrons aus den bei der Herstellung von Zellstoffen verwendeten Laugen 1776.
- Stokes (G. G.), Intensität des von Metalloberflächen reflectirten Lichtes 255.
- Stolba (Fr.), Kieselfluormangan 373 f.; acidimetrische Bestimmung von Kaliumtitanofluorid 1561; mafsanslytische Bestimmung des Cer's 1563.
- Stoltzer (L.), Krystalle von Stahl 1671.
- Stone (G. C.), salpetersaures Mangan gegen chlorsaures Kali 1569; Bestimmung des Mangans im Eisen 1674.
- Storch (L.), eisenhaltige Lösungen von Zinnchlorid oder Zinnchlorid-Chlorammonium gegen Schwefelwasserstoff 1565; Löslichkeit der Sulfide von Kupfer, Eisen, Quecksilber und Cadmium in den Natrium-

- oder Ammoniumsulfosalzen des Molybdäns, Wolframs, Vanadins, Arsens, Antimons und Zinns 1577.
- Storck (F.) und Benade (C.), Prüfung von Methylenblau auf Beimengungen von anderen Farbstoffen 1821.
- Storer (F. H.), Conservirung von Netzen und Segeln 1777.
- Storer (F. H.) und Lewis (D. S.), Mengen der in Coakssorten eingeschlossenen Gase 1754.
- Storp (F.), Einfluss von zinksulfatund kochsalzhaltigem Wasser auf Boden und Pflanzen 1714.
- Stracciati (E.), Entmagnetisirung des Eisens 230.
- Strafsburger (J.), Mononitrophenanthrenchinon vom Schmelzpunkte 257° und Derivate: Nitrodiphensäure, Amidofluoren 1010.
- Strauss (O.), kritische Temperatur von Flüssigkeitsmischungen 186 f.
- Streatfield (Fr. W.), siehe Japp (Fr. R.).
- Strohmer (F.), siehe Meissl (E.).
- Stromeyer (A.), p-o-Dinitrobenzoësăure 1123.
- Strong (G. S.), Vorwärmer zur Reinigung des Kesselspeisewassers 1749.
- Strouhal (V.) und Barus (C.), Einfluß der Härte des Stahles auf dessen Magnetisirbarkeit, Haltbarkeit der Magnete 229; galvanischer Temperaturcoëfficient des Stahles, des Stab- und Gußeisens 218.
- Struve (H.), Dialyse eiweishaltiger Substanzen 1371; Frauenmilch und Kuhmilch 1462 bis 1465; Milchanalyse 1465.
- Struve (R.), siehe Kühn (G.).
- Stuart (Ch.), propionsaures, malonsaures und isobernsteinsaures Natrium gegen Benzaldehyd, Benzalmalonsäure 1117; p-Mononitrobenzalmalonsäure 1117 f.; o-Mononitrobenzaldehyd gegen Malonsäure und Eisessig 1118; siehe Fittig (R.).
- Stüts (E.), Saponin 1405.
- Stumfeldt, Ausstreichen der Gährbottiche mit Schwefelsäure und Kalk 1738.
- Stur (D.), Chloritoïdschiefer von Kaisersberg bei St. Michael ob Leoben 1926.

- Stutzer (A.), Stickstoffgehalt animalischer Düngstoffe 1591.
- Stutzer (R.) und Sostmann (E.), Verbindungen von Zucker mit den Hydraten und Oxyden der alkalischen Erden 1735.
- Suida (W.), siehe Liechti (L.).
- Sutton (F.), Analysen von Gras und "Ensilage" 1406.
- Sydney (Young), siehe Young (Sidney).
- Täuber (E.), Alkaloïdgehalt verschiedener Lupinensorten 1356; Bestimmung der Phosphorsäure nach der Molybdänmethode 1541 f.
- Tait, Dichtemaximum des Wassers 52.
- Takamine (Jokichi), siehe Mills (E. J.).
- Tanigutschi, siehe Kellner (O.).
- Tann (A.), Bestimmungsmethoden des Phosphors im Eisen 1674.
- Tappeiner (H.), Gase des Verdauungsschlauches der Pflanzenfresser 1482; Cellulosegährung 1502 f.; Sumpfgasgährung 1503 f.
- Taquet (Ch.), selenigsaures Chromoxyd 875; Fällbarkeit der Phosphate von Eisen und Thonerde durch schwefelsauren Kalk 1544.
- Tarchanoff (J.), Eiereiweiß bei Nestflüchtern und Nesthockern 1379.
- Tatarinoff (P.), Leimpepton 1448 f.
- Tatlock (R.), neue Gewinnungsmethode des Ammoniaks aus den Hochofengasen 1683 f.
- Tauchert (H.), Pyrogallussäure aus Phlobaphen 1700 f.
- Taylor (J.), Schwefelwasserstoffgas aus Leuchtgas und siedendem Schwefel 289, 1660.
- Tenne, Krystallform der β-Aethylbenzhydroxamsäure 727.
- Tenney (F.), Bestimmung von Blei durch Elektrolyse 1514.
- Tenthorn (G.), siehe Kunde (M.).
- Tereg und Arnold, Verhalten der Calciumphosphate im Organismus der Fleischfresser 1442.
- Terreil (A.), Analyse des Wassers der Quelle von Montrond, Departement Loire 1945 f.

Thal (R.), Ericolin, Ericinol 1401 f.; Leditannsäure, Callutannsäure, Pinipikrin 1402.

Thalen (R.), Spectren von Didym und

Samarium 244.

Thalen (Th.), Emissionsspectra von Scandium, Ytterbium, Erbium und Thulium 244 f.

Thausing (J.), Bierwürze, Rolle der Proteïnstoffe der Gerste beim Gährungsprocess 1742.

The egarten (A.), die Mineralquellen Bulgariens, Analyse der Schwefel-

quelle von Sophia 1946.

Thidlier (M.), Reinigung des Eisens von Schwefel, Phosphor, Silicium, Arsen, Stickstoff und Kohlenstoff durch Wasserstoffgas 1672.

Thieme (L.). Controlthermometer 1654.

Thierfelder (H.), Beitrag zur Physiologie der Milchbildung (Saccharogen) 1458 f.

Thiessen (M.), Theorie der Wage

1658.

Thörner (W.), Analyse des Wassers der Soolquelle von Melle bei Osnabrück 1944 f.

Thomas und Guignard, Prüfung geringwerthiger gelber Chinarinden 1614.

Thomas (A.), siehe Kühn (G.).

Thomas (E. G. P.), siehe Witt (O. N.).

Thomas (N. W.), borsaures Mangan 872; Verhinderung des schädlichen Einflusses der Salzsäure bei Titrirung von Eisenoxydulsalzlösungen durch eine wässerige Chlorbleilösung 1564.

Thomas (N. W.) und Smith (E. F.), Elektrolyse der Lösungen von Wis-

Thomas (P.), Bleichverfahren mittelst Kaliumpermanganat 1781.

muthsulfat und -citrat 222.

Thompson (C.), citronensaures Lithium 1096; siehe Wright (C. R. A.).

Thompson (C. M.), Tetramethylammonium eyanid 481 f.; Acetonitril, Carbylamin gegen Trimethylamin 482; m-Azophenylglyoxylsäure 1155 f.

Thoms (G.), allgemeine Tapetencontrole 1550.

Thomson (J.), Lösungswärme des Chlorwasserstoff-Goldchlorids 147; Lösungswärme und Hydratwärme der alkalischen Erden und der Alkalien Cadmiumoxyds durch Chlor-, Bromund Jodwasserstoff 150; Bildungswärme der Chloride des Phosphors und des Arsens 155 f., der Chloride und Oxyde des Antimons und Wismuths 156 f.; Bildungswärme der Oxychloride des Kohlenstoffs, des Phosphors und des Schwefels 157; Verbrennungs- und Bildungswärme des Kohlenstoffsulfids und des Carbonylsulfids 159; krystallisirtes Goldchlorid 436 f.; elektrostatische Masseinheit 190.

Thomson (J. J.), Theorie der elektrischen Entladung in Gasen 193.

Thomson (R. T.), Empfindlichkeit von Lackmus, Methylorange, Phenacetolin und Phenolphtalein als Indicatoren 1515; Verwendung derselben bei Titrirungen 1515 f.; Verwendung von Rosolsäure als Indicator 1516 f.; Phenolphtalein als Indicator bei Titrirung von Essigsäure und Citronensäure, volumetrische Werthbestimmung von Alkaliphosphaten und Phosphorsäure 1517.

Thorne (L. T.), Apparat zur fractionirten Destillation unter vermindertem Druck 1657.

Thorpe (T. E.), Atomgewicht des Titans 46; siehe Schorlemmer (C.).

Thoulet (J.), Bestimmung der Elasticität der Gesteine 1918.

Thümmel (K.), siehe Poleck (Th.).
Tichomirow (W.), siehe Lidoff (A.).

Tichemirow (W.) und Lidow (A.), elektrolytische Studien 220.

Tidy (C. M.) und Wigner (G. W.), Verwendung von Butter, Milch und Brustdrüsengewebe in der Darstellung von Kunstbutter, Veränderung von Oleomargarin durch Brustdrüsengewebe 1729 f.; Bildung der Buttersäure in den Milchdrüsen 1730.

Tilden (W. A.) und Shenstone (W. A.), Zusammenhang zwischen Schmelzpunkt und Löslichkeit bei Salzlösungen 93.

Timiriaseff (C.), Besiehungen swischen der Vertheilung der Energie im Sonnenspectrum und dem Chlorephyll 1897.

Tischtschenko (Tistschenko)

- (W.), Oxymethylen (Trioxymethylen) gegen Halogenwasserstoffsäuren 852, 949.
- To bi as (G.), Apparat zur Darstellung von  $\beta$ -Naphtylaminsulfosäuren 1292.
- Tobin (T. W.), explosiver und gefährlicher Staub 1702 f.; Entzündung des Mehlstaubes in den Stanbschächten 1708.
- Tollens (B.), Darstellung und Eigenschaften des Formaldehyds resp. Oxymethylens 948; Methylenitan aus Oxymethylen oder Formaldehyd 948 f.; Dextrose gegen ammoniakalische Silberlösung 1362; Constitutionsformeln für Dextrose und Lävulose 1368; Prüfung des pyrophosphorsauren Magnesiums auf Reinheit 1543.

į

ľ

- Tommasi (D.), Berechnung der Bildungswärmen von Glycolaten 182 f., der Bildungswärmen löslicher Magnesium-, Kupfer-, Kobalt-, Lithiumund Nickelsalze 183.
- Tommasi (D.) und Pegna (E.), Bildung von basischem Kupfersulfat aus Kupfersulfatlösungen 190.
- Tonningen (Rost van), Analyse der Asche des Ternate, des Taboekau, des Merapi 1934 f.
- Topsoë (H.), Krystallform von Rhodiumchloridammoniak 442, von Brompurpureorhodiumbromid 447, von Verbindungen der Amine der Fettreihe (Methyl-, Aethyl- und Propylaminen) 618 bis 621, von methylschwefels. Salzen 1239; Bestimmung der Chlor-, Brom- und Jodwasserstoffsäure in schwefelwasserstoffhaltigen Lösungen 1530 f.
- Tosse (Fr.), siehe Claus (Ad.).
- Trant O'Shea (L.), Constitution des Chlorkalks 283.
- Traub (M. C.), Chinolin gegen Phtalsäureanhydrid: Chinophtalon 1818; Cacaoöl (Cacaobutter) 1421 f.
- Traube (M.), Activirung des Sauerstoffs 265 bis 268, 270; dysoxydable Körper 267.
- Trausl, neuere Sprengstoffe: Gelatinedynamite 1703 f.; Explosionstemperaturen von Guhrdynamit und Sprenggelatine, Entzündung von Gelatinedynamiten durch Zündpatronen, Apparat zur Beurtheilung der re-

- lativen Kraft verschiedener Sprengmittel 1704.
- Treadwell (F. P.) und Meyer (V.), Molekulargröße und Dampfdichte des Isoïndols 818 f.; Verfahren bei Dampfdichtebestimmungen, Diphenyldiisoïndol Möhlau's 819.
- Trechmann (C. O.), krystallographische Untersuchung des Brochantits von Pisco, Peru 1856.
- Tresidder (R. C.), Dichinolin aus Chinolinchlorhydrat 1322; siehe Japp (Fr. R.).
- Tréves, Vermeidung von Dampskesselexplosionen 1662.
- Tribe (A.), elektrolytische Versuche 219 f.; siehe Gladstone (J. H.).
- Trimen (H.), siehe Howard (J. E.). Troffi (F.), siehe Bertoni (G.).
- Troilus (M.), Bestimmung des Mangans im Eisen 1568.
- Tromelin (G. le Goarant de), siehe Le Goarant de Tromelin.
- Trottarelli (G.), Analysen von Kalksteinen aus der Umgebung von Terni, Italien 1851; Analyse eines Lignites von Terni, Italien 1907 f.
- Trouvé (G.), Dichromatketten für Beleuchtungszwecke 202.
- Trowbridge (J.) und Stevens (E. K.), elektromotorische Kraft von Legirungen 207.
- Truchot (Ch.), Grenzen der Elektrolyse 219.
- Trützschler-Falkenstein (L. v.), siehe Himly (C. H.)
- Trzciński (W.), Thiopseudoharnsaure, rhodanbarbitursaure Salze, Sulfodialursaure 499; Melinoïntrisulfosaure 966 f.; Oxyaurin 967.
- Tschermak (G.), Untersuchung der Skapolithgruppe 1882 f.; Systematik der Mineralien der Skapolithgruppe 1883; Classification der Meteoriten 1950 f.
- Tscherniac (J.), massanalytische Bestimmung von Ferrocyankalium im roben Sals 1597.
- Tscherniae (J.) und Hellon (R.), Rhodanaceton 475.
- Tscherniac (J.) und Norton (C. H.), Sulfocyanpropimin und seine Derivate 474 f.
- Tschernyschow (Th. N.), Analyse des Mangangranats von der Blum-

schen Grube, Ilmengebirge 1880 f.; Analyse eines Skapoliths vom Ilmengebirge 1884; mikroskopische Untersuchung eines Meteoriten von Pawlowska, Gouvernement Saratow 1954.

Tchirch (A.), Reinchlorophyll aus Chlorophyllan, Phyllocyanin aus Reinchlorophyll 1398; Anwendung des Mikroskopes bei chemischen Reactionen und technischen Untersuchungen 1519.

Tschirikow (A.), Apparat zur Demonstration der Verbrennung von Ammoniak in Sauerstoff 1660.

Tschirwinsky (N.), Fettbildung im thierischen Organismus 1437.

Tumlirz (O.), Apparat zur Untersuchung der Absorption des Lichts durch gefärbte Lösungen 1655.

Turner (T.), siehe Frankland (P. F.)

Tweedy (J.), physiologische Wirkungen des Gelsemins 1854.

Tween, Analyse des Lithionglimmers von Pihra-Hazáribégh, Bengalen 1885 f.

Twitchell (E.), spec. Gewicht von Jodthallium 51.

Tyndall (J.), Aehnlichkeit zwischen Kohlensäure und Schwefelkohlenstoff 339.

Typke (F. W. G.), Dinitroresorcin aus Diacetylresorcin 917 f.; Salze und Derivate des Dinitro- und Diamidoresorcins 918.

Uffelmann (J.), Nachweis von Brunnenwasser iu der Milch 1643.

Ulbricht (R.), Wägung von Magnesiumpyrophosphat 1543.

Ulex, Bestimmung von Chlornatrium neben Chlorkalium 1558.

Ulrich (M.), α- und β-m-Monochloro-nitrobenzoësäuren 1125 f.; o-Monoamidobenzoësäure aus o-Amido-p-mdibrombenzoësäure 1131.

Underwood, siehe Allen.

Ungar (E.) und Bodländer (G.), Zinngehalt von Nahrungs- und Genussmitteln 1434; Zinn in conservirtem Spargel, in Aprikosen- und Erdbeerenconserven 1748. Untchj, Trennung von Mineralien durch den Elektromagneten 1656.

Urech (F.), optisches Drehungsvermögen des Milchsuckers 255; Inversionsgeschwindigkeit der Saccharose 1868; Reduction Fehlingscher Lösungen durch Invertzucker 1619; siehe Hell (C.).

Vale und Roosevelt, Carburirung des Leuchtgases durch Naphtalin 1751 f.

Valenta (E.), Hederichöl 1420 f.; pflanzliche und thierische Fette 1764.

Valle (G. la), krystallographische Untersuchung des chlorwasserstoffsauren Pyrrolin-Platinchlorids 658; Krystallform des Hydroberberinjedmethyls 1353.

Varenne (E.), Mesitylen 537 f.

Vaureal (Ch. de), Verarbeitung antimon-, arsen-, schwefel- und tellurhaltiger Gold- und Silbererze 1678 £.

Vejdovsky (F.), mikroskopische Untersuchung von Trinkwasser 1527.

Velde (A. van de) und Stockvis (B. J.), Hippursäureserlegung im lebenden Organismus 1469 f.

Veley (V. H.), Dissociation des Ammoniumnitrats 186 f.; Glycerinmonobromhydrin 858.

Venable (F. P.), Hydrat des Schwefelkohlenstoffs 337 ff.

Vergeraud (A.), siehe Cros (C.).

Vernon Harcourt (A. G.), Apparat sur Volumbestimmung von Gasen 1659.

Verschoof, Untersuchung von Legen und des Käfers Dendang 1495 £

Viard (E.), Reduction von Zucker durch alkalische Kupferlösung 1478.

Vieille, specifische Wärme einiger Gase 138 f.; siehe Berthelot.

Vieth (P.), Milchanalysen, Gehalt der Milch an Trockenrückstand und an Fett 1645; Veränderungen der Milch beim Aufbewahren 1726 f.; Analysen von künstlichem Fettkäse 1730.

Vigier (F.) und Cloës (Ch.), Unterscheidung von Pfeffermünzöl und dem Oele aus Erigeron canadense 1634.

Vigna (Agostino), Gährung des

- Glycerins durch die in einer Lösung von Ammontartrat sich bildenden Bacterien 1500 f.
- Villiers (A.), Tetranitroathylenbromur, Tetranitroathylenhydrür, Nitrirung von Monobromathylenbromur 608.
- Vincent (C.), Darstellung methylirter Phenole unter Anwendung von flüssigem Methylchlorid 924 f.; Gewinnungsmethoden des Schwefels in Sicilien und Italien, Apparat für die Schwefelgewinnung 1685.
- Vincent (C.) und Roux (L.), isomere Benzylnaphtaline und Naphtylphenylketone 574.
- Violle (J.), Strahlung des geschmolzenen Silbers 232 f.
- Virchow (C.), chemisch-geologische Studie über das Kehdinger Moor 1715.
- Vitale (D.), Nachweis von Aceton im Harn 1648.
- Vivien (A.), Bestimmung von Glucose im Rohrzucker 1618.
- Völcker (J. A.), Formel des Apatits, Apatitanalysen 1866 f.
- Vogel (A.), Unterscheidung des Rübenzuckers von Kolonialsucker 1620.
- Vogel (H.), Analysen des Wassers der Iller 1527; Feser's Lactoskop 1645; Trichter zur Beschleunigung des Abdampfens von Flüssigkeiten, Verbesserungen an Wassertrockenschränken, Wasserbad zur Zuckerbestimmung mit Fehling'scher Lösung, Standflasche für destillirtes Wasser 1658.
- Vogel (H. W.), Absorptions-Bande des Seewassers 250; Lichtempfindlichkeit der Silberhaloïdsalze 258.
- Voigt (W.), elektrochemische Figuren 225.
- Volhardt, Krystallform des  $\beta$ -Trinitrotoluols 617.
- Volz (F.), siehe Nefsler (J.).
- Vorster (J.), siehe Grüneberg (G.).
- Vortmann (G.), Trennung des Nickels vom Kobalt 1570; siehe Skraup (Zd. H.).
- Vulpian, Kupfer als Präservativmittel gegen die Cholera 1490.
- Vulpius (G.), Verunreinigung des bromsauren Kaliums, Gehaltsbestimmung des Handelsproductes 1584;

- Bestimmung des Gehalts von Ferrum reductum an metallischem Eisen 1563 (Anm. 6).
- Waage (A.), Propionaldehyd gegen Ammoniak: Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>e9</sub>N<sub>e</sub> 949; Parvolin und Picolin aus der Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>e9</sub>N<sub>e</sub> 949 f.; Parvolin aus Methyläthylacroleïn, Stickstoffbestimmung 950.
- Wachtel (A. v.), Vanadin in der käuflichen Rüben-Potasche 1577.
- Wagner (A.), oxydirende Wirkung des Ozons auf aromatische Substanzen (Anthracen, Anilin, Diphenylamin, Diphenylamin, Diphenylaminsulfosäure) 1529; Verunreinigung der Zwischendecken von Wohuräumen durch organische Substanzen 1662; chemische und physikalische Veränderungen des Holzes durch Hausschwamm, Weißund Rothfäule 1776 f.
- Wagner (E.), Aethylendi-o-amidophenyläther 878; Aethylendi-p-amidophenyläther 878 f.; Aethylendi-mamidophenyläther 879; Aethylenäther von Oxybenzoösäuren: Aethylen-o-nitrophenol-o-oxybenzoösäureäther 879 f.; Aethylen-o-amidophenol-o-oxybenzoösäureäther 880 f.; Aethylen-p-nitrophenol-o-oxybenzoösäureäther 881; Aethylen-o-nitrophenol-poxybenzoösäureäther 881 f.; Aethylen-o-amidophenol-p-oxybenzoösäure, Aethylen-p-nitrophenol-p-oxybenzoösäureäther, Aethylenphenol-p-oxybenzoösäureäther, Aethylenphenol-p-oxybenzoösäureäther, Sethylenphenol-p-oxybenzoösäureäther, - Wagner (J.), Zähigkeit der Lösungen von Chloriden, Nitraten und Sulfaten der Metalle 98 ff.
- Wagner (L. v.), Maisstärkefabrikation 1745.
- Wagner (O.), siehe Mayer (L.).
- Wagner (P.), Methode der Stickstoffbestimmung nach Grouven 1587; Analyse eines afrikanischen Guano's 1721 f.
- Wagner (P.), Rohn (W.), Prinz (H.), Wetzke (Th.), Meyer (Ch.) und Laatsch (L.), Beiträge zur Düngungslehre 1720.
- Walcher, antiseptische Verbände aus Holswolle und Holsfils 1724.

Walder (H.), o- $\beta$ -Oxynaphtoylbensoësäure aus  $\beta$ -Dinaphtol 1281 f.; Salze und Aether der o- $\beta$ -Oxynaphtoylbenzoësäure, o- $\beta$ -Oxynaphtyltoluylsäure 1232.

Wallace (W.), Wirkung sauerstoffarmer Luft auf den Organismus 1483; Ursachen des Verfalles der

Bausteine 1712.

- Wallach (O.), Bemerkung zur Geschichte der Metanitrile 478; Oxaline und Glyoxaline: Oxaläthylin, Aethylglyoxalin und Verbindungen desselben 647; Methyl- und Aethylglyoxalin gegen Brom, Dibromoxaläthylin, Benzylglyoxalin 648; Paramethyl- und -äthylglyoxaline, Verhalten von Oxaläthylin beim Erhitzen 649; chlorwasserstoffsaures Chinolin-Chlorzink, Chlorzinkdoppelsalze der Chinolinbasen 1315.
- Wallach (O.) und Wüsten (M.), Condensationen mit Kaliumdisulfat (Malachitgrün), Benzaldehydsulfosäure, Methylacetyl-Resorein 471; Condensation aromatischer Amine mit Milchsäure, Verhalten von Methylchinolin (Chinaldin) gegen Aldehyde 690 bis 692; Aethylisothioformanilid 1020 f.; Diphenylformamidin, Aethylisothiacet-o-toluidid, Aethylisothiacet-p-toluidid, p-p-Ditolylacetamidin, p-o-Ditolylacetamidin, o-o-Ditolylacetamidin, o-o-Ditolylacetamidin 1022.
- Wallroth (K. A.), Phosphate, welche durch Zusammenschmelzen von Phosphorsalz mit Metalloxyden entstehen (Pyrophosphate) 318 f.

Waltenhofen (A. von), dynamoelektrische Maschinen 209; Magnetisirungsfunction des Stahles 228.

- Wanklyn (A.), Verwendung von mit Kalk versetzter Kohle in der Gasfabrikation 1752.
- Wanklyn (J. A.) und Fox (W.), Vorkommen von Aethern des Isoglycerins in den natürlichen Fetten 1447 f.
- Warburg (E.), Coërcitivkraft und magnetische Empfänglichkeit von Eisen und Stahl 227.
- Warburg (E.) und Hönig (L.), Wärmeproduction bei der Magnetisirung des Eisens 230.

- Warden (C. J. H.), Analyse des in Wasser löslichen Theiles der Asche von Pistia Stratiotes 1417 f.
- Warnecke (H.), Verhalten von Morphin gegen Pepsin und Pankreatin, Isolirung des Morphins aus dem Harn 1615.

Warington (R.), siehe Lawes (J. B.). Warren de la Rue, siehe Rue (Warren de la).

Warth (C.), siehe Kelbe (W.).

Wartha (V.), Bestimmung der schwefligen Säure im Wein 1627.

Wassmann (Th.), siehe Städel (W.). Watt (Alex.), siehe Spence (Berger J.).

Webb (W.), Elektrolyse 218.

Weber (A.), siehe Martini (A.).

Weber (A.) und Söllscher (C.), Umwandlung von Perchlordiphenyl in Perchlordiphenol 597 f.

Weber (Rud.), Depressionserscheinungen der Thermometer 113.

Weber (8.), Antikesselsteinmittel 1749.

- Websky (M.), optische und krystallographische Untersuchung des Jeremejewits (Eichwaldits) 1850.
- Webster, Verbesserung in der Fabrikationsmethode von Aluminium 1664.
- Webster (C.S.), Pflanzenfasern 1638. Weddige (A.), p-Cyankohlensaurechlorid, Trichloracetonitril 482.
- Wedding (H.), Gewinnung eines Materiales für den Flammofen-Flußeisenprocess aus Roheisen mittleren Phosphorgehaltes 1665.
- Wedel (W.), Abkömmlinge des Acciessigäthers : Chinonhydrodicarbonsaure aus Dibromacetessigather 1060; Diacetylchinonhydrodicarbonsaureather, Diacetylauccinylbernsteinsaure Ather 1061; Constitution des Acet essignthers 1061 f.; Tribromacetessigather gegen Natrium, Kupferdibromacetessigather, Kupfertribromacetessigäther, Perbromacetessigäther 1062; Mono-, Di- und Tribromathylacetessigäther 1062 f.; Aethylsuccinylbernsteinsäure aus Monobromathylacetessigather 1063 f.; Acetessignther gegen Eisessig, Acetylchlorid, Glycolsäure 1064, gagen Oxalsaure und Bernsteinsaure 1064 L

- Wedgwoed, Nichtleuchten der Luft bei Glühhitze 231.
- Wefers-Bettink (H.), Lěgèn 1496.
- Weger (F.), specifische Volumina organischer Körper und Ausdehnungscoöfficienten mehrerer Verbindungen 66 bis 71.
- Wegscheider (R.), Isovanillin aus Opiansäure und aus Methylnoropiansäure 974 f.; Triopianid aus Opiansäure 1159 f.; Triopianid gegen Brom: Monobromopiansäure 1160; siehe Goldschmiedt (G.).
- Wehmer (J.), Herstellung von Presshefe 1738.
- Weidel (H.), siehe Barth (L.).
- Weidel (H.) und Hazura (K.), syrupöse Säure aus Cinchonin (neben Cinchoninsäure), Nitrooxychinolin 1349; chlorwasserstoffsaures Pyridin-Platinchlorid und chlorwasserstoffsaures β-Aethylpyridin-Platinchlorid, Cinchonin 1350.
- Weidel (H.) und Russo (M.), Umwandlung von γ-Dipyridyl in Isonicotin 672, 676; γ-Dipyridyl, Salse desselben 673 bis 675; γ-Dipyridyl gegen Jodmethyl 675; Isonicotinsäure aus γ-Dipyridyl 675 f.; Isonicotin und Salze 676; Oxydation des Isonicotins, Dipyridin 677.
- Weigelt (C.), Lothringer Weine vom Jahre 1881 1739.
- Weigelt (C.) und Schwab (L.), Analysen von Elsässer Weinen 1628.
- Weisbach (A.), Vorkommen eines Kupfersulfates (Herrngrundit) im Heinrichsschacht bei Zwickau 1866.
- Weiske (H.), Mastung der Herbivoren, Einfluß des Futters auf die Qualität der Milch 1487; Glutinlösungen gegen Gerbsäure 1448; Magnesiumammoniumphosphat in Menschenharn 1474; Ziegenbutter 1492; Analysen von Fischschuppen und Fischknochen 1493; Knochenanalysen 1639.
- Weifs (E.), dendritisches Amalgam der Grube Friedrichssegen 1828 f. Weith (W.), siehe Merz (V.).
- Weitz, siehe Meyer (V.).
- Weldon (W.), neuere chemisch-technische Processe 1662; Methoden der Aluminiumgewinnung 1664; tech-

- nische Darstellungsweise von Natriumsulfid 1688 f.; Sodaindustrie 1694.
- Weller (A.), Mononitromonoacetylmonoäthylanilin 708 f.; Mononitromonoäthylanilin 704; Phenacyläthylanilid 982 f.
- Welsbach (C. Auer von), Trennung der Gadoliniterden (Yttrium, Terbium, Ytterbium, Scandium) 357 bis 361.
- Wenzell (W. T.), Darstellung der Phosphorsäure und Apparat zur Darstellung derselben 313.
- Werner (H.), Beeinträchtigung der Rhodaneisenreaction durch Salze der alkalischen Erden, durch Chlormagnesium und Chloralkalien 1565.
- Werveke (L. van), norwegische Feldspathe, Diallag aus dem Radauthale, Harz 1890; Regenerirung von Kaliumquecksilberjodidlösung, Trennung von Gesteinspartikeln 1917; Analysen von Augitgranit und Augitgneis, aus den Vogesen 1924 f.
- Westenberger (B.), Aldoxime:
  Oenanthaldoxim 634; Anisaldoxim,
  Cuminaldoxim, Terephtalaldoxim 685;
  Isonitrosoïsopropylketon aus Isopropylacetessigäther 978.
- West-Knights (J.), Apparat für continuirliche Extraction 1657.
- Wethered (E.), Analysen der die englischen Kohlen begleitenden Gesteine (Sandsteine und Thonschiefer) 1937 f.
- Wetzke (Th.), siehe Wagner (P.).
- Weyl (Th.), Apparat zur Beobachtung und Messung der Sauerstoffausscheidung grüner Gewächse 1387, 1659; elektrisches Organ von Torpedo 1494 f.
- Wheeler (G.), Entbindung von Wasserstoff 78.
- Wibel (F.), Endosmose und Exosmose 105 f.
- Wichelhaus (H.), Untersuchung der Farbbase aus Dimethylanilin und Chloranil, Farbbase des Methylvioletts 1802.
- Wichmann (A.), Untersuchung von Fulguriten 1922.
- Widmann (O.), Salze der Mononitrooxypropylbenzoësäure 1205 f.; Derivate der Mononitrooxypropylbenzoësäure: Mononitroacetyloxypropylben-

zoësäure, Salze der Mononitropropenylbenzoësäure 1206; Monoamidooxypropylbenzoësäure 1206 f.; Acetamidooxypropylbenzoësäure 1207; Monoamidopropenylbenzoësäure

1207 f.; Acetamidopropenylbenzoësăure 1208; Methylcumazonsăure 1208 f.; Acetamidocuminsăure 1209; Aethylcumazonsăure, Phenylcumazonsăure 1210.

Wiechmann (F. G.), mikroskopische Structuren von Meteoriten, Organismen (?) in den Meteoriten 1951.

Wiedemann (E.), Volumänderung von Zinn, Schnellloth, Blei und Wismuth beim Schmelzen 50 f.; Reibungsund Leitungswiderstand von Salzlösungen 95 f.; Molekularwärmen von Lösungen 128 f.; Dissociationswärme des Waserstoffmoleküls 183 f.; elektrische Entladung in Gasen 195; Bestimmung des Ohm 210; Pyknometer 1653.

Wiegand (E.), siehe Beilstein (F.). Wieland (J.), Aethylorange als Indicator 1517; Empfindlichkeit und Schärfe des Uebergangs von Indicatoren 1517 f.

Wierss (F.), siehe Jacobsen (O.). Wigg (Ch.), Reinigung der zur Fabrikation von Chlor aus regenerirtem Braunstein zu verwendenden Salzsäure 1683.

Wigner (G. W.), siehe Tidy (C. M.). Wiik, Krystallform der Dicarbocapro-

lactonsäure 1030; Krystallform der

Pimelinsaure 1099.

Wiik (F. J.), Dolomitanalysen 1853; Aetzfiguren von Glimmervarietäten 1884; Marmairolith von Langban 1892; optische Untersuchung des Eudnophits von Brevig 1894 f.; Aetzfiguren der Feldspathe 1895; Gongylit 1911.

Wilber (F. A.), siehe Austen (P. T.). Wild, siehe Nölting (E.).

Wild (H.), Controlbarometer 1658.

Wilde (P. de), Umsetzung des Phosphortrichlorids und Phosphorwasserstoffs 323 f.; Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Jodphosphonium 324.

Wilfarth (H.), Bestimmung der Salpetersäure als Stickoxyd 1589 f. Wilkens (F.) und Back (G.), oMonochlorbensanilid, o-Monochlorbens-p-nitranilid, o-Monochlor-m-nitrobensoësäure 1131 f.; o-Monochlorm-amidobensoësäure 1132 f.; o-Monochlordinitrobensoësäure, o-m-Dichlorbensoësäure 1133.

Will (W.), Derivate des Aesculetins:
Monoāthylāsculetin 928; Diāthylāsculetin 928 f.; β-Triāthylāsculetinsāure-Aethylāther und β-Triāthylāsculetinsāure-Aethylāther und α-Triāthylāsculetinsāure 929 f.; Triāthoxyphenylpropionsāure, Triāthoxyphenylpropionsāure, Triāthoxybenzaldehyd
und Derivate 930; Diāthylāsculetin
gegen Brom: Monobromdiāthylāsculetin (Diāthoxycumarilsāure) 932.

Will (W.) und Albrecht (K.), Analyse eines Diabases von Löhnberg, Nassau 1928.

Will (W.) und Beck, α- und β-Dimethylumbelsäure aus Methylumbelliferon, α-Dimethoxyphenylpropionsäure 931; Dimethyl-β-resorcylaldehyd und Dimethyl-β-resorcylsäure 931 f.

Willgerodt (C.), Acetonchloroform 979.

Williams (A. jr.), die Mineralquellen der vereinigten Staaten von Nordamerika 1989 f.

Williams (G. H.), Krystallform des p-Dipropylbensolmonosulfosaure-amids 1287.

Willner (O.), Bestimmung des Gehalts von Ferrum reductum an metallischem Eisen 1563 f.

Wilm (Th.), magnetische Eigenschaft von Platinerzen 231; neues Rhodiumsalz 453 bis 455; neuer Körper im Platinerz 456 f.; Verarbeitung der Platinmetalle 457 bis 460.

Wilson (A. E.), siehe Stables (W.

H.).

Wilson (R.D.), siehe Mabery (C.F.). Wimmer (R.), siehe Cumenge (E.).

Winkelmann (A.), Abhängigkeit der Wärmeleitung der Gase von der Temperatur 116 f.; siehe Nies (F.).

Winkler (C., C.), Analyse eines Kupfersulfates (Herrngrundit) vom Heinrichsschacht bei Zwickan 1856.

Winssinger (C.), Siederohr zur fractionirten Destillation 1657; ziehe Spring (W.).

- Winther (A.), Bildungsweisen von Orcin aus Toluolderivaten 925.
- Wirbel (R. A.), Erzeugung eines Ersatzmittels für Hundemist zum Entkalken und Bleichen 1780.
- Wislicenus (J.), Methyl-β-Butylketon aus Aethylmethylacetessigäther,
  Methyl-β-Butylcarbinol 980; Methylβ-Butylpinakon, Methyl-β-Butylcarbinjodür, Derivate des Methyl-β-Butylcarbinjodürs: Methyl-Diäthylmethan, Methyl-Diäthylcarbinol 981.
- Wispek (P.), Mesitylenderivate (Halogenderivate, Alkohol, Säure) 539 bis 541; Dimethylphenylessigsäure 540; Carbomesyl 541.
- Wispek (P.) und Zuber (R.), Einwirkung von Allylchlorid auf Benzol: Propylbenzol 542 f.
- Witkowski (A.), Theorie der galvanischen Kette 205.
- Witt (O. N.), siehe Nölting (E.).
- Witt (O. N.) und Thomas (E. G. P.), Untersuchungen über die Indulingruppe (Azophenin) 788 bis 790.
- Wittenberg (M.) und Meyer (V.), Benzil, Phenanthrenchinon, Benzo'in gegenerhitztes Bleioxyd, Benzil gegen Hydroxylamin 988; Benzo'in und Glyoxal gegen Hydroxylamin: Glyoxim 989.
- Wittjen (B.), siehe Precht (H.).
- Wittjen (B.) und Precht (H.), Ursache der blauen Färbung des Steinsalses von Stafsfurt 1846.
- Witz (G.), Veränderungen der Baumwolle beim Bleichen 1782; Veränderungen der Cellulose durch saure Oxydationsmittel 1782 f.; Fixirung von Farbstoffen durch oxydirte Cellulose, Fasern, Wolle und Seide 1788.
- Wletigel (8.), krystallographische Untersuchung des α-Pincolin-Platinchlorids 666; siehe Friedländer (P.); siehe Schillinger (A.).
- Wojcik, Umwandlung von Benzonitril in Perbrombenzonitril 593 f.; siehe Etzweiler.
- Wolf (G.), Pyroxylin 1779.
- Wolfbauer (J. F.), Gehalt des Donauwassers bei Greifenstein an suspendirten und gelösten Stoffen 1941 bis 1944.
- Wolfers (J.), Einfluss stickstofffreier

- Substanzen (Alkohol, Zucker) auf den Stoffwechsel 1435 f.
- Wolff (C. H.), Dauer der spectralanalytischen Reaction von Kohlenoxyd im Blut 1554 f.; Absorptionsspectren einiger Flüssigkeiten 1584; Nachweis von Quecksilber in organischen Massen und Secreten 1638 f.
- Wolff (L.), salicylsaures Wismuth 1137.
- Wolff (N.), Fällung des Mangans aus ammoniakalischer Lösung 1566.
- Wolff-Blankenese (C. H.), spectroskopisches Verhalten des blauen Kamillenöls 1423.
- Wolfhügel (G.), hygieinische Beurtheilung der Beschaffenheit des Trinkund Nutzwassers 1527.
- Wood (C. H.) und Barret (E. L.), Verbindung von Chinin mit Chinidin 1347, von Chinin mit Benzol 1347 f.; von Cinchonidin mit Benzol, Nachweis von Cinchonidin neben Chinin 1348.
- Wrampelmeier (Th. J.), Ermittelung des Procentgehaltes von Alkohol 1602.
- Wright (C. R. A.) und Thompson (C.), elektromotorische Kraft des Clark'schen Elementes 206.
- Wright (L.), Herstellung der Newton'schen Farbenscala aus Glimmerblättchen 255.
- Wright (L. T.), Verhalten des Eisenoxydhydrates gegen Schwefelwasserstoff 362 f.; Colloïdalzustand des Kupfersulfids und Eisensulfids 397; Bestimmung von Schwefelwasserstoffgas und Kohlensäure im Leuchtgas 1598 f.
- Wrightson (T.), siehe Roberts (W. Ch.).
- Wroblewski (S. v.), Dichte des flüssigen Sauerstoffs 75; Temperaturerniedrigung bei der Ausdehnung des flüssigen Sauerstoffs und Stickstoffs 76; Löslichkeit der Kohlensäure im Wasser 87.
- Wroblewski (S. v.) und Olzewski (K.), Verflüssigung von Sauerstoff, Stickstoff, Kohlenoxyd, Erstarrung von Schwefelkohlenstoff und Alkohol 75 f.
- Wüsten (M.), siehe Wallach (O.), Wurtz (A.), β-Butylglycol (Butylen-

- glycol) und Derivate 860 f.; Condensation von Aldol und Paraldol 958 f.; Aldol und Dialdan aus Crotonaldehyd 956; Oxathyl-o-oxychinolinchlorid 1819; die Farbstoffe des Krapps 1794.
- Wyrouboff (G.), über Isomorphismus 6 (Anm.); Isomorphismus von unterschwefels. Thallium und unterschwefels. Kalium, Di- und Trimorphismus, Zusammenkrystallisiren von Ammontrichromat mit Kaliumtrichromat, Isomorphie von Kaliumthallium und Kaliumindiumchlorid, von wasserfreiem Natriumsulfat und -chromat 7; Dimorphismus des sauren Kaliumsulfats (Mesonit) 8 f.
- Yardley (H. B.), Bestimmung von Stickstoff in Mischungen von stickstoffhaltiger organischer Substanz, Ammoniaksalzen und Nitraten 1589.
- Young (C. A.), spectroskopische Beobachtungen von Sonnehflecken 243.
- Young (8.), Wollaston'scher Kryophor 120 f.;  $\alpha$ -Aethylvalerolacton 981.
- Young (Sydney), Reaction auf Gallussaure 1607; siehe Ramsay (W.).
- Yung (E.), kosmischer Staub von Genf und vom Mont Salève 1952.
- Zabudsky (G.), Bestimmung des Kohlenstoffs im Gusseisen und Stahl 1554, 1673.
- Zander (A.), specifisches Volum organischer Verbindungen 72.
- Zatzek (E.), siehe Hönig (M.).
- Zay (C.E.), Trimethylamin-Goldchlorid 637.
- Zeisel (8.), Colchicin, Colchiceïn und Apocolchiceïn aus Colchicin 1853; siehe Lieben (A.).
- Zeller (A.), Schicksele des Jodoforms, Bromoforms und Chloroforms im Organismus 1478 f.

- Zenger (Ch. V.), Spectroscop à vision directe 240.
- Zepharovich (V. v.), krystallographische Messungen der Dibromcampher 998; Krystallform des Kaliumbromdinitromethans, des Dibromnitrocamphers 999, des Mononitrooxycamphers 999 f.
- Zimmermann (Cl.), Atomgewicht und spec. Wärme des Urans 894
- Zimmermann (J.) und Knyrim (M.), primäre Diamine gegen Monochloressigsäure-Aethyläther: m- und p-Phenylendiglycocoll-Aethyläther, Toluylendiglycocoll-Aethyläther 717.
- Zincke (Th.), Kohlenwasserstoffsynthesen durch Metallchloride 500; Styrolderivate (Styrolenalkohol, Pinaceline) 533 bis 587; Imabensil 990 f.; Bensilimid, Bensilam 991; Chinose gegen Phenylhydrasin, β-Naphtochinon-Phenylhydrasin, Phenanthrenchinon-Phenylhydrasin, Phenanthrenchinon-Phenylhydrasin 1002; Constitution der Glucosen: Traubensucker, Fruchtsucker, Rohrsucker, Galactose 1868; siehe Hagen (D. v.); siehe Hebebrand (A.).
- Zingler (M.), künstliche Guttapercha 1767.
- Ziomczynski (R.), Ueberführung der Sulfate des Baryums und Strontiums in die Oxyde 1695 f.
- Zuber (R.), siehe Wispek (P.).
- Zulkowsky (K.), Bestimmung des Mangans in Risenersen 1569; optische Prüfung eines Gemisches von Rohrsucker und Invertsucker, Bestimmung des Invertzuckers mittelst Fehlingscher Lösung 1618; Tabellen sur Ermittelung des Invertzuckers 1619; Prüfung eines Gemenges von Neutralfett und Fettsäuren 1646; Bestimmung des Gehaltes der Blutlaugensalsschmelze an Ferrocyankalium 1699, an Rhodankalium 1699 f.
- Zunts und Mering (v.), Einford der Nahrungsufuhr auf die thierischen Oxydationsprocesse 1485.
- Zwergel (A.), Herstellung von Furbolsextracten 1793.

## Sachregister.

Aeq.	bedeutet	Aequivalent.	Nachw.	bedentet	Machweisung.
Anel.		Analyse.	Prus.	<b>99</b>	Prüfung.
Anw.	-	Anwendeng.	Pseudom.	<b>9</b>	Pseudomorphose.
Atomw.		Atomwärme.	Scheid.		Scheidung
Best.	79	Bestimmung.	Schmelsp.		Schmelspunkt.
Bestandth.		Bestandtheil.	Siedep-	*	Siedepunkt.
Bild.	•	Bildung.	Spannkr.		Spannkraft.
chem.	•	chemisch.	ep. G.		specifisches Gewicht.
Const.	70	Constitution.	sp. V.		specifisches Volum.
Dampfil.	•	Dampfdichts.	sp. W.	-	specifische Wärme.
Darut.	•	Darstellung.	therm.	-	thermiech.
Eig.		Eigenschaften.	Umwandl.	-	Umwandlung.
Eluw.	 79	Binwirkung.	Untersch.		Unterscheidung.
Erf.	-	E andung.	Unters.	~	Untersuchung.
Erk.	-	Erkennung.	Verb.	-	Verbindung.
Hestp.	-	Erstarrungspunkt.	Verb.	-	Verbalten.
Gewg.	•	Gewinnung.	volu <b>met</b> r.		volumetrisch.
Krystall?.		Krystallform.	Vork.	-	Vorkommen.
lat. Damp		latente Dampfwärme.	Wirk.	_	Wirkung.
lat. Schme	lsw. "	latente Schmelswärme.	Zers.		Zersetzung.
Lösl.		Löslichkeit.	Zus.	,	Zusammensetzung.

Die tinzeln aufgesählten Balse und nusammengesetzten Aether stehen im Allgemeinen unter dem Namen der Säure oder des Balsbilders, die Haluïdverbindungen organischer Radicale bai letsteren.

Bei den Chlor-, Brom-, Jod-, Nitre-, Amidosubetitutionsproducien niche auch Mono- oder Di- oder Tri- u. s w. -chlor-, -brom- u. s. w. substitutionsproducts. Statt Orthochior-, Metachlor-, Parachlorm. c. w. derivate siehe Mono-, Di- u. s. w. derivate (Ortho-, Mota- und Paraderivate sind durch die kicinen vorgescuten resp. Buchstaben (o-), (m-), (p-) angedeutet). In der Reihenfolge der Substitutionsproducte ist chlor- vor brom-, brom- vor jod-, jod- vor nitro-, nitro- vor amido- gestelft, so dels s. fl. su suchen ist : Dinitrochlorbensol bei Monochlordinitrobensol; Nitrometabromnitrobensol bei Monobromdinitrobensol

Für die Schreibweise complicirter Formeln, namentlich für aromatische Verbindungen, ist als Richtschnur in Erwägung genommen, dass graphische Formeln namentlich aus praktischen Rücksichten allgemein zu vermeiden sind. Die sogenannten "Stellungen der Gruppen am Benzolkern" sind daher mittelst Ziffern in kleinen eckigen Klammern ([2] für die Ortho-, [3] für die Meta- und [4] für die Parastellung in Bezug auf [1]) angebracht und die Bindungsstriche thunlichst derart, dass die gauze Formel linear bleibt; z. B. in der Formel für p-Azosulfoxylbenzolphloroglucin:  $C_6H_4(8O_8H)_{[4]}-N_{[1]}=N-C_6H_2(OH)_8$  beziehungsweise für Diamidotriphenylmethan: CoH\_-C=((CoH\_NH\_2)oH).

Abdampfen: Beschleunigung bei Flüs-

sigkeiten 1658.

Abfallstoffe: Verunreinigung der Zwischendecken von Wohnräumen durch vegetabilische und animalische 1662.

Abfluswasser: Reinigung fauliger durch Herabrieseln an Drahtuetzen 1726. Abriachanit: Anal. 1911.

Abrotin: Darst. aus Artemesia abrotanum L., Zus., Eig., Salze 1356.

Absorptionswärme: von Gasen durch

Flüssigkeiten 144 ff.

Abwässer: Anal. solcher von schlesischen Zuckerfabriken 1726.

Accumulatoren, elektrische: Construction, Theorie 203 f.

Acer Negundo: Unters. des Aschengehaltes der Blätter 1394 f.

Acetal: Darst. eines Homologen 852; Einw. auf chlorwasserstoffs. Anilin 1323; Nachweis 1604; siehe Aethylal.

Acetaldehyd: Verhältnis der sp. W. 138; Einw. auf Natriumäthylat 467; Bild. des Natriumsalzes einer neuen Säure bei Einw. auf Natriumäthylat 468; Einw. auf Indoxyl 834; Verh. gegen alkoholisches Kali 955; Einw. auf m-Monoamidobenzamid 1135; Bild. bei der Cellulosegährung 1502; Verh. gegen Diazobenzolsulfosäure 1603; Bestandth. des Holzgeistes 1774.

Acetallylidenessigäther: Nichtdarstellbarkeit 963.

Acetamid: Umbildung in essignaures Ammonium 16; Verhalten gegen anorganische und organische Säuren 16 f.; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Säuren, Beschleunigen des Moments bei der Einwirkung desselben auf Salz-, Salpeter- und Bromwasserstoffsäure, Curve für den Umsetzungsvorgang desselben mit Trichloressigsaure 17; Affinitatsgröße bei der Reaction mit Säuren 18; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Einw. auf Anilin 684, auf p-Brom- und p-Nitroanilin, auf o-Toluidin, Naphtylamin, m-Phenylendiamin, m-Toluylendiamin 685; Darst. 1019 f.; Verh. gegen Zinkäthyl 1020.

p-Acetamidoacetylphenol: Bild. 911.

p-Acetamidobenzaldehyd : Zus., Eig., Schmelzp. 973.

p-Acetamidobenzaldoxim: Zus., Eig., Schmelzp. 978.

Acetamidocuminsaure : Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1209.

Acetamidooxypropylbenzoësäure : Zus., Darst., Eig. 1207.

Acetamidopropenylbenzoësäure: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. beim Kochen mit Salzsäure 1208.

p-Acetamidozimmtsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salpetersäure 1174.

Acetamylidenessigäther: Zus., Eig., sp. G. 963.

Acetanilid: Bild. 684; Nichtbild. von Perjodiden aus den Homologen desselben 690; Verh. beim Erhitzen mit Chlorzink 733.

Acetbenzalessigäther (α-Acetsimmtsäureäther), Zus., Eig., Schmelsp., Siedep., Krystallf., Verh. gegen Salzsäure 964.

Acetbenzalessigätherdibromid : Zus, Schmelzp. 964.

Acet-p-bromanilid: Darst., Schmelsp. 685.

Acet-m-brom-p-toluid: Verh. gegen Natrium und Methyljodid 698; Eig. 708.

Acetessigather und Derivate, siehe Acetessigaaure-Aethylather.

Acetessigester, alkylsubstituirte: Verl. gegen Salpetersäure 1078 f.

Acetessigsäure: Wirk. auf den Organismus 1479 f.; Vork. im Harn 1480; Verh. gegen Nitroprussidnatrium und Kalilauge 1648.

Acetessigsäure-Aethyläther: Verh.gegen Aldehydammoniak 667; Verh. gegen Benzaldehyd bei Gegenwart von 4 koholischem Ammoniak, gegen Furfurol bei Gegenwart von alkoholischem Ammoniak 671, gegen Phenylhydrasin 795 f., beim Erhitsen mit Resorcin und Chlorsink 939; Bild. von Aldehydderivaten 963 L; Verh. gegen Phenanthrenchinon 1011, gegen Trimethylenbromid und Mar triumathylat 1015 f., gegen raucherde Salpetersäure 1037; Derivate der selben 1058 bis 1081; Const. 1061, 1065; Verh. gegen Eisessig, Acetylchlorid, Glycolsäure, Oxalsäure, Bernsteinsaure 1064, gegen Phenole 1065 ff., gegen o-Monoamidophenol 1069 f.; Condensationsproducte 1070 bis 1078; Verh. gegen Harnstoff: Zus. und Eig. der hierbei entstehesden Verb. 1078; Verh. gegen Brown 1113, gegen Anilin 1325.

Acetessigsäure-Methyläther : Verb gegen Aldehydammoniak 1068 f.

Acetfurfuralessigsäure-Aethyläther : Zus., Darst. 968; Krystallf. 968 f.; Siedep. 964.

Acetimidoathylather : Eig., Siedep. 480

Acetisobutylidenessigäther: Zus., Eig., Siedep. 968.

Acetmethyl-p-toluid: Bild., Schmelsp. 693.

Acetnaphtalid: Darst., Schmelsp. 685. Acet-p-nitroanilid: Darst., Schmelsp. 685.

Acetochlorhydrose: Einw. auf alkoholisches Phenolnatrium 1368.

Acetol: Darst. 979 f.; Zus. 980.

Aceton: Verdampfungswärme bei aunehmendem Molekulargewicht 47; Molekularvolum 64; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur des Dampfes 79; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; elektrooptisches Verh. 197; Verb. mit Quecksilbersalsen 512; basischen Umwandl. in Mesitylen 537 f.; Verh. gegen Phenylhydrasin 803, gegen Allyljodid und Isopropyljodid bei Gegenwart von Zink 864, gegen p-Mononitrobenzaldehyd 971, gegen Phosphorpentasulfid 979; Einw. auf Phenanthronchinon 1011; Wirk. auf den Organismus 1479; Erk. im Harn Verh. gegen Nitroprussidnatrium und Kalilauge 1648; Bestandth. des Holzgeistes 1774.

Acetonāmie: Verh. von Körpern im Organismus in Rücksicht auf Acetonāmie 1479 f.

ŗ

Acetonchloroform: Schmelsp., Zus., Verh. 979.

Acetondifluorhydrat, siehe Fluorwasserstoffsäure-Aceton.

Acetonitril: Verh. gegen Trimethylamin 482; Verb. im Thierkörper 1473. Acetonmonofluorhydrat, siehe Fluorwasserstoffsäure-Aceton.

Acetonphenylhydrazin: Zus., Darst., Eig., Siedep., Verh. gegen salpetrige Säure 803.

Acetonylchinolin: Zus. 1222; Darst. 1222 f.; Eig., Schmelsp., Salze, Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure oder Schwefelsäure 1223.

Acetophenon: Verh. gegen Phenylhydrazin 808, gegen Dimethylhydrazin 803 f.

Acetophenonacetessigsäure : Darst., Eig., Verh. beim Erwärmen mit Alkohol 1220.

Acetophenonacetessigsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Rig., Verh. gegen Kalilauge 1220; Verh. beim Kochen mit alkoholischem Kali 1221.

Acetophenonacetin, siehe Essigsaure-Benzoylcarbinolather.

Acetophenonaceton: Darst., Zus., Eig., Verb. gegen Hydroxylamin 1220.

Acetophenoncarbonsäure-Aethyläther: Darst., Verh. gegen Hydroxylamin 1215.

Acetophenondimethylhydrasin: Zus., Darst. 808; Eig., Siedep., Verh. beim Erwärmen mit Säuren 804.

Acetophenonphenylhydrasin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Fehling'sche Lösung 803.

Acetoxim: Const. 607; Verh. beim Kochen mit concentrirter Salzsäure 632.

Acetoxime: Unters. derselben und ihrer Derivate 632 bis 634.

Acetoxime, homologe: Bild. mittelst Hydroxylamin 629 bis 632.

Acetoxim-Benzyläther, siehe Benzylacetoxim.

Acetoxim-Natrium: Zus., Darst., Eig., Verb. mit Alkohol 634.

Acetoxymethylanthrachinon: Zus., Eig., Schmelzp. 1009.

p-Acetoxyphenyl-m-brom-p-tolylthioharnstoff: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 911.

p-Acetoxyphenylsenföl: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Anilin, gegen m-Brom-p-toluidin 911.

p-Acetoxythiocarbanilid : Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 911.

Acetthiocarbamidophenol: Zus., Darst., Schmelzp., Eig. 909.

o-Acettoluid: Darst., Schmelsp. 685. p-Acettoluid: Darst., Schmelsp. 685.

Acettrichlorathylidenessigather: Zus., Darst., Eig., sp. G. 968.

Acetursäure: Darst. 1041.

Acetxylidid: Darst., Schmelzp. 685.

Acetylacrylsäure (Tetrinsäure) : Zus., Darst. 1091.

Acetylacryls. (tetrins.) Silber: Zus. 1091. Acetyl-o-amidoacetophenon: Anw. zur Darst. von Indigo 1817.

Acetylamidomethylanthracendihydrür: Eig., Verh. gegen Salzsäure 753.

Acetylamidomethylanthrachinon: Zus., Eig., Schmelsp. 1009.

Acetyl- $\alpha$ -amido- $\beta$ -naphtol : Darst., Eig., Schmelzp., Verh. bei der Sublimation

Acetyl-o-amidophenylacetylen : Anw. sur Darst. von Indigo 1817.

Acetylchlorid: Siedep. 184; Verh. gegen Zinkpropyl 861 f.; Einw. auf Chinon, Monochlorhydrochinon und Hydrochinon 1008, auf Glycocollsilber 1041.

Acetylcodeïnmethylchlorid: Zus., Bild. 1845.

Acetylcörulignol: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 945.

Acetyl-Dioxybenzophenon: Zus., Eig., Schmelzp. 987.

Acetyldioxytetrahydrochinolin: Darst., Zus., Eig., Bild. eines Farbstoffes durch Oxydation an der Luft 828.

Acetylen: vermuthliche Ursache des zweiten Wasserstoffspectrums 248 f.; Einw. auf Palladiumchlorid 336; Bild. aus Jodoform 503; Unters. gemischter Haloïdverbindungen 505 bis. 510; Verh. gegen Antimonpentachlorid und Salzsäure 506; Einw. von Kohlenwasserstoffen der Acetylenreihe auf Quecksilberoxydsalze 512 f.; Verh. gegen siedenden Schwefel 1771.

Acetylenchlorjodür: Darst. 507; Eig., Verh. 508; Verb. mit Silbersalsen 510.

Acetylendibromür (Acetylendibromid):
Darst. 503 f.; Eig., Siedep., sp. G.,
Const., Verh. gegen alkoholisches
Kali 504; Darst. 507; Eig., Zers.
beim Erhitzen 508; Verh. gegen kohlens. Kalium und Wasser 508, gegen
essigs. Kalium 509, gegen essigs.
Silber und Eisessig 510; Darst., Siedep., sp. G. 584; siehe Dibromäthylen, symmetrisches.

Acetylendibromür-essigs. Silber: Darst., Zus., Verh. gegen Wasser und Salzsäure, Zers. beim Erhitzen 510.

Acetylendichlordibromür: Darst., Siedep., sp. G., Const. 505.

Acetylendichlordibromür, symmetrisches: Darst., Siedep., Verh. 506.

Acetylendichlordijodür: Bild. 507.

Acetylendichlorür: Bild. 505 f.; Verh. gegen Brom 506.

Acetylendijodur: Verb. mit Silbersalzen 510.

Acetylenkohlenwasserstoffe: Einw. auf Quecksilberoxydsalze 1297 f.

Acetylenmonobromacetin: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Brom 509.

Acetylenmonobrommenojodür: Darst., Eig. 507.

Acetylenmonobromphenylin: Darst. 511; Eig., Verh. gegen Brom 512.

Acetylenmonochlormonobromür: Bild., sp. G., Eig., Const. 505.

Acetylenmonochlormonojodür: Darst., Eig., Siedep., sp. G., Verh. gegen Reagentien 507; Verb. mit Silbersalzen 510.

Acetylentetrabromür (Acetylentetrabromid): Verh. gegen Zink und Alkohol 508 f.; wahrscheinliche Umwandl. in Anthracen 502; Verh. gegen Bensol und Chloraluminium 577; Darst., sp. G., Siedep., Eig., Zers., Verh. beim Erhitzen mit Wasser und Brom 588; Umwandl. in Tribromäthylen 586.

Acetylentetracarbonsaure-Aethylather: Darst. 1019; Bild., Zus. 1097.

Acetylentetrachlorür: Bild. 506, 507.

Acetylentrichlorjodär: Bild. 507.

Acetylglycocollather: Verh. gegen Alkohol und Chlorwasserstoff 1089.

Acetylharnstoff: Verh. gegen kehlens. Guanidin 485.

Acetylhydroresocyanin: Zus., Darst, Krystallf., Schmelsp., Eig. 940.

Acetylidendibromid (Dibromathylen): Darst., Siedep., sp. G. 584.

Acetylidentetrabromid : Darst., Siedep, sp. G. 584.

Acetylisatin: Const. 827.

Acetylisatin Suida's: Identität mit Acetylpseudoïsatin 838.

Acetylisatinsaure: Const. 827.

Acetyllaserpitin : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1361.

Acetylmethylcodelin (Acetylmethylmorphimethin): Zus., Schmelsp., Eig. 1845; Salze 1346.

Acetyl-β-methylcodeInmethylchlorid-Platinchlorid : Zus., Eig. 1346.

Acetylmethylmorphimethin, siehe Acetylmethylcodeïn.

Acetyl-β methylumbelliferon : Zas, Darst., Eig., Schmelsp. 1066.

Acetylmorphinmethylchlorid: Darst, Zus., Verh. gegen Jodkalium 1845.

Acetylosulfocyanprepimin: Zns., Eig., Schmelsp. 475.

Acetyl-p-oxybensoësäure-Phenyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1142.

Acetyl-o-β-oxynaphtoylbenzoësäure Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1282.

Acetylpentamethylparaleukanilin Darst., Eig., Verh. 1804.

Acetylpseudoïsatin: Identität mit dem Acetylisatin Suida's 833.

Acetylpyrrol: Darst. 653 f., 655 f.; Zus. 655; Eig., Verh. 656.

Acetylresocyanin: Zus., Darst. 989.

Acetylsalicylresorcinäther: Darst. 1121; Zus., Schmelzp., Eig. 1122.

Acetyltetrahydrochinolin: Siedep., Verh. gegen übermangans. Kalium 1821.

Acetyltetramethylen: Darst., Zus., Eig., Siedep. 1016.

Acetyltetramethylencarbonsäure :
Darst., Zus., Eig., Verh. gegen
Schwefelsäure, beim Erhitzen 1016.

Acetyltetramethylencarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Siedep., Zus., Verh. beim Kochen mit Natriumäthylat 1016.

Acetyltetramethylencarbons. Silber: Darst., Zus., Verh. gegen Aethyljodid 1016.

Acetyltetramethylparaleukanilin: Bild., Verh. 1803.

Acetyltetramethylpararosanilin: Darst., Verh. 1803.

Acetyltrimethylencarbonsaure : Zus., Eig., Zers. 1018.

Acetyltrimethylencarbonsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Siedep. 1018.

Acetyltrimethylencarbons. Silber Darst., Zus., Eig. 1018.

Acetyl-Toluylenamin: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 616.

Acetyl-p-tolyl-β-naphtylamin : Darst., Eig., Schmelzp. 942.

α-Acetsimmtsäure-Aethyläther, siehe Acetbenzalessigäther.

Achensee: Farbe des Wassers 278.

Achroodextrine: Vork. in der Brotpasta 1504 f.

Achrooglycogen: Bestandth. des Mucins der Weichthiere 1882.

Acidimetrie: Anw. eines Gemenges der alkoholischen Lösungen von Phenolphtalein und Methylorange 1518.

Ackerbau: Bericht über denselben in den vereinigten Staaten von Nordamerika 1718. Ackererde: Einw. auf Zucker 1501; Best. der Phosphorsäure 1622 f.; Vork. eines Mikroorganismus 1718; Bedingungen des Stickstoffverlustes 1722 f.

Aconits. Baryum: Zus. und Eig. zweier Verbb. 1096.

Aconits. Cadmium: Zus., Eig. 1096.

Aconits. Calcium: Zus. und Eig. sweier Verbb. 1095 f.

Aconits. Kalium, primares: Zus., Eig., Lösl. 1095.

Aconits. Kalium, secundares: Zus., Eig., Lösl. 1095.

Aconits. Kalium, tertiares: Zus., Eig. 1095.

Aconits. Kobalt: Zus., Eig., Lösl. 1096. Aconits. Lithium, tertiares: Zus. 1095.

Aconits. Magnesium : Zus., Eig., Lösl. 1096.

Aconits. Natrium, tertiäres : Zus. 1095. Aconits. Nickel : Zus. sweier Verbb. 1096.

Aconits. Strontium, tertiares: Zus. 1096. Aconits. Zink: Zus. 1096.

Acridin: Darst., Zus. 678; Const. 679; Zus., Verh. des Chlorhydrates gegen schweflige Säure 683, gegen amorphen Phosphor und Jodwasserstoffsäure, Verb. mit Natriumdisulfit 684; Farbstoffbild. 1798.

Acridinoctohydrür (Octohydroacridin): Darst., Eig., Schmelzp., Siedep., Verh., Chlorhydrat 684.

Acridinsaure: Verh. beim Erhitsen 1211.

Acroleïn: Bild. aus Glycerin bei der Elektrolyse 224.

Acrylsaure-Aethylather: Ausdehnungscoefficient 68; sp. V. 70 f.

Acryleture-Methylather: Ausdehnungscoëfficient 67; sp. V. 70 f.

Acrylsäure-Propyläther: Ausdehnungscoëfficient 68; sp. V. 70 f.

Adhäsion: von Kohlensäure an Glasflächen 76 f.

Aegirin: Fundorte, krystallographische Unters., Anal. 1891.

Aenigmatit: Unters. 1898.

Aepfel, Ruppiner: Gewg. von Wein 1741.

Aepfelsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid, Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 22; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Nachw. 1606; Einfluß auf Rohrzucker 1747.

Aepfelsäure-Aethyläther : Umwandl. in Fumarsäure-Aethyläther 462.

Aepfels. Cinchonamin: Zus. 1850.

Aepfelwein, siehe Wein.

Aequivalent: mechanisches 121 f. Aesculetin: Derivate desselben 928 bis 932.

Aethan: Diffusion 102 ff.; Aethanhaloïdverbindungen, Siedep. 128 ff.; Darst. 500; Unters. von Bromsubstitutionsproducten 588 bis 585.

Aethane: Unters. der vom activen Amylalkohol abstammenden 501; Beziehung zwischen der Siedepunktsdifferenz der gebromten Aethane und der gebromten Aethylene 585.

Aethenyl- $\alpha$ -amido- $\beta$ -naphtol : Darst., Eig., Platinsalz 906.

Aethenylbutenylphenylessigsäure: Zus., Bild. 842.

Aethenylisodiphenylamidin: wahrscheinliche Ueberführung in eine Base C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>N 678.

Aethenyltricarbonsäure-Aethyläther: :
Darst., Verh. gegen Natrium und
Allyljodid 1028.

Aether: Molekularvolum 65; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur des Dampfes 79; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 235; unvollkommene Verbrennung 849 f.; siehe auch Aethyläther.

Aether C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>O: Darst. 847 bis 849; Untersch. von den isomeren Aldehyden 849.

Aether-Alkohol: kritische Temperatur der Mischungen 186.

Aetherificirung: Unters. 844 f.; Anfangsgeschwindigkeit und Grenze derselben 846; von Alkoholen und Säuren 850.

Aetheroxyamidoanthrachinonmonosulfosäure: Bild., Zus. 1293; Verh. 1293 f.

Aethersäure (Lampensäure): Unters. 849.

Aethoxybenzylmalonsaures Kalium: wahrscheinliche Bild. 970.

Aethoxychinaldine: Darst., Farbstoff-bild. 1808.

α-Aethoxychinolin: Zus., Darst., Eig., Siedep. 1317.

Aethoxycinchoninsaure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1212; Salze 1212 f.; Verh. beim Erhitzen 1213.

Aethoxycinchoninsaure - Aethylather : Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1213.

Aethoxycinchonins. Silber, saures: Eig., Zus. 1212; Verh. beim Erhitzen im Kohlensäurestrome 1218.

β-Aethoxycrotonsäure : Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1056; Salze, Verh. gegen verdünnte Säuren, gegen Kalihydrat 1057.

β-Aethoxycrotonsaure - Aethylather : Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1057.

β-Aethoxycrotons. Kalium: Zus., Darst, Eig. 1056; Verh. der Lösung geges Metallsalze 1057.

α-Aethoxyhydrochinolin: Siedep., Nitrosoderivat 1317.

α-Aethoxyhydromethylchinolin: Siedep, Salze 1817.

Aethoxy-p-toluolsulfosaure: Bild. 1152. Aethoxy-m-toluylsaure: Bild. 1152.

Aethoxy-m-toluyls. Calcium: Zu, Eig. 1152.

Aethylacetanilid, siehe Monoscetylmonoathylanilin.

Aethylacetessigsäure-Aethyläther: Verl. gegen Brom 1062 f.; Verh. gegen Salpetersäure 1079; Verh. der Natriumverb. gegen Acetylchlorid 1000.

Aethyläther: Verdampfungswärme bei sunehmendem Molekulargewicht 47; Verhältnis der sp. W. 138; elektrooptisches Verh. 197; siehe auch Aether.

Aethylal (Acetal): kritische Temperatur 185; siehe auch Acetal.

Aethylalkohol: Molekularvolum 64; Temperaturerniedrigung beim Lössa in Wasser 84; Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 128; Geschwindigkeit der Nitrification 858; wahrscheinliche Bild. bei der Cellulosegährung 1503; Bild. bei der Brotgährung 1505.

Aethylalkohol-Natrium (Natriumathylat): Einw. susammen mit Aethylan-bromid auf Acetessigather und Bansoylessigather 1015, 1018; Einw. susammen mit Trimethylanbromid auf Acetessigather, Bensoylessigather und Malonsaureather 1015 ff.

Asthylamidoasobensol: Darst. 786 f. α-Aethylamidobuttersäure: Verh. gegen Cyanamid 485.

Aethylamidobutyrocyamidin: Darst.,

Zus., Eig. 485.

α-Aethylamidocaprocyamidin: Darst., Zus., Eig. 485.

α-Aethylamidocapronsäure: Verh. gegen Cyanamid 485; Unters. 1094.

Aethylamidohydrocarbostyril: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen salpetrige Säure 799.

o-Aethylamidohydrozimmtsäure: Darst. 816 f.; Eig., Verh. gegen salpetrige

Säure 817.

;

o-Aethylamidozimmtsäure: Verh. gegen

Natriumamalgam 816 f.

Aethylamin: Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Verh. gegen Brom 621; Einw. auf Epichlorhydrin 642.

Aethylamin-Goldchlorid: Krystallf. 619.

Aethylamin-Kupferchlorid: Krystallf. 619.

Aethylamin-Platinbromid : Krystallf.

Aethylamin-Platinchlorid: Krystallf. 619.

Aethylamin-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 619.

Aethylaminsalze: Verh. gegen Basen 25.

Aethylaminsulfhydrat: Bild. 81; Spannung der Dämpfe 82.

Aethylamylanilin: Nitrirung 707.

Acthylanilin: Verh. gegen Benzoësäure 682.

β-Aethylbenzhydroxamsäure : Darst., Schmelzp., Krystalif. 727.

β-Aethylbenzochinolin : Zus., Verh.

gegen Chromsäure 1210.

Aethylbenzol: Molekularvolum 63; sp. V. 70; Bild. bei der Synthese des γ-Aethylpyridins 669.

Aethylbenzoylessigsäure: Zus., Darst.,

Eig., Schmelzp. 1200.

Aethylbenzoylessigsäure-Aethyläther: Darst., Verh. beim Kochen mit alkoholischem Kali 1200.

Aethylbiguanid : Eig. 488.

Aethylbiguanidkupfer: Zus., Eig., Verh. gegen Reagentien 487.

Aethylbiguanidnickel: Zus., Darst., Eig. 488.

Aethylbromid: kritische Temperatur 185; Verh. gegen Salpetersaure 608. Aethylchinasol: Zus., Darst., Siedep., Schmelzp., Eig., Salze, Verbb. mit Metallsalzen 808; Verh. beim Erhitzen mit Methyljodid 809.

Aethylchinasol-Methyljodid: Darst.,

Zus., Eig., Schmelzp. 809.

Aethylchinazolmonocarbonsäure: Zus. 807; Darst. 807 f.; Eig., Schmelzp., Verbb. mit Basen und Säuren, Zers. beim Erhitzen 808; Const., Verh. gegen Brom und Eisessig 809.

Aethylchinincyanid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Kohlensäure 625.

Aethylchlorid (Aethylchlorür): Verhältniss der sp. W. 138; Anw. zur Extraction der Parsüms aus Pflanzen 1762.

Aethylcinchonidincyanid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Kohlensäure 625.

Aethylcumazonsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Salze 1210.

Aethyldiacetylessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., sp. G. 1080.

Aethyldichloramin (Dichlorathylamin): Einw. auf aromatische Amine, auf p-Toluidin, auf Anilin 692; Einw. auf Hydroazobenzol 795.

Aethyldikresylamin: Verh. gegen Di-

azonaphtalinsulfosaure 776.

Aethyldimethylmethan: spec. Drehungsvermögen 503.

Aethyldiphenylaminazylin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 761; Krystallf. 761 f.

Aethylen: Comprimirung 78.; Anw. des flüssigen zur Kälteerzeugung 75; Diffusion 102 ff.; Anw. zur Erzeugung niederer Temperaturen 114; Aethylenhaloïdverbindungen, Siedep. 128 ff.; Verhältnifs der sp. W. 188; Vereinigung mit Wasserstoff 503; Einw. von Kohlenwasserstoffen der Aethylenreihe auf Quecksilbersalze 518, Unters. von Bromsubstitutionsproducten 583 bis 585; Verh. gegen Palladiumchlorür 1555, gegen siedenden Schwefel 1771.

Aethylen-o-amidophenol-o-oxybenzoësäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 880.

Aethylen - o - amidophenol-p - oxybenzoësäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 882.

Aethylenbromid (Aethylenbromür):

Verh. zu Thioharnstoff 494; Verb. mit Hydroxallyltetraäthyldiamin 642; Einw. zusammen mit Natriumäthylat auf Acetessigäther und Benzoylessigäther 1015, 1018; Einw. auf Natriummalonsäureäther 1098 f.; Einw. auf p-Dimethyltolylphosphin 1807.

Aethylenbromojodid: Verh. gegen Rea-

gentien 587 f.

Aethylenchlorbydrin (Glycolchlorhy-

drin): Darst. 591 f.

Aethylenchlorid: Molekularvolum 64; kritische Temperatur 185; Verhältnis der sp. W. 188; Einw. auf Chinolin 1311.

Aethylenchlorobromid: Verh. gegen Reagentien 586; siehe Chlorbrom-

athylen.

Aethylenchlorojodid: Verh. gegen Rea-

gentien 587.

Aethylenchloronitrat, siehe Salpetersäure-Monochloräthyläther.

Aethylenchlorschwefelcyan, siehe Monochlorathylrhodanid.

Aethylendi-m-amidophenyläther: Darst., Eig., Schmelzp. 879.

Aethylendi-o-amidophenyläther: Darst.,

Zus., Eig., Schmelzp. 878.

Aethylendi-p-amidophenyläther: Darst., Schmelzp. 878; Eig. 878 f.; Verh. gegen Metallsalze, gegen Schwefelsäure 879.

Aethylendibromid (Dibromathylen): sp. V. 70.

Aethylendi-o-nitrophenyläther: Verh. gegen Zinn und Salzsäure 878.

Aethylendisulfosäure: Bild. 494 f.

Aethylene: Beziehung zwischen der Siedep.-Differenz der gebromten Aethylene und der gebromten Aethane 585.

Aethylen-o-nitrophenol-o-oxybensoë-săure: Zus., Darst. 879; Eig. 879 f.

Aethylen-o-nitrophenol-p-oxybenzoësăure: Zus., Darst., Rig., Schmelsp. 881.

Acthylen - p - nitrophenol - o - oxyhenzoësăure : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 881.

Aethylen - p - nitrophenol - p - oxybensoësăure : Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Eig. des Natriumsalzes 882.

Aethylen - o - nitrophenol - o - oxybenzoësäureäther : Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure 879.

Aethylen -o-nitrophenol-p-axybenzoë-

säureäther: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 881.

Aethylen - p - nitrophenol - o - oxybenzoësäureäther : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 881.

Aethylen - p-nitrophenol - p-oxybensotsäureäther : Zus., Darst., Rig., Schmelsp. 882.

Aethylenoxyd, gechlortes: Bild., Eig.

**508.** 

Aethylenphenol - p - oxybenzoësäure: Bild., Eig., Schmelsp., Eig. des Natriumsalzes 882.

Aethylenphenol-p-oxybenzoësäureäther: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 882.

Asthylenphenyläther (Aethylenphenyläthyloxyd): Darst., Zus., Eig., sp. G. 883.

Aethylenpropylenimin: wahrscheinliche Bild., Zus. des Platinsalzes 627.

Aethylenthiomilchsäure: Darst., Eig-Verh. bei der Oxydation, Quecksilber-, Kupfer- und Wismuthverbindung 1049.

β-Aethylglutarsäure, siehe Propylidendiessigsäure.

Aethylglyoxalin: Zus., Darst., Eig., Siedep., sp. G., Platinsalz, Verb. mit Jodmethyl, Eig. dieser Verb. 647; Verb. gegen Brom 648.

Aethylglyoxalin - Methylchlorid - Platinchlorid : Darst., Schmelzp, Eig. 647.

Aethylglyoxalin - Methylchlorid - Zinkchlorid : Darst., Eig., Schmelzp. 647.

Aethylglyoxalin-Methyljodid-Cadmiumjodid: Darst, Eig. 647.

Aethylheptyläther: Darst 520.

Aethyl - o - hydrazinhydrosimmtsäure: Darst., Zus., Verh. der Lösung beim

Eindampfen 817.

Aethylhydrocarbazostyril: Darst. 816f.; Zus. 817; Eig., Schmelzp., Verhalten gegen concentrirte Säuren, Verh der Lösung in Salzsäure beim Verdampfen 818.

Aethylidenamidobenzamid: Darst., Zus.,

Eig. 1135.

Aethylidenbromür: Verhalten gegen Antimonpentachlorid 582.

Aethylidenchlorid (Aethylidenchloriir):
Molekularvolum 64; kritische Temperatur 135; Bild., Eig. 582.

Aethylidendiacetat: Bild. 961.

Aethylidendiessigsäure (B-Methylghter-

saure): Bild. 961; Eig., Schmelsp., Salze 962.

Aethylidendiessigsäureanhydrid: Bild., Siedep., Schmelzp., Eig., Verh. gegen Wasser 961.

Aethylidendiessigs. Blei: Krystallf. 962. Aethylidendiessigs. Calcium: Eig. 962. Aethylidendimalousäure - Aethyläther: Darst., Eig., Siedep. 962.

Aethylidendisulfos. Baryum: Krystallwassergehalt 495.

Aethylidenimidsilbernitrat: Bild. 420.

Aethylidenmalonsaure - Aethylather : Darst., Eig. Siedep., sp. G. 962.

Aethylidenoxyathylalkoholat: Bild., Darst., Eig., Siedep., sp G., Zers. 467. Athylidenoxychlorid: Darst., Const. 467; Zersetzungen 467 f.

Aethylidenoxyisoamylalkoholat : Darst., Eig., Siedep., sp. G. 468.

Aethylidenoxyisobutylalkoholat: Darst., Siedep., sp. G. 468.

Aethylidenoxymethylalkoholat: Darst., Siedep., sp. G., Zers. 467.

Aethylidenoxypropylalkoholat: Darst., Siedep., sp. G., Zers. 467 f.

Aethylidenphenylhydrazin: Bild., Eig., Verh. gegen Schwefelsäure, Zus. 805.

Aethylidenthiomilchsäure: Zus., Eig. 1048; Verh. gegen Quecksilberoxyd, gegen Metallsalze 1049.

Aethylindigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253.

Aethylisatin: Const. 833; Umwandl. in Indigo 837.

Aethylisatinsäure-Lactam: Indentität mit Aethylpseudoïsatin 838.

Aethylisatins. Baryum: Zus., Eig. 833. Aethylisatins. Silber: Eig. 833.

Aethylisatoäthyloxim, siehe Diäthylisatoxim.

Aethylisocrotyläther: Bild. 514.

Aethylisothiacet - o - toluidid : Darst., Zus., Eig., Siedep. 1021.

Aethylisothiacet-p-toluidid: Darst, Eig., Siedep. 1021.

Aethylisothioformanilid : Zus., Darst., Eig., Siedep., Verh. gegen Salzsäure 1021.

Aethyljodid: Einw. auf Monoammoniaksilbernitrat, auf Diammoniaksilbernitrat 420; Verh. gegen Chloraluminium 500.

Aethylkresolsulfosäure : Identität mit

o-Oxyathyltoluol-p-monosulfosaare 1270.

Aethylkresolsulfos. Baryum, siehe äthyloxydtoluolmonosulf. Baryum.

Aethylmalonsäure - Aethyläther: Verh. gegen Benzaldehyd 970.

Aethylmethylacetessigsäure - Aethyläther: Verh. beim Verseisen 980.

Aethylmethylacetoximsaure : Darst., Zus., Schmelzp., Eig 976.

Aethylmethylketon: Siedep. 131.

Aethylnitrolsaure (Nitrosoacethydroxamsaure): Darst., Eig., Schmelsp., 607.

Aethylorange: Anw. und Empfindlichkeit als Indicator 1517 f.

Aethyloxalsäure: Zus., Darst., Eig., sp. G., Verh. gegen Wasser, Siedep. Zers. bei der Destillation 1046.

Aethyloxydtoluolmonosulfos. Baryum: Darst., Zus., Eig. 1245.

Aethyloxyindol: wahrscheinliche Bild. 833.

o-Aethylphenol: Indentität mit Phlorol 927.

o-Aethylphenolcarbonsäure : Darst 927 f.; Eig., Baryumsalz 928.

Aethylphenylamin: Verh. gegen Schwefelkohlenstoff 498.

Aethylphenylessigsäure: Darst. 842. Aethylphenylisobutylphenylthioharn-

stoff: Zus., Schmelzp. 498.

Aethylphenylnitrosoamin: Einw. auf salzs. Anilin 786 f.

Aethylphenylphtalaminsäure : Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Salzsäure, Salze 1165.

Aethylphenylphtalamins. Aethylanilin: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 1165.

Aethylphenylphtalamins. Kupfer: Zus., Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 1165.

Aethylphenylphtalein: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen 1165.

Aethylphenylsenföl: Zus., Eig., Siedep. 493.

Aethylpikramid, siehe Trinitromoneäthylanilin.

Aethylpropylacetal: Bild., Siedep. 469. Aethylpropylather: kritische Temperatur 135.

m-Aethylpropylbenzol: Darst., Siedep., Eig., Dampfd., sp. G., Verh. gegen Salpetersäure, gegen Schwefelsäure 545; Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

p-Aethylpropylbenzolmonosulfos. Ba-

ryum: Darst., Eig. 545.

Aethylpseudoïsatin: Darst. 832 f.; Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Alkalien, Verh. gegen Natriumamalgam; Verh. gegen Steinkohlentheerbenzol und Schwefelsäure, beim Erhitzen mit Salzsäure, Const. 833; Verh. gegen Hydroxylamin 833 f.; Einw. auf Indoxyl 835 f.; Darst., Eig. des "β-Indogenids" 836.

Aethylpseudoïsatin-α-äthyloxim: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Eisessig, Zinkstaub und Eisenchlorid 882; Umwandl. in Diäthylindigo

836.

Aethylpseudoïsatin-β-äthyloxim: Darst. 833 f.; Zus., Eig., Schmelzp., Umwandl. in Aethylpseudoïsatin 834.

β-Aethylpyridin: Bild., Verh. gegen übermangans. Kalium 1850.

γ-Aethylpyridin (Lutidin): Synthese 669 f.; Siedep., Eig., sp. G., Zus., Salze, Oxydation 670.

Aethylpyridiniumjodid: Umwandl. in γ-Aethylpyridin durch Erhitzen 669 f.

Aethylschwefelsäure: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Salze 1238 f.

Acthylschwefels. Beryllium: Zus., Eig. 1238; Krystallf. 1239.

Aethylschwefels. Cer: Zus., Eig. 1238; Krystallform 1239.

Aethylschwefels. Didym: Zus., Eig. 1238; Krystallf. 1239.

Aethylschwefels. Erbium: Zus., Eig. 1238; Krystallf. 1239.

Aethylschwefels. Lanthan: Zus., Eig. 1238; Krystallf. 1239.

Aethylschwefels. Yttrium: Zus., Eig. 1238; Krystallf. 1239.

Aethylsenföl: Verh. gegen Toluylendiamin 719.

Aethylstrychnincyanid : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 625.

Aethylsuccinylbernsteinsäure: Darst., Schmelzp., Krystallf. 1063; Eig. 1063 f.; Verh. beim Erhitsen mit Salzsäure, Salze 1064.

Aethylsuccinylbernsteinsäure - Aethyläther: Zus., Darst., Eig. 1064.

Acthylsuccinylbernsteins. Baryum: Zus., Eig. 1064.

Acthylsuccinylbernsteins.Calcium: Zus., Eig. 1064.

Acthylsuccinylbernsteins. Kalium: Zus., Eig. 1064.

Aethylsuccinylbernsteins. Magnesium: Zus., Eig. 1064.

Aethylsuccinylbernsteins. Mangan: Zus., Eig. 1064.

Aethylsuccinylbernsteins. Natrium: Zus., Eig. 1064.

Aethylsuccinylbernsteins. Zink: Zus., Eig. 1064.

Aethylsulfosäure : Affinitätswirkung gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21.

Aethyltretrahydrochinolin: Wirk. des sauren schwefels. Salzes (Kairolin) auf den Organismus 1322.

Aethylthiodiphenylamin: Darst., Rig. 1820.

Aethyl-(o?)-toluidinphtalein: Zus., Darst., Eig. 1166.

Aethyltoluol : Molekularvolum 63.  $\alpha$ -Aethylvalerolacton : Unters. 981.

Aethylvanillin: Bild. aus dem Anhydrid des Diäthylcurcumindihydrärs und aus Diäthylcurcumin 1401.

Aethylvanillinsäure: Bild. aus dem Anhydrid des Diäthylcurcumindihydrürs und aus Diäthylcurcumin 1401.

Actsbaryt, siehe Baryumhydroxyd.

Actzkali, siehe Kali.

Aetztinte: Unters. einer Aetztinte für Glas, Darst. 1707.

Affinität, siehe Verwandtschaft.

Agalmatolith: Beschreibung, Anal. 1902. Agaricin: Indentität mit Agaricinsaure 1400.

Agaricinsäure: Darst., Zus., Eig, Schmelzp., Lösl. 1399; Salze 1399 f., Verh. gegen Salpetersäure, Indentität mit Laricin, Agaricin und Pseudowachs 1400.

Agaricins. Ammonium, saures: Zus. 1400.

Agaricins. Baryum : Zus. 1400. Agaricins. Kalium : Zus. 1399.

Agaricins. Natrinm : Zus. 1400.

Agaricins. Silber: Zus. 1899.

Agaricus ruber : Darst. von Ruberin 1794.

Ahorn: Anal. der Samenasche 1396. Alanin, siehe Amidopropioneaure.

Alaun: Reinigung der zur Herstellung verwendeten schwefels. Thonerde von Eisenoxyd, Darst. aus Feldspath 1698.

Alaune: Messung der Ausdehnung 53 f.;

Dissociation bei der Ausdehnung 58; siehe bei schwefels. Salzen.

Albit: krystallographische Unters., künstliche Darst. 1897; Anal. 1897 f.; Bild. aus Orthoklas, Anal. 1896, 1898; Bestandth. eines Plagioklases 1898. Albitgneis: Vork. 1924.

Albumin: optische Unters. von -Präparaten, vermuthliches Vorkommen
in den Augenmedien 252; Const. 1871;
Kenntnis des activen 1373; Schwefelgehalt 1888; Vork. im Glaskörper
des menschlichen Auges 1449; Best.
in der Muttermilch 1643; siehe auch
Sojaalbumin; siehe Eiweis.

Albuminoïde: Umwandl. der unlöslichen des Glutens bei der Brotgährung 1504; Fällung durch dialysirtes

Eisenhydroxyd 1717.

Albuminurie: Erseugung durch Acetessigsäure 1479.

Aldehyd (Acetaldehyd) : elektrooptisches Verh. 197; Verh. gegen Chlorzink, ameisens., phosphors., essigs. und kohlens. Kalium 952; Bild. und Eig. eines polymeren 953; Verh. gegen Monochloraldehydhydrat 961; Einw. auf malons. Alkalien 962; Verh. zusammen mit Orcin gegen Salzsäure beim Erhitzen der alkoholischen Lösung 965; Verh. zusammen mit o-Mononitrobenzaldehyd gegen Barytwasser 970; Einw. auf chlorwasserstoffs. Anilin, auf Aniliu 1323; Existens von Aldehydgruppen im activen Eiweiss 1373; siehe auch Acetaldebyd.

Aldehyd C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O<sub>8</sub>: Vork. im Terpentinöl und Citronenöl, Zus., Bild. und Eig. einer neuen Säure sugleich mit demselben 569.

Aldehyd C<sub>14</sub>H<sub>96</sub>O: Verh. bei der Oxydation, gegen alkoholisches Kali,

gegen Brom, Const. 954. Aldehyd C<sub>14</sub>H<sub>26</sub>O: Darst., Schmelzp., Siedep. 954; Verh. bei der Oxydation

954 f., Const. 955.

Aldehyd - Aethylchlorid : Zers. mit

Wasser, Alkohol, Natronlauge, Am-

moniak, Darst., Zus. 468; Zers. beim Aufbewahren 469.

Aldehydammoniak: Einw. auf Natriumäthylat und Methyljodid 642 f.; Einw. auf Acetessigsäure-Methyläther 1068 f. Aldehyde: Phosphorescens 254; Verh. gegen Hydroxylamin 629 bis 682; Condensationsproducte 958 ff.; Condensation 976; Nachw. durch Diazobenzolsulfosaure 1602 f.; Condensation mit Aminen, mit Phenolen 1801.

Aldehyde, aromatische: Verh. der Mischung mit Phenolen gegen verdünnte

Sauren 967.

Aldehyde C<sub>n</sub>H<sub>en</sub>O: Untersch. von den isomeren Aethern 849.

Aldehyde der Fettreihe: Umwandl. in Alkohole mittelst Ueberführung in die Essigäther 865 ff.

Aldebyde, hydroxylirte: Verh. gegen Hydroxylamin 1025 f.

o-Aldehydosalicylsäure : Verh. gegen Hydroxylamin 1024.

p-Aldehydosalicylsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 1024.

Aldol (β-Oxybuttersäurealdehyd):
Darst. 952 f.; Verh. beim Erhitzen
953; Bild. aus Crotonaldehyd, Darst.
956; Einw. auf chlorwasserstoffs.
Anilin 1323.

Aldoxime: Unters. 634 f.

o-Aldoximsalicylsäure : Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1024.

p-Aldoximsalicylsäure : Darst., Eig., Schmelzp. 1024.

Alexandrit, siehe Chrysoberyll. Alfianello: Meteoritenfall 1952.

Algeneiweiß, siehe Eiweiß. Algerit : Veränderungsproduct der Skapolithmineralien 1888.

Alisonit: Anal. eines ähnlichen Hüttenproductes 1882 f.

Alizarin: Empfindlichkeit als Indicator 1518; Verh. in der Bleicherei (gegen Oxycellulose) 1783; Verb. mit Ricinusölssure als Türkischroth 1792; Entwicklung der Industrie 1821; Metallverbb. 1822; Verh. gegen Aluminiumbeizen 1823.

Alizarinblau: Darst. der wasserlöslichen Verb. 1821; Leuko-(Hydro-)verbindung, Sulfitverb. 1822.

Alisinrothlack: Unters. 1822; Zus. 1828.

Alizarinsulfos. Natrium: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776; Empfindlichkeit als Indicator 1518.

Alkali: Anw. von Rosolsäure als Indicator bei der Titrirung 1516.

Alkalien : Lösungswärme der Hydrate

148; Gewichtszunahme beim Liegen an der Luft 262; Sauerstofferreger 268; Einw. auf Bleioxyd und Bleisalze 392; Best. bei Gegenwart von Phosphorsäure und Borsäure 1558; Absorption durch Seide, Schafwolle und Baumwolle 1784.

Alkalien, ätzende: Herstellung mittelst Bleioxyd 1687.

Alkalimetrie: Anw. eines Gemenges der alkoholischen Lösungen von Phenolphtalein und Methylorange 1518; Anw. von Hämatein 1519.

Alkalische Erden: Lösungswärme der Anhydride und der Hydrate, Hydratwärme 148.

Alkaloïde: Verhalten der stoffhaltigen gegen Zinkäthyl 1297; Scheidung der Pflanzenalkaloïde 1308; Condensationsproducte aus Methylpyridinen oder Methylchinolinen und Phtalsäureanhydrid (Phtalone) 1308 f.; Synthese von Chinolinderivaten 1310; Chinolinderivate 1310 bis 1316; Kairin und Kairin A 1316 f.; Oxychinolinderivate 1316 bis 1319; Tetrahydrochinolin und Derivate 1319 bis 1322; Oxydation von Chinolinbenzylchlorid, Dichinolin 1322; Chinaldin und Derivate 1323 bis 1326; Phenylchinolin 1326; Naphtochinoline und Derivate 1326 bis 1330; Piperidinsaure, Nitrodehydropiperylurethan 1330; Piperylmethylurethan, Piperylurethan gegen Brom, Piperidin gegen Brom 1331; Reduction von Pyridin 1831 f.; Reduction von Bromverbindungen des Coniins, Tropidin und Collidin, chlorwasserstoffs. Piperidin gegen Methylalkohol, Const. des Piperylens, Caffein in entöltem Cacao und in Trinidadeacao 1382; Caffeïn gegen Alkalien : Caffeïdincarbonsaure; Caffeldin, Theobrominnatrium und Theobrominbaryum 1888; Caffeïn gegen Salzsäure, Salze des Caffeins, Theobromin gegen Salzsaure 1334; Theobromin und Salze, Caffeinmethylhydroxyd 1835; Allocaffein, Methylcaffursaure, Caffeinderivate aus Chlorcaffein, Diathoxyhydroxycaffein, Desoxyamalinsäure 1336; Bromguanin, Bromxanthin, Xanthin gegen Salzsaure, Hydronicotin 1887; Oxytrinicotin, Spartein, Atropin, Tropin, Destillation von

1338; α-Methyltropin Tropigenin, Hydrotropidin, Nichtvork. von Strychnin in Epicauta ruficeps 1339; Löst. von Strychninsalzen 1889 f.; Lösl. von Strychnin, Oxydation von Strychnin 1840; ferri- und ferrocyanwasserstoffs. Strychnin, 'Oxystrychnin, Dinitrostrychnin, Nachweis von Strychnin 1341; Diamidostrychnin 1341 f.; Dinitrostrychnin, Kakostrychnin 1342; Darst. von Strychnin aus unreinem Brucin, Oxydation von Brucin und Strychnin, Lösl. des Morphins 1343; Salze des Morphins 1848 f; Oxydation von Morphin, Aether des Morphins 1844; Derivate des Morphins 1345 f.; Pseudomorphin 1846 f.; Papaverin, mono- und dichloressigs. Chinin, Chinin und Chinidin 1347; Chinin-Benzol 1347 f.; Cinchonidin-Benzol, Nachweis von Cinchonidin neben Chinin, Xanthochinsäure gegen Kalihydrat: p-Oxychinolin, Cinchoninsaure, Chininsaure, Xanthochinsaure, Chininchloral, Chinin-Benzylchlorid, Chinin-Nitrobenzaldeliyd 1348; Enflus der Höhe auf die Alkalosde von C. succirubra, Oxydation von Chinchonia 1349; Cinchonamin 1350; Veratrumalkaloïde : krystallisirtes Veratrin, Veratridin, Cevidin, Veratroin 1350 ff.; Berberin und Hydroberberin 1352 f.; Colchicin, Apocolchicein, Cotoin und Paracotoïn 1353; Gelsemin und Salze 1854; Pilocarpin gegen Brom, Alkaloïde aus der Angusturarinde : Cusparin und Gasipein; Alkaloid aus Cannabis indica, alkaloīdāhnlichs Basen aus Maismehl 1355; Alkaloid (Calcatripin) aus Delphinium consolida, Alkaloïdgehalt verachiedener Lupinensorten, Alkaloïd (Abrotin) aus Artemisia abrotanum L. 1856; Alkaloïde aus Buxus sempervireus (Buxidin), Lupinotoxin 1357; Alkaloïd aus gefaultem Ochsenblutfibria 1358; Fäulnissalkaloïde aus mutter-Roggenmehl 1359; kornhaltigem Alkaloïdgebalt der Cinchonarinden 1409, der Cupresrinden 1409 f.; Scopolein aus Scopolia japonica 1410; Macleyin aus Macleya cordata, Chelidonin aus Chelidonius majus, Nandinin aus Nandina domestica 1411; Alkaloid aus Hymenodictyon excelsum 1414; Darst. der

Alkaloide von Nux vomica 1416; Reactionen des Chinolins, Untersch. von Chinolin und Cinchonin, Prüf. auf Brucin, Strychnin, Narcotin, Chinin, Cinchonin, Morphin 1611; Verh. von Chinin, Cinchonin, Chinidin, Morphium, Codein, Narcotin, Strychnin, Brucin, Atropin, Bebeerin gegen Natriumsulfantimoniat 1611 f.; Pflanzenalkaloïde gegen Bleichlorid, Bebeerin (= Buxin) gegen concentrirte Kochsalzlösung 1612; Farbenreactionen von Aspidospermin, Berberin, Cryptopin, Gelsemin, Hydrastin, Narcotin, Quebrachin, Solanin, Solanidin mit Vanadinschwefelsäure 1613; Verh. von Strychnin gegen Vanadinschwefelsäure 1618 f.; Prüf. von Chininum hydrobromatum auf fremde Chinaalkaloïde, Unters. geringwerthiger gelber Chinarinden 1614; Abscheidung kleiner Mengen von Morphin 1614 f.; Morphin gegen Pepsin, gegen Pankreatin, Isolirung von Morphin aus dem Harne 1615; Trennung von Strychnin und Brucin 1615 f.; Pikrotoxin gegen basisch-essigs. Bleioxyd 1616; Best. d. Nicotins im Tabak 1630 f.; Best. des Piperins im Pfefferpulver 1681; Herstellung, Dosirung, Verwendung und physiologische Wirk. der Oleate des Aconitins, Atropins, Morphins, Chinins, Strychnins und Veratrius 1762.

(Aethylalkohol, Alkohol Weingeist, Spiritus): Verdampfungswärme bei zunehmendem Molekulargewicht 47; Erstarrung 76 f.; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur des Dampfes 79; Diffusion durch eine Membran 104 f.; Leitungsfähigkeit für Wärme 116; Messung Brechungsverhältnisses Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 235; Brechungscoëfficienten der Mischungen mit Anilin 237; Verh. gegen Chlor und Kaliumdichromat 464 f.; Einw. von Salzsäure auf ein Gemisch mit Cyanwasserstoffsäure 478; Verhältniss zum Glycerin im Wein 1408; Rolle bei der Ernährung 1433 f.; Einfluß auf den Stoffwechsel 1435 f.; Ausscheidung aus dem Körper 1442; Nachw. durch Molybdänsäure-Schwefelsäure, Best. bei Bieruntersuchungen 1601;

Best. in zähen Flüssigkeiten 1601 f.; Best. des Procentgehaltes 1602. Lösl. des benzoës. Natriums 1607; Best. von Weingeist in Branntweinen 1624; Menge in Fruchtwassern 1625; Nachw. in Gehirn und Leber Ertrunkener 1689; Destillationsapparat für die Bestimmungen 1660; Gewg. von Ammoniak aus dem Alkohol der Melasse-Ent-1684; zuckerungsfabriken besserung der Apparate zur Reinigung von rohem durch Elektrolyse, Schaumgährung, Darst. von Spiritus, Einw. auf Bacterien 1737; Best. im Bier 1741; Gewg. aus Melonensaft 1748; siehe auch Branntwein.

Alkohol C<sub>19</sub>H<sub>26</sub>O<sub>2</sub>: Darst. aus Isobutylalcehyd, Eig., Acetat 952.

Alkohol C<sub>14</sub>H<sub>80</sub>O: Bild., Const. 955; Vork. in Lactucarius piperatus 1414.

Alkoholanilide, tertiäre: Verh. der Mononitrosoverbindungen gegen Jod 688.

Alkohole: elektrooptisches Verh. 196; Condensation mit Phenolen 1801.

Alkohole der Fettreihe : allgemeine Darst. aus den Aldehyden 865 ff.

Alkohole, polyatomige: Verh. gegen Borax 858.

Alkophyr: Unters., Darst., Reactionen 1384 f.; Eig. 1385.

Alkylamine, primäre: Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid 1233.

Alkylamine, secundäre: Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid 1233.

Alkylamine, tertiäre: Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid 1233.

Alkyljodide, tertiäre, Umsetzungen 592.

Alkylsalpetrige Säuren (Dinitroalkyle) Bild. aus alkylsubstituirten Acetessigestern 1078.

Allanit: Anal. 1873 f.

Allantoin: vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters. 252; Bild. 497; Krystallf. 498; Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure, gegen salpeters. Quecksilberoxyd 1610.

Allium cepa: Best. von Rohrzucker und Invertzucker 1891.

Allocaffeïn: Bild., Zus., Verh. beim Kochen mit Wasser 1336.

Alloklas: Anal. 1831.

Allotropie: Beziehungen su Dichte und Verwandtschaft 27.

Allotropischer Zustand: Besiehung sum Druck 102.

Alloxan: vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters. 252; Verh. gegen chlorwasserstoffs. Hydrozylamin 499.

Alloxansaure: Verh. gegen Harnstoff und Phosphorchlorür 498.

Allylaceton: Verh. gegen Hydroxylamin 680.

Allylacetophenon: Zus., Eig., Siedep., Verh. gegen Brom 1201.

Allylacetoxim: Darst., Zus., Eig., Siedep., Verh. gegen Brom 680.

Allylacetoximdibromid : Darst., Zus., Eig. 630.

Allyläthenyltricarbonsäure: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen, Salze 1029; Verh. gegen rauchende Bromwasserstoffsäure 1030.

Allyläthenyltricarbonsäure-Aethyläther: Darst., Verh. gegen Kali 1028.

Allyläthyläther: kritische Temperatur 185.

Allylalkohol: Molekularvolum 64; sp. V. 71; kritische Temperatur 184; Einw. auf Quecksilbersalse 513; Bestaudth. des Holzgeistes 1774.

Allylamin: Unters. der Homologen und Derivate 687 bis 640.

Allylbenzol: Darst., Siedep. 542.

Allylbenzoldibromid: Darst., Eig., Schmelzp. 548.

Allylbenzoylessigsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1200.

Allylbenzoylessigsäure - Aethyläther : Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 1200.

Allylbernsteinsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen, Salze, Verh. gegen rauchende Bromwasserstoffsäure 1029.

Allylbernsteinsäureanhydrid: Bild. 1029.

Allylbernsteins. Calcium: Zus., Eig. 1029.

Allylbernsteins. Silber: Zus., Eig. 1029.

Allylbromid: Verb. mit Hydroxallyltetralthyldiamin 641 f.

Allylchlorid: Molekularvolum 64; kritische Temperatur 185; Einw. auf Bensol 542.

Allyldimethylcarbinol: Verh. gegen

verdünnte Schwefelsäure 526 f.; Nebenproduct bei der Darst., Siedep. desselben 868 f.; Zus., Verh. dieses Productes gegen Brom, gegen Phosphorpentachlorid 864.

Allyldimethylpropylcarbinol: wahrscheinliche Bild. bei der Darst. von Allyldimethylcarbinol 864.

Allyldipropylcarbinol: Verh. gegen verdünnte Schwefelsäure 524 f.

Allylen: Verh. gegen Quecksilberealse 512; Einw. auf Quecksilberoxydsalse 1297 f.

Allylon-Quecksilberoxyd: Bild. 512 £ Allyljodid: Einw. eines Gemisches mit Isopropyljodid auf Aceton bei Gegenwart von Zink 864; Einw. auf Phenol bei Gegenwart von Zink 932.

Allylsenföl: Verh. gegen Toluylendiamin 719.

Allylverbindungen: Vork. im Holsgeiste 1774.

Alttürkischroth: Fabrikation 1786.

Aluminate: Unters. 849.

Aluminium: Atomvolum und Affinität 26; Verbindung mit Schwefel unter Druck 29; Atomgewicht 45; elektrisches Verh. in Bunsen'scher Chromsäurelösung und in Salpetersäure 208; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Verh. gegen Oxalsäurelösung 1045; Verh. der Lösung von pyrophosphors. Aluminium-Natrium gegen Schwefelammonium 1520; Darst 1663 f.

Aluminiumalisarat : Darst., Eig., Zus. 1822.

Aluminiumbeisen: Verh. gegen Alisarin 1828.

Aluminiumoxyd: Darst. 45.

Alunit : krystallographische Unters. 1857.

Alunogen (Keramohalit): Anal. 1859. Amalgam: Fundort 1828; Anal. 1829. Amalgame: von Zink und Cadmium, galvanisches Verh. 207 f.

Amalgamirung: Verh. von Zink, Blei und Zinn gegen Alkaliamalgam 11. Amalinsäure: Verh. bei der Destillation

Amanita Muscaria: physiologische Wirk., Vork. eines Lecithins 1489.

Amanita Pantherina: Vergiftungsfälle, Darst. von Muscarin 1488 f.; Verkeines Lecithins 1489. Amarin: Darst. 736; Schmelzp., Verh. 787, 738 f.; Formel 788; Verh. gegen salpeters. Silber 789.

Amarin-Acetylchlorid: Darst., Eig., Verh. 737.

Amarin-Benzoylehlorid: Darst., Eig., Zers. 737.

Amarinsilber: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen und gegen Benzylbromid 739.

Amblygonit: Formeln 1865 f.; Zus. 1866.

Ameisensäure: Verh. gegen Acetamid 16; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid, Affinitätsgröße bei der Einw. auf Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 127; Einw. des Effluviums 198; Bild. aus Glycerin bei der Elektrolyse 224; Zerlegung durch Rhodiummohr und Gährung durch Kloakenschlamm (Vorlesungsversuch) 269 f.; Verh. gegen Diphenylamin und Chlorsink 678; Bild. aus Trioxymethylen 852; Verh. gegen Bhodanammonium 1020; Vork. und Bedeutung in den Pflanzen 1892 f.; Vork. im Pferdeharn 1480; Nachw. im Weindestillate 1627; Nachw. in Rumsorten, Bild. bei der Gährung der Rohrzuckermelasse 1788.

Ameisensäure-Aethyläther : Molekularvolum 64; sp. V. 72.

Ameisensäure-Amyläther Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Ameisensäure-Butyläther: Molekularvolum 65.

Ameisensäure-Hexyläther: Darst., Eig., Siedep., sp. G. 862 f.

Ameisensäure-Isobutyläther: sp. V. 72.

Ameisensäure-Methyläther: Molekularvolum 64; sp. V. 72; Bestandth. des Holzgeistes 1774.

Ameisensäure-Propyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Ameisens. Baryum : sp. W. 118.

Ameisens. Calcium: sp. W. 118.

Ameisens. Kalium: Einw. auf Aldehyd 952.

Ameisens. Natrium: Molekularvolum der Lösung 59 f.; Diffusion der Lösung 106 f.; sp. W. 118.

Amenylbenzol: Bild., Zus., Siedep., Eig., Const., Verh. bei der Oxydation 547.

Amethyst: optische Unters. 1839.

Amidine: Unters. 625 f.

Amidoanthrachinone: Umwandl. in Chinolinverb. 1805.

Amidoazoverbindungen: Einw. auf die Chlorhydrate aromatischer Amine 788.

Amidobenzoïd: Bild., Eig., Schmelzp., Zus., Verh. gegen Kalilauge 1164.

Amidobenzoylcarbonsäure, siehe Isatinsäurehydrat.

Amidocapronsaure (Leucin): Verh. gegen Phenylsenföl 476.

Amidoëssigsäure (Glycocoll): Verh. gegen Phenylsenföl 476; Bild. 1089; siehe auch Glycocoll.

Amidoïmidomethanathylensulfid: Bild. von Salzen 494.

Amidoïndigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253.

Amidophenole: Umwandl. in harnstoffartige Verbb. 909 ff.

Amidopropionsäure (Alanin) : Verh. gegen Phenylsenföl 476.

Amidosauren: Verh. gegen Methyljodid und Kalihydrat 1026.

Amido-α-thioameisens. Ammonium : Umwandl. in Harnstoff 491.

Amidulin, Identität mit Granulose 1865. Amine: Darst. cyanwasserstoffs. Salze 628 bis 626; Verh. gegen organische Säuren 678, 682; Verbb. mit Phenolen 875 f.; Verh. gegen Dibrom-α-naphtol 941, gegen Zinkäthyl 1296 f.

Amine, aromatische: Condensation mit Milchsäure 690 bis 692; Verh. gegen Aethyldichloramin 692; Verh. gegen Bensotrichlorid 694; Umwandł. in Farbstoffe (Sulfosäuren) 1798; Umwandl. von tertiären in violette Farbstoffe durch Kohlenoxychlorid 1798 f.; Umwandł. in blaue, in rothe Farbstoffe 1799; Umwandł. der Nitrosoderivate der tertiären in orange und blaue Farbstoffe 1800 f.

Amine der Fettreihe: krystallographische Unters. 618 bis 621.

Amine, secundare: Verh. gegen Sulfurylchlorid 622.

Ammonchelidonsäure: Bild., Zus. 1101; Verh. beim Erhitzen mit Wasser, Identität mit Oxypyridindicarbonsäure, Verh. gegen Brom und Wasser 1102. Ammoniak: Verh. gegen Anilinsalze 24; Titrirung 25; sp. G. der Lösungen 53; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Lösl. in Alkoholen 87; Verhältnis der sp. W. 137; Absorption durch Asbest 142; Absorptionswärme bei Anw. von Holzkohle, von Meerschaum 142; Verdampfungswärme 143; Absorptionswärme bei Anw. von Wasser 145; Temperaturerhöhung beim Mischen mit Schwefelwasserstoff 186; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 223 f.; Verh. zu Wasserstoffhyperoxyd 272; Bild. aus Wasserstoff und Stickstoff 303; Verb. mit Jodsilber, Zus. dieser Verb. 419; Nichtanwendbarkeit von Phenolphtaleïn zur Titrirung 1515 ff.; Anw. von Rosolsäure als Indicator bei der Titrirung 1517; Einw. auf Mischungen von Chlor- und Bromsilber 1533; Verhinderung der Nachw. mit Ne ssler's Reagens durch Chlormagnesium 1538; Verh. gegen salpeters. Quecksilberoxydul 1538, gegen Palladiumchlorür 1555; Best. in Pflanzensäften und Pflanzenextracten, welche Asparagin oder Glutamin enthalten 1608 f.; Best. des aus Amiden abspaltbaren in Pflanzenextracten 1609 f.; Vork. im Weindestillate 1627; Apparat zur Demonstration der Verbrennung in Sauerstoff 1660; Gewg. aus den Hochofengasen 1683 f.; Bild. bei der trockenen Destillation der Durhamkohle, Gewg. aus dem Alkohol der Melasse-Entzuckerungsfabriken, Gewg. 1684; Einflüsse des Sonnenlichtes und der Regenfälle auf den Ammoniakgehalt der Regenwässer 1717; Abscheidung 1718; Gewg. aus Strontianschlamm 1734; Gewg. bei der Coaksbereitung 1754; Verh. als sympathetische Tinte 1828; Vork. in Dolomiten 1826.

Ammoniakgummiharz: Verh. gegen Natriumhypobromit, quantitative Best., Untersch. von Asa foetida, Galbanum, Benzoë, Mastix, Sandarak, Lacca, Resina Pini, Succinum, Scammonium, Olibanum, Jalappa, Anal. 1686.

Ammoniaksoda: Gewg. des Natriumdicarbonates bei dem Processe 1692 f.; Verbesserungen in der Fabrikation 1698; Calcination des bei dem Processe erhaltenen Dicarbornates 1695 f.
Ammonium: Modulus der Dichte 62;
giftige Wirk. auf die Mikroben 1484 f.
Ammoniumalaun: siehe schwefels.
Aluminium-Ammonium.

Ammonium cyanid: Dissociations parnung 184 f.

Ammoniumsalse: Lösung 87 f.; Dissociation 88.

Ammoniumsulfhydrat: Dissociation 102; Dissociation, Endosmose, Zusammendrückbarkeit der Dämpfe 185; Verdampfungswärme, Bild. 186.

Amphinitril: Beseichnung für die Verb. (-CH<sub>2</sub>-CH=)≡N 982.

Amphoterit: Bestandth. als Meteorit 1951.

Amygdalin: optisches Verh. der Mandelsäure aus Amygdalin 1152; Verh. bei der Keimung, Vork. in den Leinsamen, in den Stengeln von Linum usitatissimum und Linum perenne 1390.

Amyläther: elektrooptisches Verh. 197.

Amylalkohol: Molekularvolum 64;

Best. in Gährungsfitissigkeiten 1500.

Amylalkohol, activer: Unters. der von demselben abstammenden Acthane 501; siehe β-Butylcarbinol.

Amylalkohol, roher: siehe Fuselöl.

Amylbenzol: Bild. 545 f.; Darst. 546; Verh. gegen Schwefelsäure, gegen Salpetersäure 548.

Amylbenzol, normales: Darst., Siedep., Eig., sp. G., Verh. gegen Brom 548. Amylbenzolmonosulfoszure: Darst. 548.

Amylbenzolmonosulfos. Baryum: Zus, Eig. 548.

Amyldiphonylamin: Verh. gegen Dissenaphtalinsulfosäure 776.

Amylen: Molekularvolum 68; kritische Temperatur 185; Einw. auf Palladinmchlorid 336; Bild. 592; Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767.

Amylenglycol, symmetrisches: Bild. 848.

Amylenoxyd: Verh. gegen Hydrexylamin, Identität mit Methylisopropylketon 632.

Amylenoxyd Bauer's: Identität mit Methylisopropylketon 847.

Amylenoxyd (Trimethyläthylenoxyd): Darst., Eig., Verh. 847.

Amyljodid, actives: Umwandl. in Aethane 501 f.; siehe  $\beta$ -Butylcarbin-jodid.

Amyljodid, tertiäres (Dimethyläthylcarbinoljodid): Verh. gegen Essigsäure-Methyläther, Umwandl. in Amylalkohol, Verh. gegen Methylalkohol 592.

Amylmethylacetal: vergeblich versuchte Darst. 468.

Amylschwefelsäure : Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21.

o-Amyltoluol: Verh. zusammen mit p-Amyltoluol gegen Chromoxychlorid 966.

p-Amyltoluol: Verh. zusammen mit o-Amyltoluol gegen Chromoxychlorid 966.

Amylwasserstoff: Anw. zur Extraction der Parfüms aus Pflanzen 1762; Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Anästhesie: Erzielung durch Einathmung eines Gemenges von Stickoxydul mit Sauerstoff 1484.

Ananas: Gehalt an Mannit 1404.

Anatas: Beschreibung 1841.

Andalusit : Anal. 1872. Andesit : Unters. 1930. Andradit : Anal. 1880 f.

Andromeda japonica: Darst. von Asebotoxin, Asebotin, Aseboquercetin und Asebofuscin 1410.

Andromeda polifolia: Vork. von Andromedotoxin 1410.

Andromedotoxin: chemische und physiologische Reactionen 1360; Vork. in Andromeda polifolia 1410.

Anothol: Molekularrefraction 239.

Angelicaöl: Unters. 1428.

Angelicasaure: Bild. aus krystallisirtem Veratrin 1351.

Angelicawurzelöl: Unters., Vork. eines Terpens ( $\beta$ -Terebangelen) in demselben 1428 f.

Angusturarinde: Darst. von Alkaloïden aus derselben 1855.

Anhydrit: künstliche Darst. 1842; Gewg. künstlicher Zwillinge 1854; Mikrostructur, Uebergangsstadien in Gyps, Anal. 1855.

Anhydroamidooxalyltoluidsäure: Unters., Darst. 723; Verh. gegen Phosphorpentachlorid, Darst. des Chlorids, Zus., Eig., Verh. und Reduction desselben 724.

Anhydroamidooxalyltoluids. Silber: Eig. 723.

Anhydro-o-amidophenolacetessigsäure-Aethyläther: Darst. 1069 f.; Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salssäure, gegen alkoholisches Kali 1070.

Anhydrobenzamidophenol: Unters. der Bild. bei der Reduction des o-Mononitrophenol-Benzoyläthers 911 f.

Anhydrobenzdiamidobenzol: Verh. beim Erhitzen mit Jodcyan und Benzol: Bild. und Zus. des Trijodids einer Anhydrobase, Bild. und Zus. des Nitrils dieser Anhydrobase 724; Eig. des Nitrils 724 f; Verh., Reduction desselben 725; Aethylderivate des Anhydrobenzdiamidobenzols 725 f.

Anhydrodipyrogallopropionsäure: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Essigsäure-anhydrid, gegen Brom 1052.

Anhydro-Triäthylsulfoaminsäure:
Darst., Zus., Schmelzp., Eig., Verh.
beim Kochen mit Wasser 1234.

Anilacetessigsäure: Bild., Zus., Eig. Schmelzp. 1325.

Anilacetessigsäure-Aethyläther: wahrscheinliche Bild. 1325.

Anilbrenztraubensäure: Bild. 1052 f.; Zers., Verh. gegen Brom 1053.

Anilbrenstraubensäure, gebromte: Darst., Zus., Eig. 1053; Zers. 1053 f.; Verh. bei der Destillation 1054.

Anilidoathoxytoluchinonanilid: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1001.

Anilidocarbamidophenol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 909; Bild. 910.

Anilidoïsobutyloxytoluchinonanilid: Schmelsp. 1002.

Anilidomethoxytoluchinonanilid: Zus., Schmelsp. 1002.

Anilidooxytoluchinon: Zus., Darst., Eig. 1001.

Anilidooxytoluchinonanilid: Zus., Darst. 1001; Eig. 1001 f.

Anilidotoluchinon: Zus., Schmelzp., Platinsalz 1001.

Anilin: Titrirung 24; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Lösung in Wasser 85 f.; Brechungscoëfficienten der Mischungen mit Wasser 237; Bild. aus Nitrobensol durch platinirtes Magnesium 351; Umwandl. in salpeters. Diasobensol

Verh. gegen Salicylaldehyd 561; Lösl. in Cyanwasserstoffsaure 623; Verh. gegen Benzoësäure und Chlorzink 682, gegen Acetamid 684; Nichtbild. von Perjodiden 690; Verh. gegen Aethyldichloramin 692; Lösl. in Anilinchlorhydrat 695; Verh. gegen Phosphortrichlorid 695 f., gegen Propyl-, Isopropyl- und Isobutylalkohol beim Erhitzen mit Chlorzink, gegen Isobutylalkohol beim Erhitzen mit Phosphorsaureanhydrid 697 bis 700; Bild. aus p-Bromanilin durch Einw. von Natrium 700; Verh. des Brom- und Jodhydrates gegen Methyl- und Aethylalkohol 708; Verh. gegen Oenanthol 709; Oxydation zusammen mit p-Phenylendiamin 722; Verh. gegen Benzaldehyd und Schwefelsäure 730, beim Erhitzen mit Chlorzink und Glycerin 820; Einw. auf Resorcin und Hydrochinon 918, auf Trichlorchinon 1004, auf Tetrachlorchinon 1005; Verh. gegen Chloressigäther,  $\alpha$ -Brompropionsäureäther,  $\beta$ -Chlor- $\alpha$ -hydroxypropionsaureather 1022; Einw. auf Phtalamidobenzoësäure 1163 f.; Verh. gegen Aldehyd 1323; Einw. auf Acetessigsäure-Aethyläther 1325; Verh. gegen Zimmtaldehyd 1326; Einw. zusammen mit Nitrobenzol und Schwefelsäure auf Zimmtöl 1826; Verh. gegen salpeters. Quecksilberoxydul 1538; Gewg. aus Mono- und Dinitrobenzol, Abscheid. von o-Toluidin aus Gemengen mit p-Toluidin nnd Anilin, Gewg. von "Anilin für Roth 1772; Condensation mittelst Disulfate der Alkalien, Verh. gegen Aldehyd 1801; Verh. gegen Dichloressigsture 1815.

Anilinaurinat: Bild. 877.

Anilinbasen: Nitroderivate secundärer und tertiärer 704 bis 707; technische Gewg. secundärer und tertiärer 708. Anilinblau: elliptische Polarisation des

Lichtes durch Reflexion 255.

Anilingelb (Echtgelb, Monoamidoazobenzol-p-monosulfos. Natrium): Verh. bei der Reduction 786.

Anilingrün: elliptische Polarisation des Lichtes durch Reflexion 255.

Anilin-β-naphtat: Darst., Eig., Schmelsp. 876.

Anilinöl: Vork., Begriff 695.

Anilinphenat: Darst., Eig., Schmelsp., Siedep. 876.

Anilinsalz, siehe chlorwasserstoffs. Anilin.

Anilinschwarz: Verh. in der Bleicherei (gegen Oxycellulose) 1783; Verh. 1787.

Anilinviolett: elliptische Polarisation des Lichtes durch Reflexion 255; Anw. sur Darst. von Bleu impérial 1794.

Aniluvitonimature: Verh. gegen Brom 1219.

Anisaldehyd: Verh. gegen Natrium und Methyljodid 1172.

Anisaldoxim: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. beim Kochen mit Salzsäure 635.

Anisbenzhydroxamsāure-Aethylāther: Zus., Krystallf. 727.

Anishydroxamsäure-Aethyläther: Zus., Darst., Schmelzp., Eig., Verh. gegen Salzsäure, gegen Chlorbenzoyl 729.

Anisidin: Verh. gegen p-Phenylendiamin (Farbstoffbild.) 1799.

m-Anisidin: Darst., Siedep., chlorwasserstoffs. Salz 903; siehe m-Monoamidophenol-Methyläther.

o-Anisidin: Umwandl. in o-Hydrasinanisol 800 f.

Anisol: Molekularvolum 64; Hydrasinverbindungen 800 ff.; Darst. 893, 925; Umwandl. der Amidoazoderivate in blaue Farbstoffe 1799.

o-Anisolsulfosäure: Darst., Verh. gegen Kali beim Erhitzen, gegen Phosphorpentachlorid 888.

Anisyläthylbenzoylhydroxylamin:
Darst., Zus., Schmelsp., Krystallf,
Eig., Verh. gegen Kali, gegen Salssäure 729; Zers. durch Hitze 729 f.
Anomalie: chemische 83.

Anorthit: Bestandth. eines Plagickhess 1898.

Antagonismus: Beziehungen zur physiologischen Wirk. und zur chemischen Const. 1483.

Anthophyllit: Anal. 1887.

Anthracen: Synthese aus Acetylentetrabromid, Bild. aus Benzyläthyläther 577; Verh. gegen Ozon 1529.

Anthracencarbonsäure: Darst., Eig. 1225; Verh. gegen Phosphorchlorid, gegen Natriumamalgam 1226.

Anthracencerbonylamid: Zus., Derst, Eig., Schmelzp., Zers. beim Koches mit Alkalien 1226.

Anthracencerbonylchlorid: Zus., Darst., Eig., Zers. durch Kochen mit Wasser, Verh. gegen Ammoniak 1226.

Anthrachinon: Verh. gegen Hydroxylamin 989 f., gegen Phenylhydrazin 1002, gegen Salpetersäure-Schwefelsäure 1296; Bild. aus Anthracen durch Einw. von Oson 1529.

Anthrachinonchinaldin: Darst., Zus.

Anthrachinonchinaldinsulfosaure: Bild. 1806.

Anthrachinonchinolin: Darst. 1805.

Anthrachinon-α-disulfosäure : Verh. gegen Salpetersäure-Schwefelsäure, Verh. des Bleisalzes gegen Schwefelwasserstoff 1295.

Anthrachinon-α-disulfosäurechlorid: Verh. gegen Salpetersäure-Schwefelsäure 1295.

Anthrachinonsulfos. Natrium: Verh. gegen Diasodinitrophenol 776.

Anthracit : Anal. 1907.

Anthracylamin (Anthramin): Derivate, Darst. 749 ff.

Anthrahydrochinon- $\alpha$ -disulfosäure Bild. 1295.

Anthraïsonitril: vergeblich versuchte Darst. 751.

Anthramin: Darst. von Derivaten desselben 749 bis 751; Umwandl. in Anthrolsulfosäure 1796.

Anthranil: Verh. gegen Chlorkohlensäure-Aethyläther 701 f., gegen Benzoylchlorid, Const. 702; Bild. 975 f.

Anthranilmonocarbonsaure : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Natronlauge 702.

Anthranilsäure: Bild. 702.

Anthranilsäure-Lactam: Identität mit Anthranil 702.

Anthrarufin: Bild., Zus. 1008.

Anthranol: Umwandl. in Anthrolsulfosaure 1796.

Anthrol: Gewg. von Azofarbstoffen 1796.

Anthroldihydrür: Gewg. von Azofarbstoffen 1796.

Anthrolhydrürsulfosäure: Gewg. von Asofarbstoffen 1796.

Anthrolsulfosäure: Gewg. von Asofarbstoffen 1796.

Anthroxansaure: Darst., Zus., Schmelsp., Eig., Reduction, Const. 975; Zers. 976.

Anthroxansaurealdehyd (Anthroxanaldehyd): Einw. auf Indoxyl 834; Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. bei der Oxydation 975: Const. 975 f.

Antialbumid: Bild. aus Eiweifs 1375 f.; Eig. 1376.

Antialbumin: Bild. aus Eiweiß 1375.

Antialbumose: Bild. aus Eiweiss 1375 f. Antikesselsteinextract: Unters. 1749.

Antikroeri: Anal. des Wassers 1950.

Antimon : Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Schwefel unter Druck 80; Atomgewicht, Darstellung von reinem 34; Elasticität, sp. G. 101; Sublimation im Vacuum 132; Bildungswärme der Chloride und Oxyde 156 f.; Verh. gegen Chlor 279, gegen Pyrosulfurylchlorid 296, gegen Thionylchlorid 297; Verh. der Lösungen gegen unterschwefligs. Alkalien 1520; Lösl. von Kupfer, Eisen, Quecksilber und Cadmium in dem Natrium- und Ammoniumsulfosalze 1577; Beschreibung der ver-Hüttenprocesse schiedenen Gewg. aus Bleirauch 1678; Verarbeitung antimonhaltiger Gold- und Silbererze 1678 f.; Ausziehen aus der Faser beim Färbeprocess 1789.

Antimonglanz: krystallographische Unters., Fundort, Unters. der Gleitflächen 1832.

Antimonoxyd: Lösl. in Wasser 397; colorimetrische Best. der Lösl. in reinem Wasser 413.

Antimonoxydsalse : Fluorescens der Lösungen 412.

Antimons. Kalium: Elektrolyse mit Kohlenelektroden 223.

Antimonsilber-salpeters. Silber : Bild., Unters. 424.

Antimonsulfid (Pentasulfid, Goldschwefel): Anw. sur Vulcanisirung des Kautschuks 1767.

Antimonwasserstoff: Einw. auf salpeters. Silber 424.

Antipepton: Bild. aus Eiweis 1375 f., aus Fibrin 1378.

Antipyretica: neue aus Chinaldinderivaten 1809.

Antiseptica: Anw. von Holswolle und Holsfils 1724; neue aus Chinaldinderivaten 1809. Apatit: krystallographische Unters. 1866; Anal. 1866 f.; künstliche Herstellung 1867.

Aphrosiderit : Anal. 1887.

Apochinovasaure: Bild. aus Chinovasaure, Zus., Eig. 1871.

Apochinovas. Natrium: Zus., Eig. 1371. Apocinchen: Verh. beim Schmelzen mit Kali 1214.

Apocolchicein: Darst., Eig. 1353.

Apparate: zur Dampfdichtebest. 48; Dilatometer 52; zur Verstüssigung von Gasen 73; zur Untersuchung des Absorptionsvermögens von Platin 74; Anw. der Luftpumpe, zur Verdampfung von Flüssigkeiten im Vacuum 78 f.; zur Einhaltung bestimmter Temperaturen 88; Vorlesungsapparat zur Demonstration des Poiseuille'schen Gesetzes, für Versuche mit Viscosität 99; Luftthermometer, Mikrothermometer, Differentialthermometer 113; medicinisches Thermometer, Platin-Wasser-Pyrometer, Pyrometer mit Wassercirculation, Pyrometer von Boulier, Apparate zur Erzeugung niedriger Temperaturen unter Anwendung von Ammoniak und Aethylen 114; Bunsen'sches Eiscalorimeter, Calorimeter zur Projection 115; Wollaston'scher Kryophor 121; Wasserstoffthermometer 130; Quecksilberluftpumpe, Anwendung zur Destillation im Vacuum 181 ff.; zur Best. der sp. W. bei hohen Temperaturen 138 f.; Gebläselampe 152; Behandlung der Influenzmaschine 195; Quotientengalvanometer, elektrische Bussole, Tangentenbussole 200; Capillar-Elektrometer 200 f.; Universalgalvanometer ohne Schwingungen, aperiodisches Galvanometer, Apparat zur Messung der Intensität galvanischer Ströme 201; neue Kette mit nur einer Flüssigkeit 201 f.; Bunsen'sches Element, neue Chromsaurekette, Dichromatkette, Formation secundarer Elemente mit Bleiplatten 202; Secundärbatterien 203; Accumulatoren 203 f.; Selenzelle 204; Kupfervoltameter 205; dynamoëlektrische Maschine 208 f.; Erdinductor 226; Spectrophotometer, Apparat für photometrische Untersuchungen 282; Apparat zur Bestimmung des Bre-

chungsexponenten von Flüssigkeiten 233; elektrische Flüssigkeitscondensatoren, Spectroskop k vesion directe 240; Modification am Bunsen-Steinheil'schen Spectroskope 240 f.; radiometrischer Torsionsapparat 241; Quecksilberwanne und Statife sur Ausführung von Gasanalysen in der Vorlesung 259; Vorlesungsaräemster 262 f.; Apparat zur Messung des aus Jodstickstoff in Freiheit gesetsten Stickstoffs 809; Apparat sur Darst. des weißen Phosphors 312, sur Darst der Phosphorsäure aus Phosphor, Oxydationegefalse 313; sur Beobachtung und Messung der Sauerstoffansscheidung grüner Gewichse 1387; zur Titriranalyse, Anw. des Mikroskopes bei chemischen Keactionen und technischen Untersuchungen, Flaschenbürette für pharmaceutische Zwecke 1519; zur Best. von in wässerigen Flüssigkeiten gelösten Gasen 1522, von Gasen durch Messung des Druckes bei constantem Volum 1522 f.; zur Verdampfung des Wassers unter sehr vermindertem Druck und bei niedriger Temperatur 1525; zur Messung des aus salpetrigs. Salzen entwickelten Stickstoffs 1538; Chromometer sur colorimetrischen Best. von Kohlenstoff in Eisen und Stahl 1553; Anw. eines Platinrohres mit Asbestülter bei Best. der Kohle im Gusseisen und Stahl 1554; zur Verbrennung organischer Substanzen in überhitztem Wasserdampf (Stickstoffbest.) 1587; zur Best. des Stickstoffs in ammoniakalischen Düngern 1590; zur Best. von Schwefelwasserstoffgas und Kohlensäure im Leuchtgase 1598 f.; sur Best. der Gesammtmenge des Schwe-Stoddardfels im Leuchtgase, scher zur Petroleumprüfung 1599; Verbesserungen an dem Abel'schen Petroleumprober 1600; Anw. des Ebullioskops sur Bieranalyse 1629; Feser's Lactoskop 1645; Pikrossocharimeter zur Best. des Zucken 1649; Modification von Sprengel's Röhren zur Best. des sp. G., Veranderung am Pyknometer, Wasserbad von constanter Temperatur sur Best. des sp. G., Wage des Chemikers, Schneidenbefestigung an Wagen, nete

Arretirvorrichtung, chemisch-analytische Schnellwage, neue Einrichtungen (Verbesserungen) an Wagen, Theorie der Wage, Controlbarometer, Quecksilberluftpumpe ohne Hahn 1658; neue Form der Geissler'schen Luftpumpe, neue Quecksilber-Centrifugalluftpumpe, luftpumpe, Controlthermometer, Luftthermometer, Aenderungen an Medicinalthermometern, Literatur über Thermometer, Best. des Schmelzpunktes, Mikrometerschraube, Sicherheitslampe, Anw. des elektrischen Lichts zur Beleuchtung des Mikroskops und der Teleskope 1654; Trennung verschiedener Mineralien durch den Elektromagneten, Hülfsapparat zur Spectralanalyse, Apparat zur Unters. der Absorption des Lichtes durch gefärbte Lösungen, Halbschattenpolarimeter, Gasbrenner mit langer Flamme. Gasbrenner mit automatischem Hahnverschluß, vergleichende Versuche mit Gasbrennern, neue Gasge-Temperaturregulator blaselampe, 1655; Apparat zur Beobachtung des Einflusses des Gasniveau's auf die Leuchtkraft zweier Flammen 1655 f.; Gasometer, Dampfanlage für eine Laboratoriumseinrichtung, Heizapparate für den Laboratoriumsgebrauch, Spritzflasche für heißes Wasser, Quecksilberverschlus, Hahn für chemische Apparate, Hahn für Standflaschen und Aspiratoren, Flüssigkeitsmesser, Trichter als Schutzvorrichtung abdampfender Flüssigkeiten gegen Staub, Asbestschalenpappe als Ersatz der Sandbäder 1656; Exsiccatoren-Aufsatz, Verbesserung Ramsbottom'schen Differentialanemometers, Apparate für continuirliche Extraction, Verbesserungen an Extractionsapparaten, Apparat zur fractionirten Destillation unter vermindertem Druck, Siederohr zur fractionirten Destillation, Druckregulator für Destillationen und Siedepunktsbestimmungen, Neuerung an Kühlapparaten, heizbarer Saugtrichter, Vorrichtung zum Kühlen von Sublimationsflächen, Filtrirwage zum automatischen Auswaschen von Niederschlägen, selbstthätiger Filtrirapparat 1657; Laboratoriumsfilter-

ď

g:

1

៍រំ

1

چ

£

1;

10

区巡

¥÷.

**4**3

8

presse, Scheidetrichter, Fettbestimmungsapparat, Anw. von mit Saugapparaten verbundenen Trichtern zur Beschleunigung des Abdampfens von Flüssigkeiten, Construction von Luftbädern, Verbesserungen an Wassertrockenschränken, Wasserbad zur Zuckerbest. mit Fehling'scher Lösung, Standflasche für destillirtes Wasser, Wasserbad mit constantem Niveau, Speisung von Wasserbädern, Bürette für Flüssigkeiten, welche Kautschuk angreifen, Handhabung der Bunte'schen Hahnbürette 1658; Heberbürette, Vorlesungsapparate, Apparate für schnelle Gasanalyse, zur Best. von Ofengasen, zur Best. des Volumens eines Gases, welches unter gewöhnlichen Bedingungen gemessen wird, bei den normalen Bedingungen 1659; Gasentwickelungsapparat, neues Eudiometer zur Best. des Sauerstoffgehaltes der Luft, Apparat zur Messung der Sauerstoffausscheidung grüner Gewächse, zur geruchlosen Darst. von Chlorwasser 1659; sur Entwickelung von Schwefelwasserstoff, zur Darst. von Schwelgas und Wassergas, zur Demonstration der Verbrennung von Ammoniak in Sauerstoff, zur volumetrischen Best. von Luft in Kohlensaure, Sulfocarbometer zur Best. des Schwefelkohlenstoffs in Sulfocarbonaten, zur Ausscheidung und Best. des Arseniks, zur Aufbewahrung von Eisenvitriol, zur Aufbewahrung von Chamäleonlösung, zum Auskochen von Goldproben, zur Prüfung von Entflammbarkeit. Petroleum auf Destillationsapparat für Alkoholbestimmungen 1660; Erleuchtung von Baccharimetern, Neuerungen an Polaristrobometern, Druckflasche zur Verzuckerung von Stärke, neue Form des Ureometers 1661; zur Aufschlielsung von Mineralien durch elektrisch entbundenes Chlor 1677; Analysen des ausziehenden Ventilator-Wetterstromes vermittelst verbesserten Coquillon'schen Grisoumeters 1702; Körner'scher Schlagwetterapparat, Körner'sche Lampe, sur Beurtheilung der relativen Kraft verschiedener Sprengmittel 1704; zur Desinfection von

Kleidungsstücken und Wäsche 1724; Kochapparat zur Conservirung der Milch durch Erwärmen 1727; Druckflasche zur Verzuckerung der Stärke 1746; Vorwärmer für Kieselspeisewasser 1749; Oefen zur Erzeugung von Leuchtgas 1752; Verbesserung des Abel'schen Petroleumprobers, Apparat zur Prüf. des Erdöles auf Entflammbarkeit 1755; Apparate zur Unters. des Erdöles 1755 f.; zur Extraction der Parfüms aus Pflansen 1762; sur Reduction von Nitrobenzol oder Nitrotoluol durch den galvanischen Strom 1771 f.; zur Be-Faserstoffen handlung von Zwecke der Papierfabrikation, zur Wiedergewg. des Natrons aus dem bei der Herstellung von Zellstoffen verwendeten Laugen 1776; Wage zur Best. des sp. G. von Gesteinen 1917.

Aprikosenconserven : Vork. von Zinn 1748.

Apulien: Unters. der Weine 1789.

Arachinsaure: Vork. in Verb. mit Glycerin in der Cacaobutter 1422.

Aragonit: Doppelbrechung, Einfluß der Wärme auf die Doppelbrechung 9; Anal. 1851; Anal. einer Pseudomorphose nach Cölestin 1918.

Arasan : Anal. des Schlammes der Schwefelquelle 1949.

Arbeitsäquivalent : gelöster Gase 110.

Arbutin: Zus., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen, beim Kochen mit Wasser, mit verdünnter Schwefelsäure, Const., Unters. des käuflichen Arbutins 1367.

Arctostaphylos officinalis: Vork. von Ericolin 1402.

Arfvedsonit: krystallographische Unters., Anal. 1893.

Argentaminaldehyd: wahrscheinliche Bild., Eig. 420.

Argentammoniumhydroxyd : Bild. 420. Argentammoniumphtalimid (Phtalimid-Silber-Ammoniak) : Zus. 1164.

Arksutit: Bestandth. 1847.

Aromatische Verbindungen: Ableitung der Verbindungen aus den sp. V. des Kohlenstoffs 50; Lichtbrechungsvermögen 238; Bild. im Thierkörper 1442 f.; Verh. gegen Oson 1529.

Arsen: Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Zink, Blei, Zinn, Cadmium, Kupfer, Silber durch Drack 28; Verwandlung von amorphem in krystallinisches durch Druck 29; Sublimation im Vacuum 132; Verh. gegen Chlor 279; allotropische Modificationen 880 f.; Einw. auf salpeters. Silber 423, von Arsenverbindungen auf pflanzlickes und thierisches Protoplasma 1387 f.; Vertheilung im menschlichen Körper 1485; Wirk. auf Hausthiere, Vertheilung im Organismus 1485 f.; Entferning aus Bchwefelwasserstoffgas 1535; Best in Erzen und Hüttenproducten 1548; volumetrische Methode zur Best 1546 f.; Best. in Ersen 1547; Arsongehalt des Glases, Nachw. nach dem **Verfahren von Fresenius und Babo** 1547 f.; Nachw. von Arsen in Verbrauchsgegenständen 1548; Prüf. concentrirter Schwefelsäure auf Arsen, Befreiung des Zinks von Arsen 1549; Reglement für Arsenuntersuchungen, Prüf. englischer Fabrikate, Schädlichkeit und Prüf amenhaltiger Tapeten und Farben 1550; Trennung von Gallium 1572 f.; Nachw. basischem Wismuthnitrat 1574, 1575 f.; Lösk von Kupfer, Eisen, Quecksilber und Cadmium in dem Natrium und Ammoniumsulfosalse 1577; Abscheidung aus Eisen durch feuchten Wasserstoff 1672; Gewg. Aus Bleirauch 1678; Verarbeitung arm haltiger Gold- und Silbererze 1678 L; Vork. in Weinsorten 1741, inkörnigen Kalk 1828; Vork. in einer Ruhrkohle 1906.

Arseneisensinter: Anal. 1869.

Arsenige Säure: Oxydation 831; Einflus der Vergiftung auf die physiologische Oxydation 1430 f.; Localisation im Organismus bei Vergiftungen 1485; Nachw. in Gebrauchsgegenständen 1548 f.; Umwandl. in Arsenwasserstoff unter dem Einflusse von Schimmelpilzvegetationen 1551; Nachw. durch Silberpapier 1575; Apparate zur Ausscheidung und quantitativen Best. 1660.

Arsenigs. Natrium: Anw. sur Titrirung des Chlors 1529.

Arsenigs. Wismuth: Verh. beim Kochen mit Natronlauge oder kohlens. Natrium 1575.

Arschik, siche arsenige Säure.

Arsenkiese: Anal., Zusammenhang der Krystallf. und der chemischen Zus. der nur Eisen enthaltenden 1830 f.

Arsenoxysulfid, neues: Bild. beim Kochen von Schwefelarsen und Arsentrioxyd mit Wasser 288 f.

Arsensäure: Verh. gegen Acetamid 16;
Affinitätsgröße bei der Umsetsung
mit Acetamid, Umsetsungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Elektrolyse
mit Kehlenelektroden 224; Bild., Best.
der Bildungswärme 331; Einfluß der
Vergiftung auf die physiologische
Oxydation 1430 f.; Nachw. 1551;
Nichtanwendbarkeit von Silberpapier
zur Nachw. 1575; Umtersch. von Vanadinsäure 1578.

ţ

j

1

3

f

Arsens. Manganoxyd: Zus., Darst., Eig. 369.

Arsens. Salse: Darst. krystallisirter 419.

Arsensilber - salpeters. Silber : Bild., Unters. 423.

Arsenwasserstoff: Kinw. auf salpeters. Silber 428; Einw. auf neutrale Silbernitratlösung 1550 f.; Bild. aus arseniger Säure unter dem Einflusse von Schimmelpilsvegetationen 1551; Nachw. durch Silberpapier 1575 f.

Artemisia abrotanum L : Darst. von Abrotin 1856.

Artischoke: Vork. des Labfermentes 1509.

Asa foetida: Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles 1422 f.; Untersch. von Ammoniakgummihars 1686.

Asbest: Absorption von Schwefeldioxyd 145; Vorschriften zum Sieben und Auswaschen für Filtrirzwecke, Anw. des australischen Asbestes für Filtrirzwecke 1524; Herstellung von unverbrennlichem Papies aus demselben 1778; Anal. 1892.

Asbestfilter: Anw. bei Best. der Kohle im Gusseisen und Stahl 1554.

Asbestpappeschalen : als Ersats der Sandbäder, Herstellung 1656.

Asche, vulkanische : Unters., Anal. 1984 f.

Aschen: Unters. des Aschengehalts von Blättern 1894, der Waldsamenaschen 1895.

Asebofuscin: Darst. aus Andromeda

japonica, Eig., Verh. gegen Salzsäure 1410.

Asebogenin: Bild. aus Asebotin 1410.

Asebopurpurin: Bild. aus Asebofuscin 1410.

Aseboquercetin: Darst. aus Andromeda japonica, Zus., Eig. 1410.

Asebotin: Darst. aus Andromeda japonica, Eig., Zus., Verh. beim Kochen mit verdünnten Säuren 1410.

Asebotoxin: Darst. aus Andromeda japonica 1410.

Asparagin: Umwandl. in Asparaginsäure 1082; Vork. in den Lupinenkeimlingen 1396; Einfluß auf den Stoffwechsel 1436 f.; Verh. gegen salpeters. Quecksilberoxyd 1608, 1610; Best. von Ammoniak in Pflanzensäften und Pflanzenextracten bei Gegenwart desselben 1608 f.; Nachw. in Pflanzensäften und Pflanzenextracten 1610 f.

Asparaginsäure: Bild. aus Asparagin 1082; Verh. beim Kochen mit Mineralsäuren 1610.

Asparaginsäurealdehyd: Eiweiss (Pepton) als Condensationsproduct des Asparaginsäurealdehydes 1871.

Asparagins. Kupfer: Eig. 1611.

Asphalt: Prüf. des Bentheimer auf Tauglichkeit zur Leuchtgas-, Leuchtöl- und Paraffinfabrikation, Zus. des Bentheimer 1766; Anal. 1909; Unters. dreier Sorten vom Todten Meere 1909 f.

Asphaltpflaster: Anal., Methode der Anal. 1600 f.

Aspidospermin : Farbenreaction mit Vanadinschwefelsäure 1613.

Aspiratoren: Hahn für dieselben 1656. Assimilation: der Pflanzen 1897. Astrachanfelle: Ersatzmittel 1781.

Atakamit (Atacamit): Anw. des künstlichen zur Darst. von reinem Kupfer 44; Pseudom. von Kieselkupfer nach

Atakamit 1914.
Atheriastit: Veränderungsproduct der Skapolithmineralien 1888.

Atmosphäre, siehe Luft.

Atome: Schwanken der Atomverkettung, ungesättigte Atome 63; Atomvolumina im Verhältnifs zu Atombewegungen 26; chem. Wechselwirkung 32; Annahme von Uratomen 112.

Atomgewichte : Wiederberechnung,

Bildung einer natürlichen Gruppe 33; Schwankungen derselben 33 f.; Best. verschiedener Elemente 84 bis 46; Beziehung zur spec. Zähigkeit 95; der Elemente, Verhältniss zu den entsprechenden Verbindungswärmen mit Chlor, Brom und Jod 154; von Wismuth 400.

Atomvolum: Definition 26.

Atomwärmen: specifische der Elemente 117 f.

Atomwanderung: im Molekül, Erklärung derselben 462.

Atroglycerinsäure: Bild. 871.

Atropin: Unters. desselben und seiner Derivate 1338; Wirk. auf das isolirte Froschherz 1487; Verh. gegen Natriumsulfantimoniat 1612.

Auge: Licht-Absorption in demselben 251; Bestandth. des Glaskörpers im menschlichen 1449.

Augenmedien: Fluorescenz, vermuthliches Vorkommen verschiedener Körper in denselben, Licht-Absorption 252.

Augit: Verh. gegen Citronensäure 1825; mikroskopische Untersch. von Bronzit 1888; Anal. eines blaugefärbten 1889, eines chromhaltigen 1890.

Augitandesit: Vork. der Trümmer in der Krakatoaasche 1936.

Augite: Berechnung der Anal. 1888; Anal. 1888 f.; Formeln 1889.

Augitgneis: Vork., Anal. 1924.

Augitgranit: Vork., Anal. 1924.

Aurin: Bild. 466; Verh. gegen Rosanilin 875 f., gegen Ammoniak (Natronlauge) und Luft 876; Unters. eines Nebenproductes der Fabrikation 943 f.

Auripigment: Unters. der Gleitflächen 1882.

Auryl: Bezeichnung des Radicales AuO 481.

Aurylhydrat: Bezeichnung für die Verbindung AuO. OH 432.

Aurylverbindungen, siehe bei Goldverbindungen.

Ausdehnungscoëfficient: von Verbindungen 66 ff.; von Salzlösungen 92.

Aven: Vork. von Fettsäuren im dortigen Torf und Moos 1769.

Azalea amoena: Vork. von Ericolin 1402.

Azalea indica: Vork. von Ericolin 1402.

Azalea pontica : Vork. von Ericolin 1402.

p-Azoacetanilid: Bild. 774; Schmelsp. 775.

o-Azoāthylbenzol: Eig., Krystallf. 786. p-Asoanilin: Bild., Eig. 775.

Asobenzanilid : Bild. 775.

p-Azobenzanilid: Nichtbild. 775.

Azobenzil: Darst., Schmelsp., Verk. gegen Salssäure, Zus. 786; Bild., Zus., Schmelsp., Verh. gegen Salssäure, gegen Chromeäuremischung, Const. 990; Identität mit Bensilam 991.

Aso-(m-Bensoësëure - Phenylendiamin-Benzol): Darst. 764; Zus., Rig. 765.
Asobenzol: Bild. aus p-Bromanilin durch
Einw. von Natrium 700; Bild. aus
Hydroazobenzol 795; Linksdrehung
des Harnes nach der Einfuhr 1448.

Azobenzol-p-monosulfosäure: Verh. gegen Salpetersäure vom sp. G. 1,4 784 f.; Verh. gegen Salpetersäure 1253.

Azobenzol-m-Phenylendiamin, (Chrysoldin): Verh. gegen Diazobensol 762, gegen Diazobensol 763; gegen p-Diazobenzolsulfoszure, gegen m-Diazobenzolsulfoszure, gegen m-Diazobenzolsulfoszure 764.

Azo-(Benzol-Phenylendiamin-Benzol): Zus., Darst., Eig. 762; Schmelzp., Verh. gegen Säuren, Salze 763.

α-Azo-(Benzol-Phenylendiamin-p-Teluol): Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 768.

β-Azo-(Benzol-Phenylendiamin-p-To-luol): Zus., Darst., Lösl., Eig., Schmelsp. 768.

Azobenzolsulfosäure: Farbstoffbild. mit  $\beta$ -Naphtolsulfosäure 1796.

p-Azobenzyldisulfoskure : Zus., Derst, Salze 1274.

p-Azobenzyldisulfosäurechlorid: Dans, Eig., Schmelsp. 1274.

p-Azobenzyldisulfos. Baryum : Zus., Eig. 1274.

p-Azobenzyldisulfos. Kalium: Dant, Zus., Eig. 1274.

p-Azobenzyldisulfos. Silber: Zus., Eig. 1274.

Azoderivate : färbende Eigenschaften derselben 776.

Azo-(Dibensol-Phenylendiamin): Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 765.

Azo-(Dibenzol-Phenylendiamin-Bensel): Zus., Darst. 767.

- Aso-(Dibensol-Toluylendiamin) : Zus., Darst., Eig. 766.
- Asofarbstoffe: Darst., Eig. 1796 f., 1809 bis 1814.
- β-Azonaphtalin-Phenylendiamin: Verh. gegen salpeters. p-Diazotoluol, Darst., Eig. 764.
- Azoncarbonsäure: Darst., Zus. 1103; Eig. 1108 f., Verh. gegen schweflige Säure, gegen Wasser 1104.
- Azoopiansäure: wahrscheinliche Bild., Zus. 1157; Eig. 1157 f.; Verh. gegen Eisenoxydul 1158.
- Azoopians. Baryum: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Kochen mit Barytwasser 1158.
- p-Asooxyacetanilid : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 774.
- p-Azooxyanilin: Bild., Schmelzp., Eig., Verh. gegen alkoholisches Schwefelammonium 775.
- m-Azooxybenzanilid: Zus., Schmelzp., Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 775.
- p-Asooxybenzanilid: Zus., Schmelsp., Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 775.
- Asooxybenzol: Darst. 791.
- Asooxybenztoluid: Darst., Zus., Schmelzp., Eig. 775.
- Azooxytoluidin: Nichtbild. 776.
- Asophenin: Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen concentrirte Schwefelskure, Zus., Reduction 789.
- m-Azophenylglyoxylsäure: Darst. 1154; Eig. 1154 f.; Schmelzp., Salze 1155.
- m-Asophenylglyoxyls. Baryum : Eig., 1155.
- m-Azophenylglyoxyls. Silber: Eig. 1155.
- Azophtalsäure: Verh. gegen Zinn und Salzsäure 1161.
- Asoquadrupelverbindungen: Darst., Disulfoskuren derselben 767.
- Asoren : Unters. der vorkommenden Gesteine 1980.
- Aso (p-Sulfoxylbenzol Benzol Phenylendiamin) : Zus., Darst., Eig. 766.
- Azo (p-Sulfoxylbensol Bensol Phenylendiamin)-Kalium: Eig. 766.
- Azo (Sulfoxylbenzol-Benzol-Toluylendiamin): Zus., Darst., Eig. 766.
- Azo-(p-Sulfoxylbensol-Phenylendiamin-Benzol): Zus., Darst., Eig. 764.
- Azo-(p-Sulfoxylbenzol-Phenylendiamin-Benzol)-Kalium: Eig. 764.

- p-Azotoluol: Bild., Eig. 692; Verh. beim Erhitzen mit Schwefelsäure 1260.
- o-Azotoluoldi-m-sulfosäure : Darst., Eig., Salze 1261.
- o-Azotoluoldi-p-sulfosaure : Zus., Darst. 1260.
- p-Azotoluoldi m sulfosäure : Darst 1260 f.
- p-Azotoluoldi-o-sulfosaure : Darst. 1260. Azotoluoldisulfosaureamid : Darst., Schmelzp., Zus. 1244.
- o-Azotoluoldi-m-sulfosäureamid: Darst., Eig. 1261.
- o-Azotoluoldi-m-sulfosäurechlorid: Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Ammoniak 1261.
- o-Azotoluoldi-m-sulfos. Baryum : Zus., Eig. 1261.
- p-Azotoluoldi-m-sulfos. Baryum : Zus., Eig. 1261.
- o-Azotoluoldi-m-sulfos. Blei: Zus., Eig. 1261.
- o-Azotoluoldi-m-sulfos. Calcium: Zus., Eig. 1261.
- o-Azotoluoldi-m-sulfos. Kalium: Zus., Eig. 1261.
- Azo-p-Toluol-Phenylendiamin: Verh. gegen salpeters. Diazobenzol 763.
- Azo-(p-Toluol-Phenylendiamin-Benzol): Zus., Darst. 763; Eig., Lösl., Schmelzp. 764.
- Azo-(p-Toluol-Phenylendiamin  $\beta$ -Naphtalin): Zus., Darst., Eig. 764.
- Azotripelbasen: Unters. 762 bis 766.
- Azoxylol: Darst., Eig., Schmelzp. 790.
- Asoxyloldisulfosaure : Zus., Darst., Salse, Eig. 1279; Reduction 1279 f.
- Asoxyloldisulfos. Kalium, neutrales: Darst., Zus., Eig. 1279.
- Azoxyloldisulfos. Kalium, saures: Darst., Zus., Eig. 1279.
- Azoverbindungen: Darst. neuer 777 bis 784; Best. des Stickstoffs 1587 f.
- Azoverbindungen, secundare: Darst. 777 bis 781.
- Azoverbindungen, tertiäre: Darst. 781 ff.
- Azulen: Vork. in blau gefärbten ätherischen Oelen 1422 f.; Verh. 1423.
- Azyline: Bild. von Perjediden 690; Unters. 753 bis 762; Const., Bild. 753; Perjodide 755; Verh. beim Erhitzen mit Alkyljodiden und Alkoholen 757 ff., bei der Oxydation 760 f.

Bacillus amylobacter : Achnlichkeit mit dem Mikroorganismus der Ackererde 1713.

Bacterien: Einw. der in einer Lösung von weins. Ammonium sich bildenden auf Glycerin 1500 f.; Einfluß bacterienhaltiger Flüssigkeiten auf die Labwirkung 1509; Abnahme der Giftigkeit der Pest-Bacterien unter dem Einflusse antiseptischer Substanzen 1511; Verh. gegen Alkohol, gegen Schwefelsäure 1737.

Baku: Unters. des Erdöls 1756; sp. G. der swischen 15 und 150° siedenden Antheile des Erdöles 1757.

Bakunaphta: sp. W. und Verdampfungswärme 126.

Balsam: Unters. von Minjak-Lagam-Balsam 1425 f.

Balüktükul: Unters. des Wassers 1941.

Barègin: Unters. der darin vorkommenden Organismen 1940.

Baryt: Verb. mit Wasser, Dissociationsspannungen, Existens zweier Hydrate, Zus. derselben 347 f.; künstliche Darst. 1842; Pseudomorphosen von Zinkblende nach Baryt 1912; relative Elasticität 1918.

Barythydrat: Verh. gegen Anilinsalze 24.

Barythydrate: Zus., Darst. 849.

Baryum: Atomvolum und Affinität 26; Modulus der Dichte 62; Unters. der basischen Haloïdsalze 349; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Nachw. von Strontium in Gemengen mit Baryum 1559; Trennung der Vanadinsäure von Baryum 1577 f.

Baryumalkoholat : Lösungs-, Umsetzungs-, Bildungswärme 177.

Baryumcarbonat: Umwandl. in Baryumhyperoxyd 1695.

Baryumchlorobromid: Bild., Bildungswarme 164.

Baryumhyperoxyd (Baryumsuperoxyd): Einw. auf Bromkalium und Chlorkalium 1538 f.; Herstellung 1694 f.; Anw. in der Bleicherei 1782.

Baryumoxyd : Lösungswärme 148.

Baryumoxydhydrat (Aetzbaryt): Löaungswärme, Zus. des krystallisirten 148; Nebenproduct bei der Herstellung von Baryumhyperoxyd 1695. Baryumperhromid; Bild., Bildungswärme 164.

Baryumquecksilberjodid: Verwendung zur Best. des sp. G. von Mineralien 48 f.; Anw. für die Gesteinsanal. 1917.

Baryumsuperoxyd, siehe Baryumhyperoxyd.

Baryumverbindungen: Gewg. 1695.

Basalt: Unters. der eingeschlossenen Sandsteine 1919; Unters. 1930; Anal. von Plagioklasbasalt, Vork. von Melilithbasalten, von Melilith führenden Leucitbasalten, Anal. von Nephelinbasalt 1931, 1932; mikroskopische Unters., Beschreibung Basalte verschiedener Herkunft 1932; Einschlüsse (Olivinfels) 1933.

Base C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>: Bild. aus Anilin und Aldehyd 1801.

Base, conjinabnliche: Darst. aus Mosobromconiin, Eig. derselben 621; Reduction derselben 622.

Basen : gegenseitige Verdrängung in den Lösungen ihrer neutralen Balse?3.

Basen, aromatische: Einw. auf Säureamide 684 f.; Brom- und Jodhydrate derselben 685 f.

Basen, primäre; Verh. gegen Zinkäthyl 1296.

Basen, secundare i Verh. gegen Zinkathyl 1296.

Basen, tertiëre : Verh. gegen Zinkäthyl 1296.

Bastose, siehe Lignose.

Baumwolle: Bleicherei und Färberei 1782 f.; Absorption von Sänren und Alkalien 1784; Färberei mit Schweielwismuth 1787, mit Manganbister 1788; Färberei, Entziehung des Antimons 1789; Färben mit Gallocyaninen 1805.

Baumwollenkohle: Verbrennungswärme

Baumwollsamenkuchen: Anal 1685.

Baumwollsamenöl: Nachw. im Olivenöl 1682 f., 1684 f.; Verh. gegen basisch essigs. Bleioxyd 1685.

Baumwollstoffe : Erk. der Art der Fixirung des Farbstoffes 1636.

Bauxit: Verk. beim Glüben mit Sola

1664; Anw. sur Herstellung von Cement 1707; Erklärung der Bild. 1845.

Bebeerin (Buxin): Verh. gegen Natriumsulfantimoniat 1611 f., gegen concentrirte Kochsalzlösung 1612.

Beerenobstweine: Unters. 1629; siehe auch Wein.

Beisk-Salssee: Unters. der Salse 1941.

Beize: Verh., Dissociation 1784; Anw. von Antimonsulfid, Schwefelzink und zinn, von Schwefelmetallen 1785.

Beleuchtung: Einfluss der künstlichen auf die Lust geschlossener Räume 1751.

Bentheim: Unters. des Asphaltes 1766.

Benzacylbromid: Bezeichnung für die Verb. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>COCH<sub>2</sub>Br 982.

Benzäthylbenzhydroxylamin : Zus., Darst., Schmelsp., Eig., Krystallf. 728. Benzalacetäthylessigäther : Zus., Siedep. 794.

Benzalacetdiäthylessigäther : Zus., Siedep., Schmelzp. 964; Bild. 965.

Bensalacetdiäthylessigätherdibromid Zus., Schmelsp., Eig. 965.

Bensalchlorid: Farbstoffbild. mit Chinolin- und Pyridinbasen 1806.

Bengaldehyd (Bittermandelöl) : Einw. auf Acetessigäther bei Gegenwart von alkoholischem Ammoniak 671, auf Methylchinolin 690 f.; salzs. Salz und Platinsalz der so erhaltenen Base, Eig. des Bromadditionsproductes derselben 691; Verh. gegen Anilin und Schwefelsäure 730; Einw. auf Indoxyl, "Indogenid" 834; Verh. gegen Nitromethan, gegen Nitroathan 968, gegen Aethylmalonsäureäther 970, gegen propions., malons. und isobernsteins. Natrium bei Gegenwart von Kesigsaureanhydrid oder Eisessig 1117, gegen Malonsäure 1118, gegen Picolin 1309, gegen Chinaldin bei Gegenwart von Chlorsink 1814; Vertheilung im Organismus im Vergiftungsfalle 1483.

Bensaldehyd-Cyanhydrin: Verh. gegen Alkohol und Salssäuregas 871.

Benzaldehyd-Natriumdisulfit : Zus. 972.

Benzaldehydsulfosäure: Darst., Eig. 471.

Benzaldehyd-m-sulfosäure: Verh. gegen Dimethylanilin 1804.

Benzeldoxim : Zus., Verh. beim Er-

hitsen, gegen Salssture 971; Bild. 1026.

Benzaldoxim-Aethyläther: Zus., Eig., Siedep., Verh. gegen Salzaäure 972. Benzaldoxim-Allyläther: Zus., Eig. 972.

Bensaldoxim-Isobutyläther: Zus., Siedep. 972.

Bensaldoxim-Methyläther: Zus., Eig., Siedep., Verh. gegen Salzsäure 972. Bensaldoximnatrium: Zus., Eig. 971. Benzaldoxim-Propyläther: Zus., Siedep.

972.

Bensalmalonsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen, Salze, Verh. gegen Natriumamalgam 969; Verh. des Natriumsalzes gegen Brom 969 f.; Verh. gegen alkoholisches Kali 970; Verh. des Ammoniumsalzes gegen Chlorbaryum 1117.

Benzalmalonsäure - Aethyläther : Zus., Darst, 968; Eig., sp. G. 968 f.; Siedep., Verh. gegen Barytwasser 969.

Benzalmalons. Silber : Zus., Eig. 969.

Benzamid: Verh. gegen Zinkäthyl 1020,

o-Benzamidobensoylphenol: Bild., Schmelzp. 910.

α-Benzanishydroxamsäure-Aethyläther : Darst., Zus., Schmelsp., Krystallf., Verh. gegen Kali 727.

β-Benzanishydroxamsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Schmelzp., Krystallf., Verh. gegen Kali, beim Erhitzen 727.

Benzaurin (Dioxytriphenylcarbinol); Const. 694.

Benzdiacetonalkamin: Darst., Zus., Verh. beim Erhitzen mit Schwefelsäure 651.

Benzdiacetonamin: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Goldsals 650; Verh. gegen Natriumamalgam 650 f.

Bensenyl- $\alpha$ -amido- $\beta$ -naphtol : Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit alkoholischer Salzsäure 905.

Benzenylamidophenol (Phenylcarbamidophenol): Bild. 910.

Benzhydrol: Éinw. auf p-Kylol 562. Benzhydroxamsäure: Darst., Zus. 628 f. Benzhydroxamsäure-Aethyläther: Krystalif. 629.

Benzidin: Verh. gegen Antimonohlorid 465.

Benzidintetracarbonsaureanhydrid: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitsen 1161. Benzidintetracarbons. Ammonium, saures: Darst. 1161 f.; Zus., Eig. 1162.

Benzidintetracarbons. Blei, saures: Zus., Eig. 1162.

Benzidintetracarbons. Kalium, saures: Darst., Zus., Eig. 1162.

Benzidintetracarbons. Natrium, saures : Zus., Eig. 1162.

Benzidintetracarbons. Silber, neutrales: Zus., Darst. 1162.

Benzidintetracarbons. Silber, saures : Zus., Eig. 1162.

Benzil: Verh. gegen erhitztes Bleioxyd 988; Verh. gegen Hydroxylamin 988 f.; Verh. gegen Ammoniak 990; Verh. gegen alkoholisches Cyankalium 991; Verb. mit Blausäure 992; Verh. gegen Propionitril, gegen Benzonitril 993.

Benzilam: Const. 990; Identität mit Azobenzil 990 f.; Zus., Eig., Schmelsp., Krystallf., Verh. bei der Oxydation 991.

Benzilimid: Const. 990; Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Chromsäuremischung 991.

Benzin: Verh. als Isolator und als Rückstandsbildner 191; Einw. auf Metalllösungen 336; siehe Benzol.

β-Benzochinolinearbonsäure: Zus. 1210; Darst., Verh. bei der Oxydation 1210 f.; Eig., Schmelzp., Salze 1211.

Benzochinon: Verh. gegen Phosphorchlorür 1002; Verh. gegen Phenylhydrazin 1002.

Benzochinondimethylanilenimid: Identität mit Phenolblau 840.

Bensoë: Untersch. von Ammoniakgummiharz 1636.

Benzoësäure: Bild. aus Graphitelektroden bei der Elektrolyse von wässerigem Ammoniak 224; Verh. gegen Thionylchlorid 298, gegen Diphenylamin 678, gegen Aethylanilin, gegen Anilin und Chlorzink 682; Unters. der aus Benzoë, Harn und Toluol dargestellten 1122 f.; Verh. gegen schmelzendes Kali 1133; Entstehung der Homologen bei der Fäulnis 1506; Prüf. 1607.

Benzoësäure-Hexyläther: Darst., Siedep., sp. G., Eig. 863.

Benzoësäure-Methyläther: Siedep. 181.

Benzoësëure-Styrolenëther: Darst. 535 f.; Eig., Bild. 536.

Benzoësäuren : substituirte, Unters. 1123 bis 1133.

Benzoës. Natrium: Verh. zusammen mit Natriumäthylat gegen Kohlenoxyd 842; Lösl. in Weingeist 1607.

Benzoïn: Verh. gegen erhitztes Bleioxyd 988, gegen Hydroxylamin 989; Bild. aus Benzil 991; Verh. gegen Diazobenzolsulfosäure 1604.

Benzol: Massenwirk. bei der Nitrirung 22; Verhältnis der in gleichen Zeiten erfolgten Volumabnahme desselben, im Vergleich zu Chloroform und Schwefelkohlenstoff, zum Molekularvolumen 47; Nichtvork. von Doppelbindungen in demselben 63; Molekularvolum 63; Verdampfungspunkt 100; elektrolytisches Verh. 223; Aenderung des Brechungsindex 285; Oxydation, Verh. gegen ausgeglühtes Palladium 269; Verh. zu Stickstoffdioxyd-Schwefelkohlenstoff 307; Bild. 337; Umsetzung mit Chlorpikrin, Ersatz durch Toluol oder Cymol in den Verbb. mit Aluminiumbromid 466; Const. 531 f.; Verh. gegen Allylchlorid 542; Bild. bei der Synthese des  $\gamma$ -Aethylpyridins 669; Formel 670; Einw. auf p-Mononitrobenzylalkohol 868; Bild. aus Phenol 875; Chlor- und Bromoxylderivate 898 bis 896; Oxydation zu Phenol im Organismus 1430 f.; Oxydation zu Phenol durch Blut 1449; Gewg. von Rohbenzol ans Vork. im Steinkohlengas 1753; galizischen Petroleum 1760; Ursache der Indopheninreaction, Vork. von Thiophen im Theerbenzol des Handels 1769 f.; Gewg. von Thiophen aus Theerbenzol 1770.

Benzolazo-α-naphtol : Zus., Rig., Schmelzp., Verh. gegen Salzsäuregas 794.

Benzolazo-β-naphtol: Eig., Schmelsp., Lösl., Verh. gegen Chlor- und Bromwasserstoffsäure, salzs. Salz, Verh. gegen Salzsäuregas, gegen Zinnchlorür 794.

β-Benzolazoresorcin (Dioxyazobenzol): vergeblich versuchte Darst. 791.

Benzolazoresorcin-Ammonium: Darst,

Rig., Verh. beim Erhitzen, gegen Salzsäure 791.

Benzol-Chloraluminium: Darst. 542.

m-Bensoldisulfochlorid: Bild. bei der Einw. von Pyrosulfurylchlorid auf bensolsulfos. Natrium 296.

Benzolhypothese: Existens einer dritten Monobromphtalsäure 605.

Benzolmonosulfosaureamid : Bild., Zus. 1242.

Bensolmonosulfos. Natrium: Verh. gegen Schwefelsäure und Alkohol 1286.

Benzolsulfo-o-amidoanilid : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1247.

Benzolsulfo-m-amido-p-toluid : Zus. 1247; Darst. 1247 f.; Eig., Schmelzp. 1248.

Bensolsulfoanilid: Nitro- und Amidoderivate 1245 bis 1247.

Benzolsulfo-m-dinitro-p-toluid : Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 1247.

Benzolsulfo-m-nitroanilid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1246.

Benzolsulfo-o-nitroanilid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1246.

Benzolsulfo-p-nitroanilid : Darst., Eig., Schmelsp. 1246.

Benzolsulfo-m-nitro-p-toluid : Zus., Schmelzp. 1246; Darst. 1246 f.; Eig. 1247.

Bensolsulfosäure: Affinitätswirk. gegen Methyl und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21.

Bensolsulfo-p-toluid: Nitro- und Amidoderivate 1245 bis 1248.

Benzonitril: Verh. gegen Antimonchlorid 466; Umwandl. in Perbrombenzonitril 598 f.; Darst. 877; Einw. auf Benzil 993; Verh. im Thierkörper 1473.

Benzophenol: Siedep., Dampfspannung 180; siehe Phenol.

Benzophenon: Unters. von Derivaten desselben 982; Bild. 988.

Benzophenylnitril: Darst. einer ähnlichen Substanz beim Erhitzen von Benzoësäure und Anilin mit Chlorzink 682.

Benzotrichlorid: Verh. gegen Zinkäthyl 545 f.; Verh. gegen Diphenylamin 679; Verh. gegen Phenole and aromatische Amine 694; Einw. auf Chinolin und Chinaldin 1314; Farbstoffbild. mit Chinolin- und Pyridinbasen 1806 f., mit Chinaldinderivaten 1809.

Benzoylacetessigäther : Zers. durch Säuren, durch Wasser 983.

Benzoylaceton: Darst. 983 f.; Eig., Schmelzp., Salze, Zers., Verb. mit Phenylhydrazin 984.

Benzoylaceton-Silber: Eig. 984.

Benzoylacetoxim: Zus. 632; Darst. 632 f.; Eig., Schmelzp., Verh. 633.

Benzoyläthylanisylhydroxylamin:
Darst., Schmelzp., Zus., Krystallf.,
Eig., Verh. gegen Kali, beim Erhitzen mit Salzsäure 728; Chloroplatinat, Zers. bei der Destillation
729.

Benzoylameisensäure: Bild. aus Benzoylcarbinol 537.

Benzoyl-p-amidodinitrophenol, siehe Dinitrobenzoylamidophenol.

Benzoyl- $\alpha$ -amido- $\beta$ -naphtol : Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitsen 905.

o-Benzoylamidophenol: Umlagerung in Anhydrobenzamidophenol, Darst. 911f.

α-Benzoyl-m-amidosalicylsäure : Darst., Schmelsp., Eig., Salze, Verh. gegen Salpetersäure 907.

α-Benzoyl-m-amidosalicyls. Baryum : Darst., Eig. 907.

Benzoylamido-m-toluyleäure : Darst., Eig. 713.

Benzoylanisyläthylhydroxylamine: Darst. 726 bis 730.

Benzoylanthranilsäure : Darst., Schmelzp. 702.

m-Benzoylbenzoësäure : Darst., Schmelzp. 558.

m-Benzoylbenzoësäure-Methyläther: Darst., Eig., Schmelzp. 553.

m-Benzoylbenzoësaures Silber: Eig. 558.

Benzoylcarbinol: Darst., Eig., Verb. mit saurem schwefligs. Kali, Verh. gegen Natronlauge, gegen Salzsäure, Oxydation 587; Verh. gegen Blausäure 871; Verh. gegen Hydroxylamin 981.

Benzoylcarbinol-Cyanhydrin: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Salzsäure 871.

Benzoylchlorid: Siedep. 131; Verh. gegen Natriumamalgam 994.

Benzoylcyanid: Verh. gegen Hydroxylamin 1023. Bonsoyldiathylanilin: Darst., Eig., Schmelsp. 695.

Benzoyldiamidoacetylamidoessigsaure: Darst., Schmelsp., Zus., Silbersals 1041.

Benzoyldioxybenzophenon: Zus., Eig., Schmelzp. 987.

Benzoylessigcarbonsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 1214.

Benseylessigsäure : Zus., Eig., Zers. beim Erhitsen 1200.

Benzoylessigsäure-Aethyläther: Verh. gegen Trimethylenbromid und Natriumäthylat 1015 ff., gegen Phenole 1065, 1067 f.; Darst., Rig., Siedep., Verh. gegen Natrium 1199.

Benzoylessigs. Silber: Zus. 1200.

Benzoylimidozimmtsäure : Krystalff. 1177; Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Salssäure, mit Kalihydrat 1202.

Bensoylimidosimmtsäureanhydrid:
Darst., Eig., Schmelsp., Zus., Verh.
beim Erhitzen mit verdünnten Sturen
1202.

Ather: Darst., Eig., Verseifung 1122.

Benzoylmalonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1122.

Benseylmesitylen: Zus., Darst., Kig., Schmelzp. 995.

Benzoyl-β-Methylumbelliferon : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1066.

Benseylparaleukanilin : Darst., Rig., Schmelzp. 559.

Bensoyltetrahydrochinolin : Eig., Schmelzp. 1321.

Benzoyltetramethylen: Darst., Zus., Eig., Siedep., Verh. gegen Brom 1017.

Benzoyltetramethylencarbonsaure:
Darst., Zus. 1016; Eig., Schmelzp.,
Verh. beim Erhitzen 1017; Krystallf.
1219.

Benzoyketramethylencarbonsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen alkoholisches Kali 1016.

Benzoyltetramethylencarbons. Silber: Darst., Zus. 1017.

Bensoyl-o-tolyl- $\beta$ -naphtylamin : Darst., Eig., Schmelzp. 948.

Bensoyl-p-tolyl- $\beta$ -naphtylamin : Darst., Eig., Schmelsp. 942.

Benzeyltrimethylen : Darst, Zus., Eig., Siedep. 1018.

Bensoyltrimethylenearbonsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitsen 1018; Krystallf. 1219.

Benzoyltrimethylenearbons. Silber Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Aethyljodid 1018.

β-Benspinskolin: Umwandl. in Tetraphenyläthan 568.

Benzylacetessigsäure-Aethyläther: Verk. gegen Schwefelsäure 1218.

Benzylacetoxim: Verh. gegen Bauren, gegen Reductionsmittel, Censt. 607; Zus., Darst., Eig., Siedep., Verh. gegen Chlorwasserstoffgas 688.

Benzyläthyläther: Verh. gegen Phopphorsäureanhydrid 577.

Benzylamidobenzoësaure : Bild., Zus, Eig., Schmelzp. 1322.

Benzylamin: Spaltung im Thierkorper 1441.

Bensylarbutin: Darst., Zus., Eg, Schmelsp., Lösl., Verh. gegen Mintralsäuren 1367.

Bensylchlorid: Molekularvolum 64; therm. Ausdehnung 124; Verh. gegen salzs. Hydroxylamin 628.

Benzyldinitrohydrochinon, siehe Dinitrohydrochinon-Benzyläther.

Bensyldiphonylamin: Verh. gegen Diasonaphtalinsulfosäure 776.

Benzylglyoxalin: Darst., Zus., Eig., Siedep., Schmelsp. 648; Platinuls 648 f.

Bensylhydrochinon: Bild. aus Bensylarbutin 1867.

Bensylhydroxylamin: Bild., Const. 607; Darst. 688.

Benzylidenaceton: Verh. gegen Hypochlorite, Hypobromite und Hypojodite 1701.

Bensylidenchinaldin: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Salze, Verh. bei der Oxydation 1809.

Benzylidenchlorid: Verh. gegen Zinkäthyl 546.

Bensylidenpiperylhydrasin: Zus., Darst., Schmelsp., Eig., Verh. gegen Sturen

Bensylmalonshure: Bild. 969.

Bensylmonosulfosiure: Derivate 1271 bis 1277.

Bensylmenosulfos. Baryum: Darst, Verh. gegen Salpetersture 1271. α-Benzylnaphtalin: Verh. gegen verdünnte Salpetersäure und bei der Oxydation, Darst., Eig., Lösl., Schmelzp., Siedep., sp. G. 574.

β-Benzylnaphtalin: Darst., Eig., Lösl., Schmelzp., Siedep., sp. G., Verh. gegen verdünnte Salpetersäure und bei der Oxydation 574.

Bensylnitroarbutin: Zus., Eig., Schmelzp. 1368.

Bensylnitrohydrochinon: Zus., Eig., Schmelzp., Salze 1868.

Bensylnitrosomalonsäure: Verh. gegen Jodwasserstoffsäure 1054.

Benzylphenol, siehe p-Monooxydiphenylmethan.

Bensylphenylsulfonessigsäure - Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelp., Verh. gegen Natriumäthylat und Bensylchlorid 1036, beim Erhitzen mit alkoholischem Natron 1037.

m-Benzyltoluol: Unters. der Derivate 552 bis 554; Siedep. 553.

Berberin: Zus., Verh. gegen übermangans. Kalium 1352; Verh. bei der Destillation mit Kalihydrat 1853; Vork. in Nandina domestica und in Orixa japonica 1411; Farbenreaction mit Vanadinschwefelsäure 1618.

Berberinmethyljodid: Zus., Eig. 1858. Bergkrystall: Thermo-, Actino- und Piëzoëlektricität 199.

Bergkrystalle: Beschreibung gewundensr 1888.

Bernstein: Sublimation im Vacuum 183; Beschreibung eines Stückes 1909.

Bernsteinsäure: Verh. gegen Acetamid
16; Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid, Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Affinitätswirkung gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat, 22; sp. W. 118; Einw. auf Acetessigäther 1064 f.; Bild. bei der Spaltpilzgährung aus glycerins. Calcium und Mannit 1506.

Bernsteinsäure-Diäthyläther: Ausdehnungscoëfficient 69; sp. V. 70.

Bernsteinsäure-Dimethyläther: Ausdehnungscoöfficient 69; sp. V. 70.

Bernsteinsäure-Methyläthyläther: Ausdehnungscoëfficient 69; sp. V. 70.

Bernsteins. Kalium, neutrales: Zus., Eig., Krystallf. 1081.

Bernsteins. Kalium, saures : Eig., Zus. 1081.

Beryll: Anal. 1894.

Beryllerde: Verh. gegen saures oxals. Kalium und saures oxals. Ammonium 1045.

Beryllium: Atomvolum und Affinität 26; Atomgewicht, sp. W. 35 f.; Spectrum 246.

Bessemer Convertor: Anal. des Futters 1668; basisches Futter für Bessemerbirnen 1665; Vortrag über denselben 1668; Gewg. von Kupfer in demselben 1677 f.

Bessemer-Process: basischer und saurer, Methoden 1668 f.; Behandlung des Kupfersteins in der Birne 1676.

Beta vulgaris: Best. von Rohrzucker und Invertzucker 1891.

Betula alba, siehe Birke.

Betula lenta: Unters. des Oeles 1424; Darst. von Wintergrünöl 1723.

Biderivate, siehe Diderivate. Bienenwachs, siehe Wachs.

Bier: Gehalt an höheren Alkoholen 1500; Unters. der Krankheiten, Unters. der "Biertrübung" 1508; Best. des Stickstoffs 1589; Alkoholbest. 1601; Anal. mit Hülfe des Ebullioskops, Analysen 1629; Nachw. von schwefliger Säure 1630; Gehalt an Glycerin und Alkohol 1741 f.; Unters. von Herkules-Malzwein, Alter von Bieren 1742; Einw. auf Messing 1744. Bierhefe, siehe Hefe.

Biertreber: Aufbewahrung, Anw. als Futtermittel 1717.

Bierwürze: Unters. 1742.

Biguanid (Guanylguanidin): Salze desselben, Verh. gegen Schwefelsäure 486; Const. 486 f.

Bilifuscin: Absorptionsspectrum 1458. Bilihumin: Absorptionsspectrum 1458. Biliprasin: Absorptionsspectrum 1458.

Bilirubin: Farbenreaction 1457; Absorptionsspectrum 1458; Verh. gegen Diazobenzolsulfosäure 1650 f.

Biliverdin: Farbenreaction 1457; Absorptionsspectrum 1458.

Bimsstein, Absorption von Schwefeldioxyd 141.

Biotit: Verh. gegen Citronensaure 1825; Anal. 1885; Umrandungen, Unters. 1918.

Birke (Betula alba): Anal. der Samenasche 1395; Feuchtigkeit, Aschenbestandth. und Zus. des Holzes 1773; Verbrennungswärme des Holzes 1774. Birkenöl: Eig., sp. G., Siedep., Identität mit Salicylsäure-Methyläther 1424.

Birkenrindetheer: Darst. von Picamar aus demselben 945 f.

Bismuthum subnitricum: Prüf. auf Arsen 1574, 1575 f.

Bister: Aetsung durch Hydroxylamin 1786; Manganbister 1788.

Bittermandelöl, siehe Benzaldehyd.

Bitterstoffe: Darst, zweier aus Nerium odorum 1416.

Bitumen: Best. in Asphaltpflagtern 1601; Ursprung in verschieden alten Schichten Nordamerikas 1908; Anal. 1909.

Biuret: vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Unters. 252; Unters. der Reaction 1384 f.

Biuretdicyanamid: Darst, Eig. 485. Blätter: Unters. des Aschengehaltes 1894 f.

Blattgold: Verh. gegen Chlor 279.

Blauhels: Anw. zur Prüf. auf frein Säure im Papier 1778; Verarbeitung auf Hämatoxylin 1798, auf Noir und Bleu impérial 1794.

Blauöl, siehe Cörulignol.

Blausaure, siehe Cyanwasserstoffsaure.

Blei : Verh. gegen Zinkamalgam 11; Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Arsen und Schwefel durch Druck 28 f.; Verh. beim Schmelzen 51; Modulus der Dichte 62; Elasticitat, sp. G. 101; Destillation im Vacuum 182; elektromotorische Kraft der Legirung mit Zinn 207; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Bild. von Bleioxyd mittelst Kohlensäure und Kohlenoxyd 336; schwammiges, Verh. gegen chlors, und salpeters. Kalium 390; Best durch Elektrolyse 1512 ff., 1514; Zers. der Lösungen seiner Salze durch den galvanischen Strom 1512 f.; Nachw. von Wismuth durch Elektrolyse 1514; Nachw. und Best in Eisenerzen durch Elektrolyse 1514 f.; Verh. der Lösungen gegen unterschwefligs. Alkalien 1520; Nichtverhinderung des Leuchtens des Phosphors im Mitscherlich'schen Apparate durch Bleisalze 1541; Trennung der Vanadinsäure von Blei 1577 f.; Nachw. im salpeters. Silber 1581; Verbleiung eiserner Gegenstände 1679; Verh. gegen organische

Sauren 1681; Fundort 1828; relative Elasticität 1918.

Bleicherei: Werthbest. des Chlors in Bleichpulvern mittelst Eisenchlorürlösung 1529; Bleichverfahren mittelst Kaliumpermanganat 1781, mittelst Baryumsuperoxyd 1781 f., mittelst der Superoxyde von Strontium und Calcium, Bleichen und Färben von Baumwolle (Cellulose) 1782 f.; Bleichen von Thierfasern 1783 f.

Bleierzschliege, Oberharzer : Verarbeitung 1678.

Bleiglätte: Gewg. ans Bleirauch 1678;

siehe Bleioxyd.

Bleiglanz: Verh. gegen den galvanischen Strom 214; Einw. auf Quecksilberchlorid 394; Verarbeitung des
daraus sich entwickelnden Bleiranches
auf Bleiglätte oder Mennige 1678;
Pseudomorphosen von Zinkblende
nach Bleiglanz 1912; Pseudomorphosen von Weifsbleiers nach Bleiglanz 1914.

Bleiglas: Uebergang des farblosen in

schweizes \$39.

Bleiglasuren: Herstellung, Zus., Verh. 1711.

Bleihyperoxyd (Bleisuperoxyd): Absorption von schwefliger Säure und Untersalpetersäure 1536.

Bleihyperoxydkali : Darst., Eig., Krystallf. 392.

Bleikammerabsatz: Untera. 1686. Bleikammerkrystalle: Bild. 308.

Bleioxybromid (Pb<sub>2</sub>OBr<sub>2</sub>): Darst., Eig., Verb. 894.

Bleioxybromide: Bildungswärmen 165 f. Bleioxychlorid (Ph<sub>2</sub>OCh<sub>2</sub>): Derst., Eig., Verh. 393.

Bleioxychloride: Bildungswärmen 165.

Bioloxyd: Verh. gegen Chlorcalcium, gegen salpetersaures Calcium, gegen Cadmiumnitrat 389, gegen Alkalies 892; Anw. einer Lösungin Alkalielauge zur Wiedergewg. von Zinn zus Metallabfällen 1665; Anw. zur Herstellung von ätzenden und kohlens. Alkalien 1687; siehe auch Bieiglätte.

Bleioxyd, gelbes: Darst, Eig. 390 f., sp. G., Krystallf., Verb. beim Erwarmen 391; Zus., Const. 392.

Bleioxyd, rothes: Darst., Eig., sp. G., Krystallf., Verh. beim Erhitzen 391; Zus., Const. 392. Bleirauch: Verarbeitung auf Bleiglätte oder Mennige 1678.

Bleisalse: Verh. gegen Alkalien 892; siehe Blei.

Bleivitriol: krystallographische Unters. 1854; Pseudomorphosen von Weißbleierz nach Bleivitriol 1914.

Blende: Doppelbrechung, Einfluss der Wärme auf die Doppelbrechung 9; Pyroëlektricität 199.

Bleu impérial, Darst 1794.

Blut: Absorptionsspectrum 251; Unters. der oxydirenden Wirk. außerhalb des Körpers 1449; Unters. der Alkalescenz 1449 f., Kohlensäuregehalt bei Einführung anorganischer und organischer Körper 1450; Beitrag zur physikalischen Chemie desselben 1451; Unters. des Oxyhämoglobins im Pferdeblut 1451 f.; Unters. des Hämoglobins im Hundeblut 1452; Nachw. auf gewaschenen Kleidungsstücken, Best. von Chloroform im Blute anästhesirter Thiere 1640; Best. des Harnstoffs 1640 f.

Blutlaugensals: Best. des Gehaltes der Schmelse an Ferrocyankalium 1699; Anw. zur Herstellung eines Sprengsteffes 1705; siehe Ferrocyanhalium.

Bode : Anal. des Wassers 1668.

Boden: Methode sum Nachw. der Mikrokosmen 1526.

Boden (Ackerboden): Verh. gegen sinksulfat- und kochsalzhaltiges Wasser 1714; Unters. von japanischem 1714 f.; Anw. der Dialyse zu Bodenanalysen 1715.

Bolschoi: Anal. des Quellwassers 1947. Ber: Atomvolum und Affinität 26; Verwandtschaft zum Chlor und Brom 27; Erectzung des Kohlenstoffs im Gusseisen 220; Spectrum 246.

Bor, krystallisirtes: Nebenproducte bei der Darst. (Reduction der Borsäure durch Aluminium) 839 bis 841.

Boracit: Krystallisation bei gewöhnlicher und erhöhter Temperatur (Dimorphismus) 8; Doppelbrechung, Einfluß der Wärme auf die Doppelbrechung desselben, Veränderung der Molekularstructur desselben durch die Wärme 9; Pyroëlektricität 199.

Borax : Best. des Natrons 1516; Anw. sur Bleicherei 1781.

Bordeauxreth: Nachw. im Rothwein 1628.

Bordeciwolframs. Baryum: Darst. 384 f.; Krystallf., Zus., Zers. mit Salzsäure 385. Borduodeciwolframsäure: Darst., Umwandl. in Wolframborsäure 384.

Borduodeciwolframs. Baryum-Kalium:

Darst., Zus. 884.

Bordnodesiwolfrems Kelinm : Derst

Borduodeciwolframs. Kalium: Darst., Krystalif., Zus. 884.

Boreisen: Bild. bei der Elektrolyse 220. Borfluorkalium: Zers. beim Abdampfen

mit Ammoniak 1551.

Borneol: Const. 680; Darst. 1000; physiologische Wirk., Umwandl. im

Organismus 1487.

Borneolglycuronsaure: Bild. im Thierkörper, Verh. gegen verdünnte Schwefelsaure 1487.

Boronatrocalcit (Ulexit): Anal. 1849.

Borosilicate: Best. der Borsaure 1551.

Borsture: elektrolytisches Verh. 222 f.;
Reduction durch Aluminium 889 bis
\$41; Grenzverdünnung zur Fällung
des colloidalen Schwefelantintons 414;
Verh. der kochenden Lösung gegen
Schleimsäure 1097; Anw. in der Alkalimetrie 1518 f.; Best. in Borosilicaten, Trennung von Kieselsäure
1551 f.; Titration 1552; Best. der
Alkalien bei Gegenwart von Borsäure
1558; Einfluß von mit derselben
conservirten Speisen auf den mensoklichen Organismus 1724; Vork. in
der Mutterlauge von Bex, Schweis
1826.

Borsäureäther : wahrscheinliche Bild. 858.

Bors. Baryum, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 843.

Bors. Cadmium, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 848 f.

Bors. Calcium, krystallisirtes: Darst.
auf nassem Wege 841 L; Verb. mit
Ammoniak 843.

Bors. Kobalt, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 848.

Bore. Kupfer, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 342 f.

Bors. Magnesium, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 348.

Bors. Mangan: Zus. 872.

Bors. Natrium: Mischkrystalle mit chlorsaurem Natrium, mit unterschwesligsaurem Natrium 8.

Bors. Nickel, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 848.

Bors. Salze, krystallisirte: Darst. auf nassem Wege 341 bis 343.

Bors. Salze, saure, siehe die entsprechenden dibors. Salze.

Bors. Strontium, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 348.

Bors. Zink, krystallisirtes: Darst. auf nassem Wege 342 f.; Verb. mit Ammoniak 343.

Borwolframsäure: Isomorphismus mit borwolframsaurem Natrium und Silicowolframsäure 7.

Borwolframsäuren: Unters. 384.

Borwolframs. Natrium: Isomorphismus mit Borwolframsäure und Silicowolframsäure 7.

Bosnien: Unters. der dortigen Kohlen 1908.

Botryogen: Unters. 1855 f.

Branntwein: Best. des Fuselöles 1602.

Branntweine: Unters., Best. von Weingeist, Säure, Kalk und Kupfer 1624 f.

Brasilin: Anw. der Lösung zur Nachw. freier Schwefelsäure neben organischen Säuren 1605.

Brassica oleracea cauliflora: Best. von Rohrsucker und Invertzucker 1391. Brancrei: Benetheilung der Brancerste

Brauerei: Beurtheilung der Braugerste 1744.

Brauneisen: Verh. gegen Citronensäure 1825.

Brauneisenstein: Unters. 1845.

Braunit: Krystallf. 365.

Braunkohle: mikroskopische Unters. einer russischen 1907.

Brechweinstein, siehe weins. Antimonoxyd-Kalium.

Brenzchinovasäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1370.

Brenzkatechin: Einw. auf Dibromchinonchlorimid 840.

Brenskatechin-Dibenzyläther (Dibenzylbrenzcatechin): Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Salpetersäure 915.

Brenzschleimsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 958, gegen Brom 1091. Brenzschleimsäureäther: Bild. 991.

Brenztraubensäure: Affinitätswirkung gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 22; Verbb. mit Phenyl- und Methylphenylhydrazin 804 ff.; Einw. auf Indoxyl 884; "Indogenid" 885; Condensation mit Phenolen 1050 ff.

Brenztraubens. Anilin: Bild. 1052 f.; Verh. beim Kochen mit Wasser 1053. Brenzweinsäurechlorid: Darst., Verh. gegen Eisessig und Natriumamalgam 1092; Zus. und Eig. der hierbei entstehenden Verb. 1092 f.

Brillantgrün (Diäthylanilingrün, Tetraäthyldiamidotriphenylcarbinol): Darst., Eig., Salze 694; Reduction 694 f.; Verh. gegen Salzsäure 695.

British Gum: Darst. aus Maisstärke 1788.

Brochantit: Anal. 1856.

Brom: Atomvolum and Affinität 26; Verwandtschaft zum Phosphor, Bor und Silicium 27; Modulus der Dichte 62; elektrooptisches Verh. 196; Absorptionsspectrum des Dampfes 247; Nachw. neben Jod und Chlor 1530; Best. neben Schwefelwasserstoff 1551, bei Gegenwart großer Mengen von Chloriden 1583 f.; Prüf. auf Jod neben Brom und Chlor 1584; Fallung des Mangans aus ammoniakalischer Lösung durch einen mit Bromdämpfen beladenen Luftstrom 1566; Verdrängung aus Bromsilber durch Joddampf 1582; Darst. von Kohlenstofftetrabromid, Bromoform and Chlorobromoform aus einem Nebenproducte bei der Fabrikation 1683; Anw. als Desinfectionsmittel 1728.

Bromacetessigester: Unters. der Kupferverbindungen 1062.

Bromacetophenon: Verh. gegen Diäthylanilin 982 f.

Bromalkali: Nachw. neben Chloralkali 1538.

Bromaluminium (Bromid): Erklärung der Einw. auf Kohlenwasserstoffe 466; Wirk. auf Kohlenwasserstoffe 532.

Bromammonium: Lösung und sp. G. 87 f.

Bromammonium-Brommagnesium, siehe Brommagnesium-Bromammonium.

Bromamylen: Bild. 961.

Bromanil: Umwandl. in Perbrombensol 593.

Bromantimon (Bromür): Verh. gegen Chlorkalium 410 f.

Brombaryum: Verh. gegen Chlor-silber 13.

Bromblei: sp. G. 51; Lösl. in Bromwasserstoffsäure 165.

Bromblei, basisches: Darst, Eig. und Zus. mehrerer Verbb. 394.

Bromblei-Bromammonium: Darst., Eig. und Zus. mehrerer Verbb. 394.

Bromcadmium: Verhalten gegen Chlorsilber 18; sp. G. 51; Berechnung der Dichte der Lösung, Beziehungen der Dichte zur Molekülzahl 61; elektrisches Leitungsvermögen 216.

Bromcalcium: Verh. gegen Chlor-silber 18.

Bromgold-Bromkalium: Zus. 425; Darst. 425 f.; Eig., Krystallf., Lösl., Verh. gegen Aether, gegen Schwefeldioxyd 426; gegen kohlens. Kalium 426 f.; gegen saures kohlens. Kalium 427.

Bromhydroxyl-Bromdehydropiperylurethan: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitsen mit Salssäure 1831.

Bromkalium: Verh. gegen Chlorsilber 13; Contraction 87; Lösl. 88 f.; Schmelzp. und Lösl. 98; Elasticität, sp. G. 101; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Einfluß auf den Stoffwechsel 1437.

Bromkalium-Bromkalium, siehe Brommagnesium-Bromkalium.

Bromkalium-Bromsilber, siehe Bromsilber-Bromkalium.

Bromlithium: Verh. gegen Chlorsilber 18.

Brommagnesium: Verh. gegen Chlorsilber 18; Bild., Darst., Eig., Zers. durch Sauerstoff, Verh. gegen Wasser 851 f.

Brommagnesium-Bromammonium: Zus., Darst., Krystallf. 852.

Brommagnesium-Bromkalium: Zus., Krystallf., Darst. 852.

Brommagnesiumhydrat: Zus., Krystallf., Eig. 852.

Bromnaphtalin : Molekularrefraction 288 f.

Bromnatrium: Verh. gegen Chlorsilber 18; Contraction 87; Lösl. 88 f.

Bromnitrofiuoresceïnnatrium (Safrosin):
Absorptions- und Fluorescenzspectrum
250.

Bromoform: Gewg. 1688; Verh. im Thierkörper 1478 f.

Bromopuspuseorhodium-Platinbromid: Zus., Darst., Eig. 448.

Bromopurpureorhodium-Silioiumfluorid: Zus., Eig., Lösl. 448.

Bromphosphonium: Dissociation 187 f. Bromphosphor (Tribromid): Zers. mit Phosphorwasserstoff 324.

Brompurpureorhodiumbromid : Zus., Darst., Krystallf. 447; Eig. 447 f.; sp. G., Lösl., Verh. gegen Resgentien 448.

Brompurpureorhodiumsalze: Unters. 447 f.

Bromquecksilber (Bromid): elektrisches Leitungsvermögen 216; Verh. gegen Allylen 1297.

Bromsäure: Nachw. 1532; Nachw. von Salpetersäure neben Bromsäure 1540 f.

Broms. Kalium: Verunreinigung durch Bromkalium, Gehaltsbest. 1534.

Broms. Silber: Löslichkeitscoëfficienten in Ammoniaklösungen, Wasser und Salpetersäure 1532.

Bromsilber: Verh. gegen Jodkalium
13; Bildungswärme 159 f.; Bildungswärme bei der Doppelzersetzung 162;
Modificationen: blau-empfindliches,
indigo-empfindliches 258; Löslichkeitscoöfficienten in Ammoniaklösungen 1532; Einw. von Ammoniaklösung auf Mischungen mit Chlorsilber 1533; Bild. aus Jod- und
Chlorsilber 1582.

Bromsilber-Bromkalium: Bildungswarme 160 f.

Bromsilbergelatine: Darst. 1823.

Bromsilber-salpeters. Silber: Bild. 586, Bromstrontium: Verh. gegen Chlor-: silber 18.

Bromthallium: sp. G. 51.

p-Bromtoluol: Verh. gegen Ferricyankalium 464.

Bromwasserstoff: Affinitätswirkung gegen Methyl- und Aethylacetat; Lösl. für Calciumoxalat 21; Verhältnis der sp. W. 187; Neutralisationswärme durch Cadmiumoxyd 150; Bildungswärme 156.

Bromwasserstoffsäure: Verh. gegen Acetamid 16; beschleunigendes Moment bei der Umsetzung desselben mit Acetamid 17; Affinitätsgröße bei der Einw. auf Acetamid, Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Darst. für pharmaceutische Zwecke 283 f.; Best. neben Schwefel-

wasserstoff 1528; Best. in schwefelwasserstoffhaltiger Lösung 1580 f.; Nachw. 1582; Darst. 1534; Nachw. von Salpetersäure neben Bromwasserstoffsäure 1540 f.

Bromwasserstoffsäure - Aniluvitoninsäure : Eig., Verh. beim Erhitzen mit Kalk 1219.

Bromwasserstoffsäure - Pyrokomenaminsäure : Zus., Eig. 1104.

Bromwasserstoffs. AethylendichinoII: Zus., Eig. 1811.

Bromwasserstoffs. Amidoïmidomethanäthylensulfid: Bild., Zus., Eig. 494.

Bromwasserstoffs.  $\alpha$ -Amido-m-xylol: Bild., Eig., Acetylverb. 686.

Bromwasserstoffs. Chinin, officinelles, siehe Chininum hydrobromatum.

Bromwass erstoffs. Cinchonamin: Zus. 1850.

Bromwasserstoffs. Dimethyl-m-mono-chloranilin: Eig. 709.

Bromwasserstoffs. Diphenylweinsäureamid: Darst., Zus., Schmelzp. 992.

Bromwasserstoffs. Gelsemin: Zus., Eig. 1354.

Bromwasserstoffs.  $\alpha$ -Monoamido-m-xy-lol: Umwandl. in Dimethylxylidin 709.

Bromwasserstoffs. p-Monobromanilin: Eig 686.

Bromwasserstoffs. m - Monochloranilin: Eig. 686; Verh. gegen Methylalkorhol 709.

Bromwasserstoffs. m-Mononitroanilin: Eig. 686.

Bromwasserstoffs. p - Mononitroanilin : Eig. 686.

Bromwasserstoffs. m-Phenetidin: Eig., Chlorostannat 686; Verh. gegen Methylalkohol 709.

Bromwasserstoffs. Pseudophenanthrolin: Bild., Zus., Eig. 746.

Bromwasserstoffs. Pseudophenanthrolindibromid: wahrscheinliche Bild. 745 f.; Zus. 746.

Bromwasserstoffs. Tetratrimethylenpentamin: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Kalilauge 857.

Bromwasserstoffs. Tetratrimethylenpentamin-Goldbromid: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Schwefelwasserstoff

Bromwasserstoffs. Theobromin: Zus., Eig. 1885.

Bromwasserstoffs. o-Toluidin: Eig. 685. Bromwasserstoffs. p-Toluidin: Eig. 686 f. Bromwasserstoffs. Toluolsulfoamin: Eig. 1268.

Bromvasserstoffs. Triacetonin: Eig. 661. Bromvasserstoffs. Tribromanilin: Darst.,

Eig., Schmelzp., Zers. 696.

Bromwismuth (Bromid): Verh. gegen Chlorkalium 411.

Bromzink: Verhalten gegen Chlorsilber 13; Zus. der durch Lösen in Ammoniak erhaltenen Verb. 887; Verbb. mit Ammoniak, Darst., Zus., Eig. 387 f.

Bromsink-Ammoniak: Darst., Zus., Eig. mehrerer Verbb. 887 f.

Bromzink, basisches: Darst., Zus., Eig. mehrerer Verbb. 387 f.; vergl. Oxybromide des Zinks.

Bronolith: Unters. 1705 f.

Bronsen, siehe Wolframbronsen.

Bronzit: krystallographische Unters, mikroskopische Untersch. von Augit 1888.

Brot: Bereitung in Venezuela, Untender Gährung 1504 f.; Vork. von Kupfer 1623; Veränderungen während des Backens 1733; Prüf. auf Mutterkorn 1746.

Brucin: Darst. von Strychnin aus unreinem Brucin, Verh. gegen alkalische Oxydationsmittel, beim Erhitzen mit Salzsäure, mit Jodwasserstoff 1348; Anw. zur Nachw. von Zinn 1578; Verh. gegen Bromwasser 1611, gegen Natriumsulfantimesist 1612; Trennung von Strychnin 1615 f.

Brutit: Anal., krystallographisebe Unters. 1844; Anal. eines mangarhaltigen 1845.

Brunnenwasser: siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Brustdrüsengewebe: Einw. auf Oisomargarin 1729.

Buche (Fagus silvatica): Fenchtigkeit, Aschenhestandth. und Zus. des Holzes 1773; Verbreunungswärme des Holzes 1774.

Buchenholstheer: Darst. von Cörulignol aus den hochsiedenden Theilen desselben 944; Darst. von Picamar aus demselben 945 f.

Buchit: Unters. 1919, Analysen 1920; Verh. gegen Natriumcarbonat 1921, gegen Alkalicarbonate 1933. Ruena magnifolia : Cuprearinde aua derselben 1409.

Bündelgerüst : Best. in den Muskeln 1428 f.

Bürette: für Flüssigkeiten, welche Kautschuk angreifen, Gas- und Heberbürette 1658.

Bulgarien: Anal. der Schwefelquelle von Sophia 1946.

Burton: Unters. des Wassers 1744.

Bussole: elektrische Construction 200.

Bustit: Bestandth. als Meteorit 1951.

Butan: Darst. 500.

Butenylglycerin: Bild. 957.

Butonhexacarbonsaure - Aethyläther : Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1019.

Butter: Gehalt der Ziegenbutter an "wasserunköslichen" Fettsäuren 1492; sp. G. 1645; Gebrauch bei der Fabrikation von Kunstbutter 1646; Gebrauchswerth der natürlichen gegentiber der Kunstbutter 1730; Unters. des Butterfettes 1782; siehe Kunstbutter.

Buttersture: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumozakt 21; Melekularvolum 64; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 64; Abhängigkeit: des Siedep. vom Luftdruck 127; Verh. gegen Thionylchlorid 298; Bild. bei der Cellulosegährung 1502; Gewg. aus vergehrener Zuckerlösung 1713; Bild. in den Milchdräsen 1780.

Buttersäure-Aethyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72; Bild. bei der Vergährung des Zuckers durch Ackererde 1501.

Buttersäure-Amyläther : sp. V. 72. Buttersäure-Isobutyläther : Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Buttersäure-Methyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72; Siedep. 131.

Buttersäure-Propyläther : Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Butters. Alkali: Anw. in der Lederfabrikation 1780.

Butters. Calcium: sp. W. 118.

Butters. Natzium: Molekulazvolum der Lösung 59 f.; Verh. beim Erhitzen mit Benzaldehyd und Essigsäureanhydrid 1116.

Butylacetanilid, siehe Monoacetylmonobutylanilin.

Butylather: Bild. 515.

Butylaldehyd, siehe Butyraldehyd,

Butylalkehol: Molekularvolum 64; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84.

Butylalkohol, normaler: kritische Temperatur 135; Darst. durch Gährung des Glycerins 1501.

Butylalkohol (Gährungs-Butylalkohol): Umwandl. in Butylen 515.

Butylalkohol, tertiärer, siehe Trimethylcarbinol.

β-Butylcarbinjodid (actives Amyljodid): spec. Drehungsvermögen 503.

β-Butylcarbinol (activer Amylalkohol): spec. Drehungsvermögen 503.

Butylchloral: Const. 1058.

Butylchloralhydrat: Bild., Krystallf., Const. 961.

Butylchlorid: Zers. des Rückstandes bei der Darst. 515.

Butylen: Darst. 500, 514 f.; Dichte des fitissigen 515; Unters. der Derivate 515 bis 518; Bild. 592.

Butylendichlorid: Darst. 517; Verh. gegen Chlor 518.

Butylenglycol, siehe  $\beta$ -Butylglycol.

Butylenjodür: Darst., Siedep., Eig. 861.

β-Butylglycol (Bntylenglycol): Darst., Siedep., sp. G., Verh, gegen Phosphorchlorid, gegen Essigsäureanhydrid, gegen Jodwasserstoff 861.

Butyljodid, tertiäres: Verh. gegen Methylalkohol 592.

Butylmethyläthylen, siehe Heptylen. p-Butyltoluol: Vork. in der Harzessenz, Siedep., Eig., optisches Verh., Oxydation 551.

Butyltoluole: Vork. von zwei isomeren in der Harzessenz 549 bis 552.

p-Butyltoluolsulfosäure: Bild. 551.

p-Butyltoluolsulfosaureamid: Darst., Eig., Schmelzp., Oxydation 551.

p-Butyltoluolsulfos. Baryum : Danst., Zus., Eig. 551.

p-Butyltoluolsulfos. Blei : Zus., Eig. 551.

p-Butyltoluolsulfos. Kalium: Zus., Eig. 551.

p-Butyltoluolsulfos. Kupfer: Eig. 551.

p-Butyltoluolsulfos. Natrium, ; Zus., Eig. 551.

Butylwasserstoff: Anw. zur Extraction den Parfüms aus Pflanzen 1762.

Butyraldehyd: Einw. auf m-Monoamidobenzamid 1135. Butyramid: Verh. gegen Zinkäthyl 1020.

Butyranilid, normales: Eig. 685.

Butyrolactoncarbonsaure: Darst., Zus. 1094.

Butyrylchlorid: Siedep. 181.

Buxidin: Darst. aus Buxus sempervirens 1857.

Buxin, siehe Bebeerin.

Buxus sempervirens: Extraction von Alkaloïden, Darst. von Buxidin 1857.

Cacao: Vork. von Caffein im Cacao 1332; Unters. 1408; Kupfergehalt verschiedener Sorten 1632; siehe auch Trinidadeacao.

Cacaool (Cacaobutter): Unters 1421 f. Cadmium: Verdrängung durch Zink aus den Lösungen 12; Affinität und Atomvolum 26; Vereinigung mit Arsen durch Druck 28; Verb. mit Schwefel unter Druck 29; Modulus der Dichte 62; Zähigkeit der Salzlösungen 95; Elasticität, sp. G. 101; Sublimation im Vacuum 132; ultrarothes Emissionsspectrum 244; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Verh. der Lösungen gegen unterschwefligs. Alkalien 1520; Lösl. in den Natriumoder Ammoniumsulfosalzen des Molybdāns, Wolframs, Vanadins, Arsens, Antimons und Zinns 1577.

Cadmiumoxyd: Neutralisationswärme durch Chlor-, Brom- und Jodwasserstoff 150; Verh. gegen salpeters. Blei 389.

Casium: Vork. im Carnallit, in den Salzen von Kalusz. 11.

Caffeïdin: Darst., Zus., Verh. gegen Chromsäuremischung 1383.

Caffeïdincarbonsaure: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen, Salze 1883.

Caffeidincarbons. Cadmium: Zus., Eig. 1838.

Caffeidincarbons. Calcium: Zus., Eig. 1333.

Caffeïdincarbons. Kupfer: Darst., Zus., Eig. 1838.

Caffeïdincarbons. Mangan : Zus., Eig. 1833.

Caffeldinearbons. Quecksilber-Chlorquecksilber: Zus., Eig. 1888.

Caffeldincarbons. Zink : Zus., Eig. 1838.

Caffein: Vork. im entölten Cacao und im Trinidadcacao, Salze 1332; Verh. gegen Alkalien 1333; Verh. im Thierkörper, Verh. beim Erhitsen mit Salzsäure, Salze 1334; Bild. aus Theobromin, Verh. gegen Salpetersäure 1335; Darst. von Caffeinderivaten aus Chlorcaffein 1336; Nichtvork. in Catha edulis, Vork. in Thea assamica, Thea viridis, Coffee arabica, Coffee laurina 1408.

Caffeinmethylchlorid: Bild., Zus. 1835.
Caffeinmethylhydroxyd: Bild., Verh.
gegen Salzsäure, bei der Destillation
im Wasserstoffstrome 1385, beim Erhitzen mit Wasser 1385 f., gegen
Brom, bei der Oxydation 1336.

Caffeinmethyljodid: Zus., Rig. 1384.
Calcatripin: Darst. aus Dolphinium
consolida 1856.

Calcium: Atomyolum und Affinität 26; Modulus der Diehte 62; ultrarothes Emissionsspectrum 244; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Trennung von Strontium, Nachw. von Strontium in Gemengen mit Calcium 1569; Trennung von Vanadinsäure 1577 f.; Nachw. in Citronensäure und Weinsäure 1607; Trennung von Uranoxyd 1843.

Calciumalizarat: lösliches und schwerlösliches, Darst., Eig., Zus. 1822.

Calciumaluminat: Bild. 1697.

Calciumhyperoxyd (Calciumsuperoxyd): Herstellung 1695; Anw. zur Bleicherei 1782.

Calciumoxyd, Lösungswärme 148.

Calciumoxydhydrat: Lösungswärme 148.

Calciumsaccharat: Darst., Zus., Eig., Zers. des einbasischen, Bild., Zus., Lösl., Eig., Zers. des dreibasischen, Darst., Zus., Lösl. des zweibasischen 1786.

Calciumsaccharate: Abscheid. von dreibasischen und mehrbasischen, Einfluß von Chloriden auf die Ausscheidung 1734.

Calciumoilicophosphat, siehe kieselphosphors. Calcium.

Calciumsulfhydrat: Umwandi. in Natriumsulfhydrat 1688.

Calciumsuperoxyd, siehe Calciumhyperoxyd.

Caledonit : krystallographische Unters. 1857.

Calluna vulgaris : Darst. von Ericolin

Callutannsäure : Darst. aus Calluna vulgaris 1402.

Calorie: dynamischer Werth, Best.

Calorimeter : Rückgang des Queckbeim Bunsen'schen silberfadens Eiscalorimeter, Calorimeter zur Projection 115.

Campècheholz: Verarbeitung in der Farberei 1798.

Campher: Verdampfungspunkt 100; Verh. gegen : Hydroxylamin, Const. 680; Verh. gegen Natrium 996, gegen Chlorsink 996 f., gegen Jod, Phosphorsäureanhydrid, Schwefelphosphor, Const. 997; Verh. gegen Alkohol (Toluol) und Natrium 1000; Beiträge zur Pharmakologie der Gruppe 1487; Zusatz zum Gelatinedynamit 1704; Gewg. auf der japanischen Insel Kiu Shiu 1764; siehe auch Maticocampher.

Campherarten:Lichtbrechungsvermögen

Campher aus Ledum palustre : Zus., Schmeisp. 1000.

Campherol: physiologische Wirk. 1487. Camphersaureanhydrid : Bild., Zus. 996; Verh. gegen Hydroxylamin 1025.

Camphorons  $\alpha$ : Bild. aus  $\alpha$ -Dibromcampher 999.

Camphoroxim: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. gegen Salz**sa**ure 630,

Camphoroxim-Aethylather: Zus., Darst., Eig. 631.

Camphoroximanhydrid: Zus., Darst., Eig., Siedep. 631.

Camphoroxim-Natrium : Zus., Darst, Kig. 681,

Canalgase: Unters. derer von Hannover 1724 bis 1726. .

Cannabis indica: Darst. eines Alks loïdes 1855; Vergiftungsfall durch das Extract 1489.

Cantharidin: Nichtvork. in Epicometis hirsutolla 1496.

Capillare Formwirkung, siehe Adhäsion.

Capillaritat: chem. Reaction in Capillarraumen 10; Theorie, Capillaritatsphänomene 99.

Caprinaldehyd: Darst., Siedep. 865.

siehe Methylpropyl-Capronaldehyd, acetaldehyd.

Capronamid: Einw. auf Anilin 685.

Capronanilid: Darst., Eig. 685.

Caprylaikohol : Molekularvolum 64.

Caprylbromür : Darst. 531.

Caprylen (Octylen): Molekularvolum 63; kritische Temperatur 135; elektrooptisches Verh. 196.

Cap Vert : Unters. des Guano von den Inseln 1721.

Carbamid: Dissociation 102.

Carbamidosulfoëssigs. Kalium : Verh. beim Erhitzen mit Barytwasser 494.

Carbaminsäure-Thymyläther : 937; Darst. 937 f.; Schmelzp., Eig. **988.** 

Carbamins. Ammonium: Dissociation

Carbanilsäure-Aethyläther: Verh. gegen Phenolnatrium 492.

Carbasol: Yerh. gegen Antimonchlorid 465.

Carbocaprolactonsăure : Darst. 1029; Zus. 1029 f.; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Baryumhydrat 1080.

Carbocaprolactons. Baryum : Darst.,

Zus., Eig. 1030.

Carbolsaure: Vertheilung im Organismus im Vergiftungsfalle 1488; siehe Phenol.

Carbomesyl: Zus., Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen, gegen Kali, gegen Sauren 541.

α-Carbonpimelinsäure : Darst., Eig., Schmelzp., Salze, Verh. beim Erhitzen 1098.

lpha-Carbonpimelinsäure-Aethyläther: Zus., Darst., Siedep., Eig., Verh. gegen Salssäure, gegen alkoholisches Kali 1098.

lpha-Carbonpimelins. Baryum : Dazst., Kig., Zus. 1098.

Carbonyldioxydi phenyl, siehe Dioxybensophenon.

Carbonyldiphenyloxyd: Bild., Schmelsp. 1187; siehe auch Diphenylenketonoxyd.

Carbonylphenyläther: Bild., Zus. 1142.

Carbonylsulfid: Verbrennungs- und Bildungswärme 159.

Carbopyrrolsäure : Darst. 659 f.

Carbostyril: Verh. gegen Mineralsauren 818; Bild. aus oxycinchonins. Silber 1212.

Garbostyrilsäure: Isomerie mit Kynursäure 1482.

Carbotrithiohexabromid: Verh. gegen Hitze 590, gegen Brom und Wasser, gegen Alkohol, Schwefelsäure, Phenol, Hydrochinon 591.

Carboxyathylfurfurin: Darst., Zus.,

Eig., Schmelzp. 739.

Carboxytartronsäure: Bild. 916; Reduction mit Zink und Salzsäure 1087; Identität mit Dioxyweinsäure 1087 f.; Verh. gegen Hydroxylamin 1088.

Carboxytartrons. Natrium (dioxyweins. Natrium): Zus. 1088.

Carbylamin: Verh. gegen Trimethylamin 482.

Carica Papaya: Vork. des Labformentes 1509.

Carmin: Nachw. des rothen Farbstoffes 1637.

Carnallit: Gehalt an Cäsium, an Rubidium, an Thalkium 11.

Carpinus betulus, siehe Hagebuche.

Carvacrol: Bild. aus Campher 997.

Carven: Molekularvolum 64.

Carvole: Unters. solcher verschiedenen

Ursprungs 938.

Casein: Unters., Zus. 1381 f.; Bestandtheile desselben nach Danilewsky 1382; Darst. und Zus. des in Soja hispida vorkommenden 1419; Bild. während der Digestion der Milchdrüse 1459; Trennung von den gelösten Eiweifssubstanzen der Milch 1463; Widerlegung des Nichtvork. in der Frauenmilch 1464; Best. in der Muttermilch 1642; Aufquellen desselben 1645.

Cassiazimmtöl: Färbung der alkoholischen Lösung durch Eisenchlorid 1684.

Catha edulis: Nichtvork. von Caffein 1408.

Cellulose: Verh. beim Erhitsen mit Salpetersäure 1866, gegen Brom bei Gegenwart von Bromwasserstoff 1866 f.; Darst. aus Hölzern 1895; Verh. gegen Cloakenschlamm 1501 ff.; Unters. der Gährung 1502 f.; Verbrennungswärme 1774; Herstellung aus Flachs 1775; Verh. gegen kochende Salpetersäure 1777; Veränderungen beim Bleichen 1782; Verh. gegen Ozon und Chlorkalk 1783;

Bild. cines Schwefelskuresthers wit Oelskure 1792.

Cellulosezucker; Identität mit Deztrose 1363; siehe auch Zucker.

Cement: Herstellung 1707; Prüf, sp. G., Verfälschungen 1708; Hauptbestandth. des Sandsteins im Gouvernement Riazan 1721; siehe auch Portlandcement.

Cemente : Rolle der hydraulischen Kieselsäure 1687; Erklärung der Br-

hartung 1697.

Cementkupfer, siehe Kupfer.

Cementstahl, siehe Stahl.

Centrifugalluftpumpe : Beschreibung 1654.

Cor : Vork. im Samarskit 1562; massanalytische Bost. 1568.

Cerit: Gehalt an Erden der Yttriumgruppe 857; Anal. 1879.

Ceritmetalle: Unters. 854 bis 357.

Cerotinsaure: Best. im Wachs 1641 f. Ceroxyd ; Darst. 353 f.; Abscheidung aus dem Samarskit 1568.

Cerussit: thermoëlektrische Eig. 198. Cespitin: wahrscheinliche Identität mit einer Molektilverb. von Pyridin mit Wasser 666.

Ceten: Darst., Siedep., Schmelsp., Eig.,

sp. G. 580.

Cetylalkohol (Hexadecylalkohol, normaler): Darst. aus Palmitinaldebyd, Schmelsp., Siedep., sp. G., Umwandl. in normales Hexadecan 866.

Cevadin (krystallisirtes Veratrin): Zus., Darst., Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali, Golddoppelsals 1851; Löel. 1852.

Cevidin: Bild., Zus. 1851; Eig. 1352. Ceylonzimmtöl: Färbung der alkoholischen Lösung durch Eisenchlorid 1634.

Chamileon, siehe übermangans. Kalium. Chassignit: Bestandth. als Meteorit 1961. Chelidonin: Darst. aus Chelidonium majus, Zus. 1411.

Chelidonium majus : Darst. von Chelidoniu 1411.

Chelidonsäure: Verh. gegen Alkalien oder alkalische Erden, Censt., Verh. gegen Zink und Resigeäure 1101.

Chemie: Schreibweise von Formeln, chem. Statik, chem. Reactionen in Capillarräumen 10; Geschwindigkeit chem. Reactionen, Grenzen der chem. Umsetzung swischen Zink und Schwefelsäure 12; Studien sur chem. Dy-

namik 16; chem. Anomalie 88; Thermodynamik chem. Vorgänge 108 f.; Grundlagen der Thermochemie 112; Besiehungen swischen chem. Const., physiologischer Wirk. und Antagonismus 1488; Zusammenhang der Krystellf. und der chem. Zus. der nur Eisen enthaltenden Arsenkiese 1880 f.

Chevaliergerate, stehe Gerate.

Chianta-Weine, siehe Wein.

Chinathonsaure: Darst. aus Harn nach Einfuhr von Phenetol 1289 f.

Chinathons. Baryum-kresulfos. Baryum, siehe kresolsulfos. Baryum-chinathons. Baryum.

Chinathons. Baryum-phenolsulfos. Baryum-phenolsulfos. Baryum-

chinathons. Baryum.

Chinaidin ( $\alpha$ -Methylchinolin) : Identität des Döbner'schen mit dem Methylchinolin von Wallach und Wüsten 691; Bild. 692; Darst. 1810; Verh. gegen Benzaldehyd bei Gegenwart von Chlorsink 1314, gegen Bensotrichlorid bei Gegenwart von Chinolin, Gehalt der Theerchinoline des Handels an Chinaldin 1314; Zusammenstellung neuerer Arbeiten, Identit**u**t mit dem  $\alpha$ -Methylchinolin aus o-Mononitrobenzylidenaceton, Darst. im Großen, Darst. 1828; Verh. gegen Zinn und Salzsäure 1323 f.; Bild. aus  $\gamma$ -Oxy- $\alpha$ -methylchinolin, Verh. gegen Chromsäure in schwefelsaurer Lösung 1325; Bild. 1802.

Chinaldinäthyljodid: Verh. gegen Kalibydrat bei Gegenwart von Chino-

linathyljodid 1312.

Chinaldine: Darst. von Chinaldinen R-C<sub>0</sub>H<sub>6</sub>N 1326; Bild. gelber und rother Farbstoffe 1806; Darst., Farbstoffbild. 1808.

Chinaldinmethyljodid: Zus., Eig.,

Schmelsp. 1324.

f

5

\$

; ; Chinaldinmonosulfossure : Krystallf. dreier Modificationen 1288 f.

Chinaldinaaure ( $\alpha$ -Chinolinearbonsaure): Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1325; Salze 1325 f.; Verh. beim Erhitzen 1326.

Chinaldins. Calcium: Zus., Eig. 1825.

Chinaldins. Kupfer: Zus., Eig. 1825.

Ohinaldins. Silber-Salpetersäure-Chinaldinsäure: Zus. 1325 f.; Eig. 1326. Chinarinden: künstliche Färbung, Prüf. geringwerthiger 1614.

Chinasaure: Bild. von Disulfohydrochinonsaure aus derselben 1251.

Chinasolverbindungen: Unters. 806 bis 809.

Chinidin: Verb. mit Chinin, mit Bensol 1347; Verb. gegen Natriumsulfantimoniat 1612.

Chinin: Verb. mit Chinidin 1347, mit Benzol 1347 f.; Nachw. von Cinchonidin neben Chinin, Verb. mit Chlonidin neben Chinin, Verb. mit Chlonal, mit Benzylchlorid, mit Mononintrobenzaldehyd 1348; Vork. in der Rinde von Remija pedunculata 1350, in Cuprearinden 1409; Einfluß auf Wärmeabgabe und Wärmeproduction, giftige Wirk. 1487; Verb. gegen Bromwasser und Ammoniak 1611, gegen Natriumsulfantimoniat 1612.

Chinin-Benzylchlorid: Zus. zweier Verbb. 1348.

Chinin - Chloral : Bild., Zus., Eig., Schmelzp., Zers. 1848.

Chinin-Mononitrobenzaldehyd: Zus., Darst., Eig. 1348.

Chininsaure: Const. 1848.

Chininum hydrobromatum: Prüf. auf fremde Chinaalkaloïde 1614.

Chinisatin: Darst. 827, 829 f.; Zus., Umwandl. in Chinisatinsaure, Rig., Verh. beim Erhitzen, Verbb. mit Anilin und Benzol, Const. 820.

Chinisatinsaure: Darst., Zus., Eig., Salze, Verh. gegen Zinkstaub und Eisessig 829; Verh. beim Erhitzen 829 f.

Chinisatinsaure-Aethyläther: Eig. 880.

Chinochromin: Bild. aus Chinovasaure, Eig., Schmelsp. 1870.

Chinolin: Verh. gegen Methyljodid 667; Vork. von zwei isomeren Lutidinen im rohen 670 f.; Verh. gegen Jodjodkalium 689; Bild. aus o-Mononitrozimmtaldehyd 971, aus oxycinchonins. Silber 1212; Verh. gegen Zinkäthyl 1297; Darst. 1810; Verh. gegen Jodoform, gegen Chloroform 1310, gegen Aethylenchlorid, Methylenjodid, Chloral, Recorcin 1811; gegen Hydrochinon, Phenol 1312; Bild. von Cyanin aus Chinolin bei Gegenwart höherer Homologen 1812; Verh. beim Erhitsen mit Phtalsäureanhydrid 1818, gegen Bensotrichlorid bei Gegenwart von Chinaldin,
Verb. mit Halogenalkylen 1314;
Reindarst. mittelst des Chlorzinkdoppelsalzes 1815; Zusammenstellung
neuerer Arbeiten 1828; Bild. sus
Berberin 1853; physiologische Wirk.
und therapeutische Verwendung 1488;
Reactionen 1611; Farbstoffbild. 1798,
1807; Bild. von Cyanin 1808.

Chinolinath ylbromid : Zus., Eig., Schmelzp. 1814.

Chinolināthylchlorid : Zus., Schmelsp. 1314.

Chinolinathylchlorid-Platinchlorid:Zus., Eig., Schmelzp. 1814.

Chinolinathyljodid: Verh. gegen Kalihydrat bei Gegenwart von Chinaldinathyljodid 1812.

Chinolinamylbromid : Zus., Eig., Schmelsp. 1814.

Chinolinamylchlorid - Platinchlorid : Zps., Schmelsp., Eig. 1814.

Chinolinbasen: Bild. 679; Bild. gelber und rother Farbstoffe 1806 f.

Chinolinbenzylchlorid: Zus., Schmelsp. 1315; Verh. gegen übermangans. Kalium 1822.

α-Chinolinearbonsaure, siehe Chinaldin-

Chinoline: Unterschied von den Pyridinbasen 669; Bild. von Farbetoffen 1805.

Chinolingelb: Const., Verh. beim Erhitzen mit Salpetersäure, Verh. gegen Chromsäure 1809; siehe auch Chinophtalon.

Chinolinhydrochinon (Hydrochinonchinolin): Darst., Eig. 1812.

Chinolinesorcin: Darst., Zus. 1311; Eig. 1311 f.; Zers. 1312.

Chinolinroth: Darst. 1814.

Chinolinsaure: Verh. beim Schmelzen mit Kali und Wasser 1214.

 $\beta$ -Chinolinsulfosaure : Eig., Darst. 1818.

Chinolintricarbonsaure: Darst., Zus., Eig., Salze, Destillation des Baryum-, salzes mit Kalk 679.

Chinolsaure: Zus., Bild. aus Tetrahydrochinolin 1821.

Chinon: Verh. gegen Ammoniak 1000 f., gegen Phosphoroxychlorid, gegen Acetylchlorid, Const., Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen PhosgenSther und Sulfurylhydrexylchlorid, gegen essigs. Natrium 1008; Krystallf. 1004; Const. 1114; Darst. 1248.

Chinopchlorimid: Verh. gegen Phesol und Kalilauge 838.

Chinondihydrürdicarbonsäure - Diäthyläther: neue Beseichnung für Chinonhydrodicarbonsäure - Diäthyläther 1118; Const. 1114.

Chinone: Verh. gegen Phenylhydrasin 1002.

Chinonhydrodicarbonsaure: Bild. 1060; Identität mit Oxytetrolsaure 1112.

Chinonhydrodicarbonsaure-Aethyläther: Bild., Verh. gegen Acetylchlorid 1060; Const. 1061 (8).

Chinonhydrodicarbonsaure - Diathylather, siehe Chinondihydrürdicarbonsaure-Diathylather.

Chinonphenolimid: Zus. 838; Dibronderivat 838 f.

Chinontetrahydür: Vork. in Verbindungen 1118.

Chinontetrahydrürdicarbonszure-Diäthyläther: neue Bezeichzung für Succinylbernsteinszureäther 1113.

Chinontetrahydrürdicarbonsaure-Monoathylather: Bild. 1113.

Chinontetrahydrürmonocarbonsäure-Aethyläther (Succinylpropionsäureäther): Bild. 1113.

Chinophtalon (Chinolingelb): Schmelsp., Verh. gegen Schwefelsäure, gegen schmelsendes Kali 1313; Darst., Eg., Zus. 1313 f.; siehe Chinolingelb.

Chinovasaure: Bild. aus (α- und β-) Chinovin, Zus., Verh. beim Erhitsen, Verh. gegen Authyljodid 1370; gegen Schwefelsaure 1370 f.

Chinoven (Kohlenwasserstoff C<sub>22</sub>H<sub>42</sub>): Bild. aus Chinovasaure 1371.

Chinovin: Isomerie des Chinovins der Cinchonasten (α-Chinovin) mit dem der Remijaarten (β-Cinchovin) 1369.

a-Chinovin: Zus., Eig. spec. Drehungvermögen 1369; Verh. gegen alkoholische Mineralsäuren, Unters., Verh. gegen Natriumamalgam, Zus. 1379.

β-Chinovin: Verh. gegen Alkohol 1869, gegen alkoholische Mineralsturen 1870.

β-Chinovin-Alkohol: Darst, Zus, Eig., Zers. beim Erhitzen 1369.

Chinovinsucker (Chinovit): Bild. and  $(\alpha$ - und  $\beta$ -) Chinovin, Rig., spec. Dre-

hungsvermögen 1870; Zus. 1871; siehe auch Zucker.

Chinovit, siehe Chinovinsucker.

Chiolith: Zus., Krystallf. 1847.

Chladnit, Bestandth. als Meteorit 1951.

Chlor: Atomvolum und Affinität 26; Affinität su Sauerstoff, Phosphor, Bor und Silicium 27; Dichte bei hohen Temperaturen 48; Modulus der Dichte 62; Verdrängung durch Brom aus dem Chlorkalium, Chlorbaryum und Chlorsilber 168 f.; Wiedergewinnung bei der Elektrolyse des Chlornatriums 221; Absorptionsspectrum 246; Verh. su Metallen 279; Einw. auf Natriumcarbonat 281; Einw. susammen mit Kohlenoxyd auf Calciumphosphat und Kohle 825; Nachw. 1522; Best. in Bleichpulvern mittelst Eisenchlorürlösung, Titrirung mit arsenigs. Natrium 1529; Nachw. neben Jod und Brom 1530; Best. neben Schwefelwasserstoff 1531, neben Rhodanverbb. 1582; Prüf. auf Jod neben Chlor 1534; Verdrängung aus Chlorsilber durch Joddampf 1582; Best. in Flüssigkeiten, welche organische Substanzen und Schwefelverbindungen enthalten 1592 f., bei Gegenwart organischer Substanzen 1598; Anw. des durch den elektrischen Strom aus einer Chlorsilber-Chlornatriumlösung entbundenen zur Aufschliessung von Mineralien 1677; Industrie, Reinigung der zu verwendenden Salzsaure 1683; Darst. aus Kochsalzlösung mittelst des elektrischen Stromes 1687 f.; Vork. in und Gewg. aus der Asche der Eisfeige 1717.

Chloracetylen: Bild. 507.

Chloral: Verh. gegen Hydroxylamin 681 f., gegen Phenylhydrazin 804; Einw. auf Malonsäureäther 968, auf Chinolin 1811; Verb. mit Chinin 1848; Verh. gegen Diasobenzolsulfosäure 1604.

Chloralhydrat: Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Verh. gegen Resorcin beim Kochen mit Wasser, gegen Orcin 965; physiologische Wirk. 1486.

Chloralkali: Prüf. auf Bromalkali neben Chloralkali 1533.

Chloralkalien: Trennung von Mag-

- nesium 1567 f.; Absolwachung der Rhodaneisenreaction 1565.

Chloraluminium (Chlorid): Verh. gegen Schwefelblei 395; Erklärung der Einw. auf Kohlenwasserstoffe 466, 532; Darst. aus Thonerde 1664; Dissociation 1784.

Chloraluminium-Benzol, siehe Benzol-Chloraluminium.

Chloraluminium-Chlornatrium: Darst. 1663 f.

Chlorameisensäure-Thymyläther: Bild., Verh. gegen Ammoniak 937.

Chlorammonium : Mischkrystalle und Molekülverb. mit Eisenchlorid 2; Mischkrystalle mit Eisenchlorür 8, mit Manganchlorur 3 f., mit Kupferund Kobaltchlorür, mit chlorid Kupferchlorid und Eisenchlorid, mit Nickelchlorür, mit Kobaltchlorür, Doppelsalz mit Kupferchlorid 4; Doppelsalz mit Chlorcalcium, mit Chlorkalium 5; Einfluss der Temperaturerhöbung auf das Molekularvolum 59; Nichteintreten einer Contraction bei der Lösung 87; Kinw. auf Chlorblei 392 f.

Chloranil: Bild. aus Opiansaure 1158; Unters. der Farbbase mit Dimethylanilin 1802.

Chlorantimon (Chlorür): Bildungs- und Zersetzungswärme 157; Verh. gegen Schwefelblei 395, gegen Bromkalium 410 f.

Chlorantimon (Pentachlorid): Bildungsund Zersetzungswärme 157.

Chlorarsen (Arsentrichlorid): Bildungswärme 156.

Chlorbaryt: Bild. 282.

Chlorbaryum: Krystallf. 5; spec. Zähig-keit 95; Verdrängung des Chlors durch Brom 163; Grenzverdünnung sur Fällung des colloïden Schwefelantimons 414; Regenerirung 1683; Gewg. 1696; Umsetzung mit Calciumcarbonat bei Gegenwart von Kohlensäure 1696; Einfluß auf die Ausscheid. von Kalksaccharat 1784.

Chlorblei: Dampfd. 48; Lösl. in Chlorwasserstoffeäure 165; Verh. gegen Chlorammonium 392 f.; Anw. der wässerigen Lösung bei der Titration von Eisenoxydulsalzen 1564; Einw. der Lösung auf Pfianzenalkaloïde 1612.

Chlorblei, basisches (Pb<sub>2</sub>OCl<sub>2</sub>): Darst.,

Eig. und Zus. mehrerer Verbindungen 898.

Chlorblei-Chlorammonium: Zus., Darst. und Eig. mehrerer Verbindungen 892 f.

Chlorbrom: Bild., Bildungswärme 163. Chlorbromäthane: Verh. gegen Zink und Alkohol 505.

Chlorbromäthylen, siehe Aethylenchlorobromid.

Chlorbromantimonkalium: Darst., Krystallf. 410; Zus., Eig., Verh. gegen Wasser, beim Erhitzen 411.

Chlorbromwismuthkalium: Darst., Eig., Krystallf., Zus. 411.

Chlorcadmium: sp. G. 51; spec. Zāhigkeit 95; elektrisches Leitungsvermögen 216.

Chlorealeium: Doppelsals mit Chlorammonium 5; spec. Zähigkeit 95; vermuthlicher Bestandth. des Chlorkalks 281 bis 283; Verh. gegen Quecksilberoxyd und Bleioxyd 889; Abschwächung der Rhodaneisenreaction 1565; Einfluß auf die Ausscheidung von Kalksaccharat 1734.

Chlorcalcium ammoniak : Darst. 740; Einw. auf  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtol 740 f. Chlorcalcium-glycols. Calcium, siehe glycols. Calcium-Chlorcalcium.

Chlorcalcium-kiesels. Calcium: Darst., Krystallf., Zus., Reinigung, sp. G., Lösungswärme 344.

Chlorcalcium - Quecksilberoxyd, siehe Quecksilberoxyd-Chlorcalcium.

Chlorehrom (Chromehlorür): sp. G. 51. Chlorehrom (Chromehlorür): sp. G. 51. Chlorehrom-Chlorkalium: Bild. 464. Chlorehromskure: Lösungswärme 168 ff.

Chlorchromsäure: Lösungswärme 168 ff. Chlorcyan: Einw. auf Pyrrolkalium 652 f.

Chlorderivate, organische, siehe die entsprechenden Monochlorderivate.

Chloreisen (Chlorid): Mischkrystalle und Molektilverb. mit Chlorammonium 8; Mischkrystalle mit Chlorammonium und Kupferchlorid 4; Dampfd. 48; sp. G. 51; Zers. der Oxalsäure am Lichte 258; Verh. gegen Schwefelblei 395; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Anw. zusammen mit kohlens. Natrium zur Klärung von Wasser 1717; Dissociation 1784 f.

Chloreisen (Chlortir): Krystallf., Mischkrystalle mit Chlorammonium 3; sp. G. 51; Anw. sur Werthbest. von Chlor in Bleichpulvern 1529.

Chloreseigsäuren: Darst. der Anhy-

dride 1032.

Chlorgold (Goldchlorid): Verh. gegen Leuchtgas, gegen Carbolshure 336, gegen Schwefelblei 895, gegen essigs. Mangan 427 f.

Chlorgold (Chlorid), krystallisirtes, siehe Chlorwasserstoff-Goldchlorid.

Chlorhydrate : Zus. 278 f. Chlorhydrine : Darst. 591 f.

Chlorhydroxallyldiathylamin: Bild. 642. Chloride: Best. des Broms bei Gegenwart großer Mengen von Chloriden 1533 f.; Lösl. von Sulfaten in denselben 1842.

Chlorindium-Kalium : Isomorphismus mit Kaliumthalliumchlorid 7.

Chloriridium (Tetrachlorür): Bild. 488. Chloriridium-Chlorkalium (Iridiumkaliumchlorid): Verh. gegen ein Gemenge von Kohlenoxyd und Kohlensäure 386.

Chlorit: Anal. 1886. Chloritgneis: Vork. 1924.

Chloritoldschiefer: Anal. 1926.

Chlorkalium: Mischkrystalle mit Chlornatrium 4; Doppelsals mit Chlorammonium 5; Volumänderung der Lösung beim Mischen 54 ff.; Molekularvolum der Lösung 56 ff.; Verhältnifs der Lösl. zum Molekularvolum 58 f.; Contraction 87, 91; Lösi. 88 f.; sp. G. molekularer Lösungen 91; Ausdehnungscoëfficient der Lösung 92; Schmelsp. und Löd. 98; Elasticităt, sp. G. 101; Diffusion der Lösung 108; Verdrängung des Chlors durch Brom 163; Ueberführung in ohlors. Kalium durch die Elektrolyse 221; Verh. gegen Wismuthbromid 411; Best. von Chlornatrium neben Chlorkalium 1558; Einfluss auf die Ausscheid. von Kalksaccharat 1754.

Chlorkalium-Chlorchrom, siehe Chlorchrom-Chlorkalium.

Chlorkalium-Chlorindium: Isomorphismus mit Kaliumthalliumchlorid 7.

Chlorkalium-Chloriridium, siehe Chloriridium-Chlorkalium.

Chlorkalium-Chlorsilber, siehe Chlor-silber-Chlorkalium.

Chlorkalium-Chlorthallium: Isomorphismus mit Kaliumindiumchlorid 7.

Chlorkalium-Chlorsink: Darst., Anw. sur Atomgewichtsbest. von Zink 41.

Chlorkalk: Const. 281 bis 288; techpische Darst, 1696 f.; Anw. und Wirk. in der Bleicherei von Baumwolle (Cellulose) 1782 f.

Chlorkiesels Calcium, siehe Chlorcal-

cium-kiesels. Calcium.

Chlorknallgas: Einw. des Lichtes 263 f.

Chlorkobalt (Chlorür): Krystallf., Mischkrystalle mit Chlorammonium, mit Chlorammonium und Kupferchlorid 4; spec. Zähigkeit 95; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414.

Chlorkohlenoxyd: Bild. 325.

Chlorkohlensäure-Aethyläther: Verh.

gegen Anthranil 701 f.

į

ŀ

6

Z

•

ţ,

Ţ

K

\*

ý

ķ

۶

Chlorkohlenstoff (CCl<sub>4</sub>): Verdampfungswärme bei zunehmendem Molekulargewicht 47; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur des Dampfes 79; Absorptionsspectrum 247.

Chlorkohlenstoffe: C<sub>14</sub>Cl<sub>10</sub>, C<sub>15</sub>Cl<sub>10</sub>, C<sub>15</sub>Cl<sub>10</sub>, C<sub>15</sub>Cl<sub>14</sub>, C<sub>24</sub>Cl<sub>18</sub>, Bild., Zus., Big. 466.

Chlorkupfer (Chlorid): Krystallf.,
Mischkrystalle mit Chlorammonium
and Eisenchlorid, Doppelsalz mit
Chlorammonium, Mischkrystalle mit
Chlorammonium und Kobaltchlorür
4; Rinflufs der Dissociation auf die
Zähigkeit der Lösung, spec. Zähigkeit 95.

Chlorlithion ; Bild., Zus., Eig. 282. Chlorlithium : Ausdehmungscoöfficient

der Lösung 92.

Chlormagnesium: Verh. gegen Schwefelblei 395; Grensverdünnung sur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Abschwächung der Rhodaneisenreaction 1565.

Chlormangan (Chlorid): Dampfd. 48.

Chlormangan (Chlorür): Mischkrystalle mit Chlorammonium 3, 4; spec. Zähigkeit 95.

Chlarmetalle: Anw. sn Kohlenwasser-

stoffsynthesen 500.

β-Chlognaphtalin: Bild. durch Einw. von Thionylchlorid auf Quecksilber-dinaphtyl 298.

Chlornatrium: Mischkrystelle mit Chlorkalimm 4, mit, unterschwefligs Natrium, mit salpeters. Natrium, mit chlors. Natrium, .mit citronens. Natrium 6; Volumänderung der Lösung beim Mischen 54 ff.; Molekularvolum der Lösung 56 ff.; Verhältniss der Löal. sum Molekularvolum 58 f.: Contraction 87, 91; Lösl. 88 f.; sp. G. 89 f.; sp. G. molekularer Lösungen 90; Ausdehuungscoäfficient der Lösung 92; Diffusion der Lösung 106 ff.; Leitungsfähigkeit der Lösung für Wärme 116; Elektrolyse 220 f.; Ueberführung in chlors. Natrium durch die Elektrolyse 221; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Chlorkalium neben Wirk. auf Boden und Pflanzen 1714; Einfluss auf die Ausscheid. von Kalksaccharat 1784; siehe auch Stein-

Chlornickel (Chlorür): Krystallf., Mischkrystalle mit Chlorammonium 4; spec. Zähigkeit 95; Absorptions-

spectrum 244.

Chlorquecksilber (Chlorid): elektromotorische Wirksamkeit in ZinkKohle-Elementen 207; elektrisches
Leitungsvermögen 216; Verh. gegen
Bleiglanz (Schwefelblei) 394; Verh.
gegen Allylen 1297; Wirk. auf den
Organismus 1486.

Chlorobromoform : Gewg. 1688.

Chlorochromsäure : Lösungswärme : 168 ff.

Chloroform: Verhältniß der in gleichen Zeiten erfolgten Volumabnahme von demselben mit Benzol und Schwefelkohlenstoff sum Molekularvolum, Verdampfungswärme bei zunehmendem Molekulargewicht 47; Molekularvolum 64; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur des Dampfes 79; Verhältniß der beiden sp. W. 138; Einw. auf Chinolin 1310; Verh. im Thierkörper 1473 f.; physiologische Wirk. des mit Luft gemischten Dampfes 1486 f.; Prüf. 1601; Best. im Blute anästhesirter Thiere 1640.

Chloroform-Schwefelkohlenstoff-Gemi-

sche : sp. W. 82.

Chloropal: Anal. 1904. Chlorophyll: Chlorophyllfunction, Besickungen swischen der Vertheilung der Energie im Sonnenspectrum und dem Chlorophyll 1897; krystallinische Nebenpigmente 1897 f.; Reinchlorophyll 1898; Farbstoffe aus Chlorophyll 1898 f.; siehe auch Reinchlorophyll.

Chlorophyll, neues, siehe Enterochloro-

phyll.

Chlorophyll, thierisches: Unters. an Vorticellen 1490 f.

Chlorophyllan: Reduction durch Zinkstaub 1398.

Chlorophyllfarbstoff: Darst. 1898.

Chlorophyllit: Anal. 1894.

Chloropurpureorhodiumchlorid: Darst. 441 f.; Reinigung, Krystallf., Lösl. 442; Eig. 442 f.; Zus., Verh. beim Glühen, gegen Reductions- und Oxydationsmittel 443, gegen mehrere Reagentien 448 f., gegen Silberoxyd und Wasser 444.

Chloropurpureorhodiumhydrat: Bild., Eig. 444.

Chloropurpureorhodium-Platinchlorid:

Zus., Bild., Eig. 446.

Chloropurpureorhodium-Siliciumfluorid: Zus., Eig., Krystallf., Verh. beim Glühen, Lösl. 445; Verh. gegen Säuren 445 f.

Chlorosulfid des Zinns, siehe Chlorschwefelzinn.

Chloroximidoëssigsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Schmelzp., Zus. 1038; Verh. beim Kochen mit Wasser 1038 f.

Chlorpalladium (Palladiumchlorid): Verh. gegen Acetylen, gegen Amylen 336.

Chlorpalladium (Palladiumdichlorid, Palladiumchlorür): Verh. gegen ein Gemenge von Kohlenoxyd und Kohlensäure, gegen Leuchtgas 336; Anw. bei der Unters. von Trinkwasser auf Mikroorganismen 1526; Anw. sur Nachw. von Kohlenoxyd, Verh. gegen Schwefelwasserstoff, Schwefelammonium, Methan, Aethylen, Wasserstoff, Ozon und Ammoniak 1555.

Chlorperoxyd: Absorptionsspectrum 247. Chlorpicolinsäuren: Unters. 1107 ff.

Chlorpikrin: Umsetzung mit Benzol, Einw. auf Phenol, auf Naphtalin 466.

Chlorphenole: Linksdrehung des Harnes nach der Einfuhr 1440.

Chlorphosphor (Pentachlorid): Bildungswärme 156. Chlorphosphor (Trichlorid): Erstarrung 76; kritische Temperatur 136; Bildungswärme 155; Umsetzung mit Phosphorwasserstoff 328 f.; Zerz. mit Jodphosphonium 324.

Chlorplatin (Platinchlorid): Dampfd. 48; Verh. gegen ein Gemenge von Kohlenoxyd und Kohlensäure, gegen Leuchtgas 336, gegen Schwefelblei 395, gegen gasförmigen Phosphorwasserstoff 437.

Chlorplatin-Kalium (Chlorür): Einw. auf Aethylsulfid 31.

Chlorpurpureorhodiumsalse: Unters. 441 bis 447.

Chlorrhodium (Chlorid): Verh. gegen Pyridin 451; Verb. eines neuen mit Chlorammonium, Darst., Eig. dieser Verb. 454 f.; Unters., Zers. durch Wasser, Verh. derselben gegen Reagentien 455.

Chlorrhodiumammoniak : Darst. 443;

Eig., Verh. 443.

Chlorrhodium-Chlorammonium: Darst, Zus., Eig. mehrerer Verbb. 454 f.

Chlorrubidium: Dampfd. 48.

Chlorsäure: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat; Löel. für Calciumoxalat 21; Best. im chlors. Alkali 1580; Nachw. 1582; Nachw. von Salpetersäure neben Chlorsäure 1540 f.; Anw. sur Zerstörung von Leichentheilen 1689; Verh. in der Bleicherei (gegen Cellulose) 1783.

Chlorsauren: Const. 280.

Chlorsamarium (Chlorid): Zus., Krystallisation 361.

Chlorsamarium-Chlorplatin: Zus., Kry-stallf., Farbe 862.

Chlors. Alkali: Reduction behuß quantitativer Best. der Chlorsäure 1580.

Chlors. Kalium: Molekularvolum der Lösung 57 f.; sp. G. molekularer Lösungen, Contraction 91; Schmelsp., Lösl. 98; Anw. sur Oxydation des Phosphortrichlorids 324; Verl. gegen Bleischwamm 390; Zus. des durch Einw. auf die kochende salpeters. Lösung eines Mangansalses entstehenden Niederschlages 1569; Vertheilung im Organismus im Vergiftungsfalle 1483; Anw. sur Herstellung eines Sprengstoffes 1766.

Chlors. Natrium: Mischkrystalle mit borsaurem Natrium, mit Chlornatrium 6; Molekularvolum der Lösung 57 f.; Pyroölektricität 199.

Chlors. Salze: Bild. durch den elektrischen Strom, Einw. des Stromes 221 f.

Chlorschwefel: Bildung und Zersetzung 157.

Chlorschwefelzinn: Bild., Zers. 401; Bildungswärme 402.

Chlorsilber: Verh. gegen die Bromide von Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium, Calcium, Strontium, Baryum, Zink, Cadmium, gegen Jodnatrium, gegen Jodkalium 13; Dampfd. 48; Bildungswärme 159; Bildungswärme bei der Doppelsersetzung 162; Verdrängung des Chlors durch Brom 163; Modificationen : ultraviolettempfindliches, violett-empfindliches 258; Verh. gegen Schwefelblei 895; Löslichkeitscoöfficienten moniaklösungen 1582; Einw. von Ammoniaklösung auf Mischungen mit Bromsilber 1588; Umwandl. in Bromsilber 1582; mikroskopische Nachw. von Cyansilber neben Chlorsilber 1596.

k.

15

3

17

s i

فأع

13

ı t

3

1.

180

, \$

,

ſ

\*

ż

×

1

ø

1

Ì

Chlorsilber-Chlorkalium: Bildungswärme 161.

Chlorsilber-Chlornstrium: Anw. des durch den elektrischen Strom entbundenen Chlors sur Aufschließung von Mineralien 1677.

Chlorsilicium (Tetrachlorid): Verh. beim Erhitsen mit Phenolen 1299.

Chlorstrontian: Bild., Eig. 282.

Chlorstrontium: Krystallf. 5; sp. G. 51; spec. Zähigkeit 95; Regenerirung 1683; Gewg. 1695; Umsetzung mit Calciumcarbonat bei Gegenwart von Kohlensäure 1696; Einfluß auf die Ausscheidung von Kalksaccharat 1734.

Chlorsulfonsäure: Bild. aus Pyrosulfurylchlorid, Eig. 295; Verh. bei höherer Temperatur, Dampfd., Zers. 296 f.

Chlorthallium-Kalium: Isomorphismus mit Kaliumindiumchlorid 7.

Chlorüre: Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224.

Chlorvanadium: elektrolytisches Verh. 222.

Chlorwasser: Apparat zur möglichst geruchlosen Darst. 1659.

Chlorwasserstoff: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Verhältniss der beiden sp. W. 187; Neutralisationswärme durch Cadmiumoxyd 150.

Chlorwasserstoff-Goldchlorid: Lösungswärme, Krystallwassergehalt 147; Zus., Verh. gegen kohlens. Silber 425.

Chlorwasserstoffsäure : Diffusion der Lösung 106 ff.; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Färbung der rohen 280; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Best. neben Schwefelwasserstoff 1527 f.; Best. in schwefelwasserstoffhaltiger Lösung 1580 f.: Best. neben Cyan-, Ferrocyan- und Rhodanwasserstoffsäure 1581 Nachw. 1582; gelbe Farbe der käuflichen, hervorgerufen durch Anwesenheit von Eisen in derselben 1583; Nachw. im Mageninhalte 1593; Verh. gegen Methylviolett, Dahlia, Helianthin, Fuchsin, Cyanin und Weinfarbstoff, gegen phenolhaltiges Kienholz 1593, gegen Methylviolett und Weinfarbstoff bei Gegenwart von Pepton 1594; Einw. auf Stärke 1622; Reinigung der rohen bei der Chlorfabrikation 1683; Bild. bei der Verarbeitung des Kainits 1697.

Chlorwasserstoffsäure-Acetimidoäthyläther: Zus., Darst., Eig., Zers. beim Erhitzen 480.

Chlorwasserstoffsäure - Aethoxycinchoninsäure-Platinchlorid : Eig., Zus. 1218.

Chlorwasserstoffsäure-Aethylen-oamidophenol-o-oxybenzoësäure: Zus., Eig. 880; Verh. gegen Eisenchlorid 880 f.

Chlorwasserstoffsäure-Aethylendi-oamidophenyläther: Eig., Schmelzp. 878.

Chlorwasserstoffsäure-Aethylendi-pamidophenyläther: Eig., Schmelzp.879.

Chlorwasserstoffsäure - Aethyl-o-hydrasinhydrosimmtsäure : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen 818.

Chlorwasserstoffsäure-Aniluvitoninsäure-Platinchlorid: Bild. 1219. Chlorwasserstoffsäure-Benzimidoäthyläther: Eig., Zers. beim Erhitzen, Schmelzp. 481.

Chlorwasserstoffsäure-β-Benzochinolincarbonsäure-Platinchlorid: Zus., Eig. 1211.

Chlorwasserstoffsäure-Benzylamidobenzoësäure: Schmelzp. 1322.

Chlorwasserstoffsäure-Benzylamidobenzoësäure-Platinchlorid : Zus., Schmelzp. 1322.

Chlorwasserstoffsäure-Butylen (tertiäres Butylenchlorhydrat): Darst. 517.

Chlorwasserstoffsäure-Caprinimidoäther: Eig. 481.

Chlorwasserstoffsäure-Chinaldinsäure : Zus., Eig. 1325.

Chlorwasserstoffsäure-Chinaldinsäure-Platinchlorid: Zus., Eig. 1325.

Chlorwasserstoffsäure-Chinolinamidoessigsäure-Aethyläther (Chlorwasserstoffsäure-Chinolinglycocolläther) : Verh. gegen Natronhydrat 1311.

Chlorwasserstoffsäure-Chinolinmonocarbonsäure-Platinchlorid : Zus., Krystallf. 1212.

Chlorwasserstoffsäure-m-p-Diamidozimmtsäure: Darst., Eig. 1175.

Chlorwasserstoffsäure-m-Dipyridyldicarbonsäure: Zus., Darst., Eig., Krystallf. 747.

Chlorwasserstoffsäure-m-Dipyridyldicarbonsäure-Platinchorid: Zus. 747; Eig. 748.

Chlorwasserstoffsäure-Formimidoäther: Unters. 478 bis 480.

Chlorwasserstoffsäure - Formimidoäthyläther: Darst., Zus., Eig. 478.

Chlorwasserstoffsäure-Formimidoäthylenäther: Darst., Zus., Eig. 480.

Chlorwasserstoffsäure-Formimidoamyläther: Darst., Eig. 478.

Chlorwasserstoffsäure-Formimidobenzyläther: Darst., Eig. 478.

Chlorwasserstoffsäure-Formimidoïsobutyläther: Darst., Eig. 478.

Chlorwasserstoffsäure-Formimidomethyläther: Darst., Zus., Eig. 478.

Chlorwasserstoffsäure-Formimidopropyläther: Darst., Eig. 478.

Chlorwasserstoffsäure-Glycocolläther: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen salpetrigs. Natrium 1039; Verh. gegen Silberoxyd, Verh. der wässerigen Lösung beim Eindampfen 1040.

Chlorwasserstoffsäure - Hexahydropicolinsäure : Zus., Eig. 1109.

Chlorwasserstoffsäure - Hexahydropicolinsäure-Platinchlorid : Zus., Eig. 1109.

Chlorwasserstoffsäure-o-Hydrazinzimmtsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen 797.

Chlorwasserstoffsäure-Menthen: Umsetzung mit Silberacetat, Darst. 597.

Chlorwasserstoffsäure - Methyläthylamidoessigsäure : Krystallf. 1089.

Chlorwasserstoffsäure - Methylcumazonsäure : Eig. 1209.

Chlorwasserstoffsäure - Methylcumazonsäure-Platinchlorid : Zus. Eig. 1209.

Chlorwasserstoffsäure - p - Monoamidophenylmilchsäure : Zus., Eig. 1198.

Chlorwasserstoffsäure - Monoamidopropenylbenzoësäure : Zus. 1207; Eig. 1208.

Chlorwasserstoffsäure - α-m-Monoamidosalicylsäure: Darst., Eig. 906; Verh. beim Erhitzen mit Benzbylchlorid 907.

Chlorwasserstoffsäure - m - Monobromm - amidobenzoësäure : Zus., Eig. 1129.

Chlorwasserstoffsäure - Monobromamidonaphtalin : Eig., Verh. 605.

Chlorwasserstoffsäure - o - Monochlor - mamidobenzoësäure : Zus., Eig. 1132.

Chlorwasserstoffsäure - Phenyloxyacetimidoäther: Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Wasser 871; Verh. beim Erhitzen, gegen Kali, gegen alkoholisches Ammoniak 872.

Chlorwasserstoffsäure - α-Phenylpyridindicarbonsäure: Zus., Eig. 1328.

Chlorwasserstoffsäure - β-Phenylpyridindicarbonsäure: Zus. 1327.

Chlorwasserstoffsäure -α-Phenylpyridindicarbonsäure-Platinchlorid : Zus., Eig. 1828.

Chlorwasserstoffsäure - β-Phenylpyridindicarbonsäure - Platinchlorid : Zus. 1327.

Chorwasserstoffsäure-Piperidinsäure Zus., Eig. 1830.

Chlorwasserstoffskure - Piperidinskure-Platinchlorid : Zus., Kig. 1330.

Chlorwasserstoffsäure-Propionimideäthyläther: Zus., Eig., Zers. beise Erhitzen 480.

- Chlorwasserstoffsäure-Succinimidoäthyläther: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Wasser und Ammoniak 481.
- Chlorwasserstoffsture Terebenthen:
  Darst. zweier Isomeren 596; Eig.,
  Siedep., optisches Verh., sp. G., Verh.
  gegen alkoholisches Kali, gegen
  Chlorwasserstoffgas 596 f.
- Chlorwasserstoffsäure Tetrahydromonochlorpicolinsäure : Zus., Eig. 1108.
- Chlorwasserstoffsäure-Tetramethyläthylen: Bild., Siedep. 848.
- Chlorwasserstoffs. Abrotin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1356.
- Chlorwasserstoffs. Acetoxim: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. 634.
- Chlorwasserstoffs. Acridinoctohydrür: Eig. 684.
- Chlorwasserstoffs. Aethylbiguanid: Eig. 488.
- Chlorwasserstoffs. Aethylbiguanid-Gold-chlorid: Unters. 488.
- Chlorwasserstoffs. Aethylbiguanid-Platinchlorid: Unters. 488.
- Chlorwasserstoffs. Aethylchinazol-Platinchlorid: Zus., Eig. 808.
- Chlorwasserstoffs. Aethylendichinoïl: Darst., Zus., Eig. 1311.
- Chlorwasserstoffs. Aethylendichinoïl-Platinchlorid: Zus. 1311.
- Chlorwasserstoffs. Aethylhydroxylamin: Eig. 972.
- Chlorwasserstoffs. Aethylpiperidin: Zua., Wirk. auf den Organismus 1322.
- Chlorwasserstoffs.  $\beta$ -Aethylpyridin-Platinchlorid: Krystallf. 1350.
- Chlorwasserstoffs. y-Aethylpyridin-Gold-chlorid: Zus., Eig. 670.
- Chlorwasserstoffs. y-Aethylpyridin-Platinghlorid: Zus., Eig. 670.
- Chlorwasserstoffs. Allylamin-Platinchlorür: Eig. 640.
- Chlorwasserstoffs. Amido'imidomethanäthylensulfid: Eig. 494; Oxydation 494 f.
- Chlorwasserstoffs. Amidophenylbenzglycocyamin: Zus., Eig. 486.
- Chlorwasserstoffs. Anilin: Lösl. in Anilin 695; Verh. gegen Aldehyd, Paraldehyd, Acetal, Aldol 1323.
- Chlorwasserstoffs. Azo-(Benzol-Phenylendiamin-Benzol): Zus., Darst., Eig. 763.

- Chlorwasserstoffs. Azo-(Benzol-Phenylendiamin-Benzol)-Platinchlorid: Darst., Eig. 763.
- Chlorwasserstoffs. Azo-(Dibenzol-Phenylendiamin), einfach saures : Zus., Darst. 765; Eig. 765 f.
- Chlorwasserstoffs. Azo-(Dibenzol-Phenylendiamin), zweifach-saures : Zus., Darst., Eig. 765.
- Chlorwasserstoffs. Azo-(Dibenzol-Phenylendiamin)-Platinchlorid: Darst., Zus., Eig. 766.
- Chlorwasserstoffs. p-Azooxyanilin-Platinchlorid: Eig. 775.
- Chlorwasserstoffs. Benzaldoxim: Zus., Eig. 972.
- Chlorwasserstoffs. Benzdiacetonalkamin: Darst., Zus., Eig. 651.
- Chlorwasserstoffs. Benzenyl-α-amido-β-naphtol-Platinchlorid: Darst., Eig. 905.
- Chlorwasserstoffs. Benzidin: Bild. 462.
- Chlorwasserstoffs. Benzolsulfo-o-amido-anilid : Zus., Eig. 1247.
- Chlorwasserstoffs. Benzylhydroxylamin: Darst., Eig. 683; Verh. gegen Jodwasserstoffsäure 634.
- Chlorwasserstoffs. Caffein: Zus., Eig., Zers. 1334.
- Chlorwasserstoffs. Caffein-Goldchlorid: Zus., Eig. 1384.
- Chlorwasserstoffs. Caffein-Platinehlorid: Zus., Eig. 1834.
- Chlorwasserstoffs. Camphoroxim: Zus. 630; Darst. 630 f.; Eig. 681.
- Chlorwasserstoffs. Chinin-Benzylchlorid-Platinchlorid: Zus. zweier Verbb. 1348.
- Chlorwasserstoffs. Chinolin: Verh. beim Erhitzen mit Zinkehlorid 1322.
- Chlorwasserstoffs. Chinolin-Chlorzink: Zus., Eig., Anw. zur Reindarst. des Chinolins 1815.
- Chlorwasserstoffs. Collidindicarbonsaure-Methylather: Zus., Eig., Schmelzp. 1069.
- Chlorwasserstoffs. Collidindicarbonsaure-Methylather-Goldchlorid: Zus., Eig., Schmelzp. 1069.
- Chlorwasserstoffs. Collidindicarbonsäure-Methyläther-Platinchlorid : Zus., Eig., Schmelzp. 1069.
- Chlorwasserstoffs. Cryptidin: Eig. 710.
- Chlorwasserstoffs. Cryptidin Platinchlorid: Eig. 710.

Chlorwasserstoffs. Diacetylpseudomorphin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1847.

Chlorwasserstoffs. Diathylallylamin-Platinehlorid: Eig. 688.

Chlorwasserstoffs. Diäthylallylamin-Platinchlorür: Eig., Schmelzp. 640.

Chlorwasserstoffs. Diathylamin: Eig. 480.

Chlorwasserstoffs. Diathylanilinazylin-Platinchlorid: Zus., Eig., Krystallf. 754.

Chlorwasserstoffs. Dikthylformamidin: Eig. 480.

Chlorwasserstoffs. Diathylformamidin-Platinchlorid: Eig., Schmelsp. 480.

Chlorwasserstoffs. Diäthyl-p-phenylendiamin-Platinchlorid: Darst., Eig., Krystallf. 757.

Chlorwasserstoffs. Diathyl-o-toluidin-Platinchlorid: Eig. 708.

Chlorwasserstoffs. Diamidodiphenylenketonoxyd-Platinchlorid: Bild. zweier Verbb., Zus., Eig. derselben 985.

Chlorwasserstoffs. Diamidoguajacol-Zinnehlorür: Darst., Eig. 916.

Chlorwasserstoffs. Diamidoresorcin: Darst., Eig., Verh. gegen Ammoniak und Luft 918.

Chlorwasserstoffs. Dianilido-toluchinonanilid-Platinchlorid: Zus., Eig. 1001.

Chlorwasserstoffs. Dibenzylhydroxylamin: Darst., Eig. 628.

Chlorwasserstoffs. Dibrom-o-anisidin: Eig. 891.

Chlorwasserstoffs. Dibrom-o-phenetidin: Eig. 891.

Chlorwasserstoffs. Dibromtetrahydrochinolin: Zus., Schmelzp. 1322.

Chlorwasserstoffs. Dibromtetrahydrochinolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1322.

Chlorwasserstoffs. Dicarboxyathylamidamarin: Eig. 738.

Chlorwasserstoffs. Dicarboxyäthylamidamarin-Platinchlorid: Eig. 738.

Chlorwasserstoffs. Dijod-p-amidophenol: Eig., Schmelsp., Verh. gegen Chlor-kalk 1006.

Chlorwasserstoffs. Dimethylanilinasylin-Platinchlorid: Zus., Eig. 754.

Chlorwasserstoffs. Dimethylanilin-Platinchlorid: Zus., Eig. 708.

Chlorwasserstoffs. Dimethylformamidin: Eig. 479 f.

Chlorwasserstoffs. Dimethylformamidin-Platinchlorid: Zus., Eig. 480. Chlorwasserstoffs. Dimethyl-m-monochloranilin: Eig. 709.

Chlorwasserstoffs. Dimethyl-m-monochloranilin-Platinchlorid: Eig. 709.

Chlorwasserstoffs. Dimethylphenylensafranin: Eig. 722.

Chlorwasserstoffs. Dimethylphenylen-safranin-Platinchlorid: Zus. 722.

Chlorwasserstoffs. Dimethylphenylphenylphenylphenylphosphindichlorhydrat): Darst. 1306.

Chlorwasserstoffs. Dimethylsuccinimidin: Bild., Zus., Schmelsp. 481.

Chlorwasserstoffs. Dimethyl-p-toluidin-Platinchlorid: Darst., Eig. 693.

Chlorwasserstoffs. Dimethylxylidin-Platinchlorid: Eig. 709.

Chlorwasserstoffs. Dinitrodiathylanilin-Platinchlorid: Eig. 761.

Chlorwasserstoffs.Diphenyl-m-phenylendiamin: Darst., Eig. 920.

Chlorwasserstoffs. Diphenyl-p-phenylendiamin: Darst., Eig. 921.

Chlorwasserstoffs. Dipiperyltetrason-Platinchlorid: Zus., Eig., Zers. 814.

Chlorwasserstoffs. Dipropionylmorphin-Platinchlorid: Eig. 1344; Zus. 1345.

Chlorwasserstoffs. Dipropylallylamin-Platinchlorid: Eig., Krystallf., Verk. beim Kochen der wässerigen Lösung 689.

Chlorwasserstoffs. Dipropylallylamin-Platinehlorür: Darst., Eig., Schmelsp. 689.

Chlorwasserstoffs. Dipyridin - Platinchlorid: Zus. 677; Eig. 678.

Chlorwasserstoffs. γ-Dipyridyl : Zus., Eig., Krystallf., Verh. gegen Metall-chloride 674.

Chlorwasserstoffs. y-Dipyridyl-Platinchlorid: Zns., Eig. 674.

Chlorwasserstoffs. m-Dipyridyl-Platischlorid: Zus., Eig. 748.

Chlorwasserstoffs. γ-Dipyridyl-Quecksilberchlorid: Darst. 673 f.; Zus-Eig., Krystallf. 674.

Chlorwasserstoffs. Flavenol: Eig. 731 L Chlorwasserstoffs. Furfuraldoxim: Eig.

**958.** 

Chlorwasserstoffs. Gelsomin: Darst, Zus., Eig. 1854.

Chlorwasserstoffs. Gelsemin-Goldehlorid: Zus., Eig. 1854.

Chlorwasserstoffs. Gelsemin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1354.

- Chlorwasserstoffs. Hexahydro-m-dipyrl-dyl-Platinehlorid: Zus., Eig. 749.
- Chlorwasserstoffs. o-Hydrasinanisol: Zus., Eig. 802.
- Chlorwasserstoffs. Hydrasobenzol: Umwandl. in salss. Bensidin 462.
- Chlorwasserstoffs. Hydro-o-methylchinaldin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1324.
- Chlorwasserstoffs. Hydronicotin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1338.
- Chlorwasserstoffs. Hydrotropidin: Zus., Eig. 1889.
- Chlorwasserstoffs. Hydrotropidin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1889.
- Chlorwasserstoffs. Hydroxallyltetraäthyldiamin-Platinehlorid: Zus., Eig. 641.
- Chlorwasserstoffs. Isobutylbiguanid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 490.
- Chlorwasserstoffs. Isobutylbiguanidkupfer: Darst. 488 f.; Zus., Eig., Lösl., Reactionen 489.
- Chlorwasserstoffs. Isobutylbiguanid-Platinchlorid: Eig. 490.
- Chlorwasserstoffs. Isonicotin-Platinchlorid: Zus., Eig. 676.
- Chlorwasserstoffs. Isonicotin Queck-silberchorid: Zus., Eig., Krystallf. 676.
- Chlorwasserstoffs. m Methylchinaldin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1824.
- Chlorwasserstoffs. o-Methylchinaldin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1824.
- Chlorwasserstoffs. p-Methylchinaldin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1824.
- Chlorwasserstoffs.Methylchinolin-Platinchlorid: Bild. 782; Zus., Eig., Schmelsp. 1223.
- Chlorwasserstoffs. Methylendichinoïl: Schmelzp., Chloroplatinat 1311.
- Chlorwasserstoffs. Methylhydrochinaldin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1324.
- Chlorwasserstoffs. Methylhydroxylamin: Eig., Schmelzp. 972.
- Chlorwasserstoffs. Methyltetrahydrochinolin-Platinchlorid: Zus., Eig., Schmelsp. 1821.
- Chlorwasserstoffs. Monoathylallylamin-Platinchlorid: Schmelsp. 638.
- Chlorwasserstoffs. Monoäthylallylamin-Platinehlorür: Eig., Schmelsp. 689.
- Chlorwasserstoffs. Monotthylanhydrobensdiamidobensol: Zus., Eig. 726. Chlorwasserstoffs. Monotthylanhydro-

- bensdiamidobensol Platinchlorid : Zus., Eig. 726.
- Chlorwasserstoffs. Monoamidoaso-p-to-luol: Darst., Eig. 787.
- Chlorwasserstoffs. m-Monoamidobenzal-doxim-Platinchlorid: Zus., Eig. 973.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidobenzol-Asoamido-α-naphtalin-Platinchlorid : Zus., Eig. 779.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidobenzol-Azoamido-m-Xylol, zweifach-saures: Zus., Eig., Verh. gegen Platinchlorid 779.
- Chlorwasserstoffs. m-Monoamidobenzolmonosulfosäureamid : Zus., Eig., Schmelzp. 1241.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidochinolin: Zus., Eig. 1315.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidochinolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1315.
- Chlorwasserstoffs. Monoamido m isocymol-Platinchlorid: Darst., Eig. 712.
- Chlorwasserstoffs. Monoamidomethylanthracendihydrür: Bild., Eig. der Base 753.
- Chlorwasserstoffs. Monoamidomethylanthranol: Darst. 1009 f.; Zus., Verh. gegen Wasser 1010.
- Chlorwasserstoffs. Monoamidooxycampher: Zus., Eig., Schmelzp. 1000.
- Chlorwasserstoffs. Monoamidooxycampher-Platinchlorid : Zus. 1000.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidophenylalanin: Zus., Eig. 1196.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidophenylalanin-Platinchlord: Zus., Eig. 1196.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidophenylamphinitril-Platinchlorid: Darst., Eig. 820.
- Chlorwasserstoffs. Monoamidoresorcin: Darst., Eig. 791.
- Chlorwasserstoffs. o-Monoamidotoluol-p-monosulfosäureamid : Zus., Eig., Schmelsp. 1244.
- Chlorwasserstoffs. p-Monoamidotoluol-omonosulfosäureamid: Zus., Eig. 1243.
- Chlorwasserstoffs. Monoamidoxylenol: Darst., Eig. 922.
- Chlorwasserstoffs. Monobensylamarin-Platinchlorid: Eig., Zus. 740.
- Chlorwasserstoffs. Monobrom-o-anisidin: Eig. 890.
- Chlorwasserstoffs. Monobrom-p-anisidin: Eig 892.

Chlorwasseretoffs. Monobromguanin : Zus., Zers. 1337.

Chlorwasserstoffs. Monobrom-o-phenetidin: Eig. 890.

Chlorwasserstoffs. Monobrom-p-phenetidin: Eig. 892.

Chlorwasserstoffs. Monochlor- $\alpha$ -Picolin: Zus., Eig. 1106.

Chlorwasserstoffs. Monochlor-α-Picolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1107.

Chlorwasserstoffs. o-Mononitroanilin: Bild., Zus., Zers. 1246.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrobenzol-Azoamido-α-naphtalin: Darst., Eig. 778.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrobenzol-Azoamido-α-naphtalin-Platinchlorid; Zus., Darst., Eig. 778.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrobenzol-Asoamido-β-naphtalin-Platinchlorid: Darst., Zus. 778; Eig. 779.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrobenzol-Azoamido - m-Xylol - Platinchlorid : Zus. 777; Eig. 778.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrochinolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1315.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrodiathylanilin-Platinchlorid: Darst., Krystallf. 756.

Chlorwasserstoffs. Mononitrooxychinolin-Platinchlorid : Zus., Krystallf. 1349.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrophenylalanin: Zus., Eig. 1195.

Chlorwasserstoffs. Mononitrosodimethylm-monochloranilin: Eig. 709.

Chlorwasserstoffs. Mononitrosodimethylm-phenetidin: Eig. 709.

Chlorwasserstoffs.  $\beta$ -Naphtochinolin: Zus., Eig. 1327.

Chlorwasserstoffs. β-Naphtochinolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1327.

Chlorwasserstoffs.  $\beta$ -Naphtylbensglyco-cyamin: Eig. 486.

Chlorwasserstoffs. Neurin: Eig. 1445.

Chlorwasserstoffs. Neurinjodid: Eig. 1445.

Chlorwasserstoffs. Neurin-Platinchlorid: Eig. 1445.

Chlorwasserstoffs. Oxallyldiathylamin-Platinehlorid: Zus., Eig. 642.

Chlorwasserstoffs. Oxamidin: Zus., Eig. 481.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha$ -Oxybutyrocyamin: Eig. 485.

Chlorwasserstoffs. β-Oxychinelin-Platinchlorid: Zus. 1318.

Chlorwasserstoffs. Oxycinnolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 815.

Chlorwasserstoffs. m-Oxydiphenylamin: Darst., Eig. 919.

Chlorwasserstoffs. p-Oxydiphenylamin: Darst., Eig. 921.

Chlorwasserstoffs. α-Oxyhydroäthylchinolin (Kairin A): Zus., Eig. 1317.

Chlorwasserstoffs. a-Oxyhydromethylchinolin (Kairin): Zus. 1316; Big. 1816 f.; Krystallf., Wirk. auf den Organismus 1317.

Chlorwasserstoffs. Oxykobaltiak: Darst, Eig., Zus. 365.

Chlorwasserstoffs. Oxypropyläthylamin-Platinchlorid: Eig. 640.

Chlorwasserstoffs. Oxypropyldiathylamin-Platinchlorid: Eig. 640.

Chlorwasserstoffs. Oxypropyldipropylamin-Platinchlorid: Zus. 640.

Chlorwasserstoffs. Oxypropylpropylamin-Platinchlorid: Eig. 640.

Chlorwasserstoffs. Oxystrychnin: Zus. 1341.

Chlorwassers to ffs.  $\beta$ -Oxytetrahydroäthylchinolin: Zus., Wirk. auf den Organismus 1318.

Chlorwasserstoffs. Oxytrinicotin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1338.

Chlorwasserstoffs. Paraleukanilin-Platinchlorid: Eig. 559.

Chlorwasserstoffs. Parvolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 949.

Chlorwasserstoffs. Pentamethylendiamin: Darst., Eig. 627.

Chlorwasserstoffs. Pentamethylendiamin-Goldchlorid: Eig. 627.

Chlorwasserstoffs. Pentamethylendiamin-Platinchlorid: Eig. 627.

Chlorwasserstoffs. Phenylacridin-Platinchlorid: Bild. 681.

Chlorwasserstoffs. Phenyläthylamin: Krystalif. 703; Zus., Darst., Eig. 1193. Chlorwasserstoffs. Phenyläthylamin-Pla-

tinchlorid: Zus., Eig. 1193. Chlorwasserstoffs. Phenyl-a-amidopropionitril: Darst., Eig., Zers. 1191.

Chlorwasserstoffs. Phonylbennglycocyamin: Eig. 486.

Chlorwasserstoffs. Phenylchinolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1826.

Chlorwasserstoffs. o-Phenylendiamin: Verh. gegen cyans. Kalium 716. Chlorwasserstoffs. p-Phenylendiamin: Verb. gegen cyans. Kalium 716.

Chlorwasserstoffs. m-Phenylendiglyco-coll; Bild., Eig. 717.

Chlorwasserstoffs. p-Phenylendiglyco-coll: Darst., Eig. 717.

Chlorwasserstoffs. Phenylensafranin; Zus., Eig. 723.

Chlorwasserstoffs. Phenylensafranin-Platinchlorid: Zus. 723.

Chlorwasserstoffs. Phenylhydrazin: Darst. 795.

Chlorwasserstoffs. Phenyl-α-imidopropionitril: Zus., Darst., Eig., Zers. 1191.

Chlorwasserstoffs. Phenyloxyacetamidin: Bild., Eig., Schmelsp.: 872.

Chlorwasserstoffs. α-Phenylpyridinketon-Platinchlorid: Zns., Eig. 1329.

Chlorwasserstoffs. α-Phenylpyridin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1329.

Chlorwasserstoffs. β-Phenylpyridin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1328.

Chlorwasserstoffs. Picolin-Platinchlorid: Zus., Eig. 950.

Chlorwasserstoffs. Piperidin: Verh. gegen Methylalkohol 1332.

Chlorwasserstoffs. Piperylhydrazin: Eig., Verh. beim Erhitzen 810.

Chlorwasserstoffs. Piperylhydrazin-Platinchlorid: Eig., Verh. beim Kochen mit Wasser 810.

Chlorwasserstoffs. Propionamidin: Zus., Eig. 480.

Chlorwasserstoffs. Propionylcodeïn: Zus. 1345.

Chlorwasserstoffs. Propylallylamin-Platinohlorid: Eig. 688.

Chlorwasserstoffs. Propylanilin: Eig. 701.

Chlorwasserstoffs. Propylanilin-Platinchlorid: Darst., Eig. 701.

Chlorwasserstoffs. Pseudomorphin, basisches: Zus. 1346.

Ohlorwasserstoffs. Pseudomorphin, neutrales: Zus. 1346.

Chlorwaserstoffs. Pseudomorphin-Platinchlorid: Zus. 1847.

Chlorwasserstoffs. Pseudophenanthrolia, basisches: Zus., Darst., Eig. 744.

Chlorwasserstoffs. Pseudophenanthrolin, neutrales: Zus., Darst., Eig., Krystallf. 744.

Chlorwasserstoffs. Pseudophenanthrolia-Platinchlorid: Zus., Eig. 745.

Chlorwasserstoffa. β-Pyridindibromid-Platinchlorid: Zus., Eig. 1240. Chlorwasserstoffs. Pyridin-Platinchlorid: Krystallf. 1350.

Chlorwasserstoffs. Pyrrolin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 658.

Chlorwasserstoffs. Pyrrolin-Platinchlorid: Zus., Eig., Krystallf. 658.

Chlorwasserstoffs. Salicylaldoxim: Zus., Darst., Eig. 1025.

Chlorwasserstoffs. Sarkosin - Platinchlorid : Zus., Krystallf. 1334.

Chlorwasserstoffs. Succinamidin: Bild., Zus., Zers. beim Kochen mit Wasser 481.

Chlorwasserstoffs. Succinimidin: Bild., Zus., Eig. 481.

Chlorwasserstoffs. Sulfocyanpropimin-Platinchlorid: Zus., Eig. 475.

Chlorwasserstoffs. Tetraāthyldiamīdotriphenylcarbinol-Chlorzink: Zus., Eig. 694.

Chlorwasserstoffs. Tetralthyldiamidotriphenylmethan-Platinchlorid: Zus., Eig. 695.

Chlorwasserstoffs. Tetraathyl-p-phenylendiamin-Platinchlorid: Zus., Darst., Eig., Krystallf. 759.

Chlorwasserstoffs. Tetraathyl-p-phenylendiamin-Quecksilberchlorid: Darst., Zus., Krystallf. 759.

Chlorwasserstoffs. Tetramethyldiathylp-phenylenammonium-Goldchlorid: Eig. 760.

Chlorwasserstoffs. Tetramethyldiathylp-phenylenammonium-Platinchlorid: Eig. 760.

Chlorwasserstoffs. Tetramethylphenylensafranin: Eig. 722.

Chlorwasserstoffs. Tetramethylphenylensafranin-Platinchlorid: Eig. 722.

Chlorwasserstoffs. Theobromin: Zus., Rig. 1935.

Chlorwasserstoffs. Theobromia - Gold-chlorid: Zus., Eig. 1885.

Chlorwasserstoffs. Theobromin-Platinchlorid: Zus., Eig. 1335.

Chlorwasserstoffs. Toluolsulfoamin : Zus., Eig. 1267; Darst. 1267 f.

Chlorwasserstoffs. Toluolsulfoamin, isomeres: Zus., Eig. 1271.

Chlorwasserstoffs. Toluylenamin: Darst. 615; Zus., Eig. 616.

Chlorwasserstoffs. Toluylenamin-Chlersinn: Darst, Eig. 615.

Chlorwasserstoffs. Tohnylenamin-Platinchlorid: Zus., Eig. 616. Chlorwasserstoffs. Triacetonin : Zus., Eig. 651.

Chlorwasserstoffs. Triamidotriphenylmethan: Darst., Eig. 560.

Chlorwasserstoffs. Triamidotriphenyl-methan-Platinchlorid: Eig. 560.

Chlorwasserstoffs. Tribromanilin: Darst., Eig. 696; Zers. 697.

Chlorwasserstoffs. Tyrosin: Krystallf. 1177 f.; Darst., Eig., Zers. 1188.

Chlorwismuth: Bildungswärme 156 f.

Chlorsink: spec. Zähigkeit 95; Verh. gegen Schwefelblei 395.

Chlorzink-Chlorkalium: Eigenschaften und Verwendung zur Bestimmung des Atomgewichts des Zinks 41 f.

Chlorzinn (Chlorid): Verh. gegen Schwefelblei 395; Verh. eisenhaltiger Lösungen gegen Schwefelwasserstoff 1565.

Chlorzinn (Chlordr): Verh. gegen Schwefelblei 395, gegen Schwefelwasserstoff 402, des krystallisirten gegen Salzsäure 403.

Chlorsinn-Chlorammonium: Verh. eisenhaltiger Lösungen gegen Schwefelwasserstoff 1565.

Chlorainn-(Chlorar)-Hydrat: Bild., Zus. 403.

Chocolade: Unters. 1408; Anal. 1631; Unters. 1632.

Chodynsk: Anal. des Brunnenwassers 1947.

Cholera: Cotoin als Heilmitel 1488; Kupfer als Präservativmittel, Ursache derselben, Anw. von Untersalpetersäure gegen dieselbe 1490.

Cholesterin: Vork. in der Kuhmilch 1461, 1645; Nachw. von Wollschweißsfett im Talg und anderen Fetten durch den Cholesteringehalt 1646 f.

Chols. Natrium: vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters. 252.

Chondrit: Bestandth. als Meteorit, Entstehung 1951.

Chondrodit: krystallographische Unters. 1876 f.: Anal. 1878.

Chrom: Atomvolum und Affinität 26; Verh. der Lösung von pyrophosphors. Chrom-Natrium gegen Schwefelammonium 1520; Best. des Gehaltes der im Handel vorkommenden Chromoxydsalslaugen und Chromoxydhydrate 1560; Best. bei Gegenwart organischer Substanzen 1593; Vork. in einem Augite 1890.

Chromalaun, siehe schwefels. Chrom-kalium.

Chromeisen: Gewg. 1679, 1680 f.

Chromeisenstein: Aufschließung 1521; Reduction durch Holzkohlenpulver 1679; Verarbeitung auf saures chroms. Kalium 1698.

Chromgelb: Darst. von Dampfchromgelb 1787.

Chromogene: des Harnes, Unters. 1476 f. Chromometer: Anw. 1558.

Chromophyll: wahrscheinliche Bild. aus thierischem Plasma 1491.

Chromoxyd: Verh. gegen Metaphosphorsäure 320; Darst. krystallisirter Phosphate aus demselben 323; Bild. eines neuen 465; Regenerirung chromoxydhaltiger Flüssigkeiten 1699; Einführung für Thonerde in die Glasur des Seger-Porsellans 1710; Anw. zur Fixirung von Farbstoffen 1786.

Chromoxyd, schwarzes: Bild. 465.

Chromoxydhydrate: Best. des Chromgehaltes 1560.

Chromoxydsalslaugen: Best. des Chromgehaltes 1560.

Chromsäure: Affinitäts- und Dichtigkeitsverhältnis zur Selensäure 27;
spec. Zähigkeit der Lösung 96 £.;
Lösungswärme, Neutralisationswärme
169; Bildungswärme, Unsetzungswärme der gelösten und der krystallisirten 170; Anw. zu galvanischesElementen 202; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Einw. auf Wasserstoffhyperoxyd, Unters. der dabei entstehenden Verb. 378 bis 375; Anw.
als Absorptionsmittel für Stickoxyd
1539; Nachw. von Salpetersäure neben
Chromsäure 1540 f.; Best. in Chromaten und Dichromaten 1560.

Chromsaure-Chinaldinsaure: Zus., Big. 1825.

Chroms. Ammonium (dreifach-saures): Krystallisation mit Kaliumtrichromat 7.

Chroms. Ammonium, saures : Lösungswärme 168 f.; Neutralisationswärme 169; Umsetsungswärme bei der explosiven Zers. 171. Chroms. Bensylidenchinaldin: Zus., Eig. 1809.

Chroms. Calcium, saures: Umsetzung mit kohlens. Kalium, Darst. 1698.

Chroms. Isobutylbiguanid: Eig. 490.

Ĺi

ďŽ

زين

8 5

N.

g 🕏

ď

r. F

6

K P

\$

Chroms. Kalium: Mischkrystalle mit schwefels. Kupfer 6; Lösungswärme 169; Umsetzungswärme mit Säuren 169 f.; Bildungswärme 170; galvanisches Leitungsvermögen der alkoholischen Lösung 217; Bild. 1699; Vork. im gelben Salpeter 1860.

Chroms. Kalium, saures: Lösungswärme 168; thermische Unters. 168 f.; Neutralisationswärme 169; Umsetzungswärme mit Säuren 169 f.; Bildungswärme 170; Umsetzungswärme des gelösten und krystallisirten 170 f.; Einfluß auf die Pest-Bacterien 1511; Darst. 1698.

Chroms. Kalium (Trichromat): Krystallisation mit Ammoniumtrichromat 7. Chroms. Kalium-Cyanquecksilber: sp. G. 51.

Chroms. Magnesium, saures : Darst. 1698.

Chroms. Methylbiguanid: Eig. 487.

Chroms. m-Methylchinaldin: Zus., Eig. 1324.

Chroms. o-Methylchinaldin: Zus., Eig. 1324.

Chroms. p-Methylchinaldin: Zus., Eig. 1309, 1324.

Chroms. α-Naphtochinolin: Zus., Eig. 1328.

Chroms. β-Naphtochinolin: Zus., Eig. 1827.

Chroms. Natrium: Isomorphie mit wasserfreiem Natriumsulfat 7; Bild. 1699.

Chroms. Natrium, saures: Darst. 1698.

Chroms. β-Oxychinolin: Eig. 1818.

Chroms. Phenylchinolin: Zus., Eig. 1326.

Chroms. Pseudophenanthrolin, saures: Zus. 744; Darst. 744 f.; Eig. 745.

Chroms. Salze: chemische Verwandtschaft derselben abgeleitet nach dem Grundsatz der kleinsten Raumerfüllung 27; therm. Unters. der Einw. von Säuren 169 f.; Verh. in der Bleicherei (gegen Cellulose) 1783.

Chroms. Silber: Anw. zur Darst. positiver Photographien auf Papier 1828. Chroms. Strontium: Lösl. 1559.

Chromstahl: Verh. gegen feuchte Luft, Meerwasser und angesäuertes Wasser 1672.

Chrysen: Verh. gegen Antimonchlorid 466.

• Chrysoberyll (Alexandrit): krystallographische Unters. 1841.

Chrysoïdin (Azobenzol - m - Phenylendiamin): Zus., Verh. gegen Diazobenzol 762, gegen Diazotoluol 763, gegen p-Diazobenzolsulfosäure, gegen m-Diazobenzossäure 764.

Chrysoïdine: isomere Diamidoazoverbindungen 780; Umwandl. in braune Farbstoffe 1798.

Chrysolith: Verh. gegen Citronensaure 1825.

Chylurie: Unters. des Harnes in einem Falle 1477 f.

Cimolit: Anal. eines verwandten Körpers 1902.

Cinchocerotin: Zus. 1360; Darst. 1360f.; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Chromsauremischung 1361.

Cinchocerotinsaure: Bild., Zus., Schmelzp. 1861.

Cincholepidin: Const. 1218 f.

Cincholin: Darst. aus den Cuprearinden von Remijia pedunculata 1409.

Cinchomeronsaure: Verh. beim Schmelzen mit Aetzkali 1844.

Cinchomerons. Kupfer: Zus., Darst., Eig. 672.

Cinchonamin: Vork. in der Rinde von Remijia purdiana, spec. Drehungsvermögen, Eig., Salze 1350; Vork. in Cuprearinden 1410.

Cinchonarinden: Alkaloïdgehalt 1409. Cinchona succirubra: Einfluss der Höhe auf die Alkaloïde derselben

1849.

Cinchonidin: Verb. mit Benzol, Nachw. neben Chinin 1848; Nichtvork. in Cupreariuden 1409; physiologische Wirk. 1487.

Cinchonin: Einw. auf inactive Mandelsäure 1153; Oxydation mit Chromsäure, Unters. der hierbei neben Cinchoninsäure entstehenden syrupösen Säure 1849; Vork. in Cuprearinden 1409 f.; giftige Wirk. 1487; Untersch. von Chinolin, Verh. gegen Bromwasser und Ammoniak 1611; Verh. gegen Natriumsulfantimoniat 1612.

Cinchoninsaure: Const. 1218, 1848. Cinnamol: elektrooptisches Verh. 196.

Cinnamylacetessigsäure - Aethyläther : Zus., Darst., Schmelzp., Eig., Verh. beim Kochen mit Schwefelsäure 1223.

Cinnolin: Zus. 814; Darst, Eig., Zus., Platindoppelsalz 816.

Cinnolinoxycarbonsäure, siehe Oxycinnolincarbonsäure.

Citrene: Vork. in Terpentinölen, Siedep. 1765.

Citronenöl: Vork. eines aldehydartigen Körpers in demselben 569; Additionsproducct mit Nitrosylchlorid und Salpetersäure 570 f.

Citronensäure: Verh. gegen Acetamid 16; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid, Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 22; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Abgabe des Krystallwassers 1083; Best. in Fruchtsaften 1083 f.; Reinigung eisenhaltiger 1096; Vork. im Fruchtsafte von Citrus limetta 1409; Nichtanwendbarkeit der Rosolsäuren, Anw. von Phenolphtaleïn bei der Titrirung 1517; Einw. auf Gesteine und Mineralien 1522; Einflus auf Rohrzucker 1747; Einw. auf Mineralien 1825,

Citronens. Ammonium: Lösl. der Phosphorsäure in demselben 1719; Anw. zur Best. der zurückgegangenen Phosphorsäure 1720.

Citronens. Calcium: Nachw. im pyrophosphors. Magnesium 1548.

Citronens. Cinchonamin: Zus. 1350.

Citronens. Eisen: Einfluss auf die Harnstoffausscheidung 1470.

Citronens. Lithium: Darst., Eig. 1096.

Citronens. Magnesium: Nachw. im pyrophosphors. Magnesium 1543.

Citronens. Natrium: Mischkrystalle mit Chlornatrium 6; Verh. bei der Destillation mit Kalk 1085.

Citronens. Wismuth: Elektrolyse 222.

Citrus limetta: Unters. des Fruchtsaftes 1409.

Clethra arborea: Vork. von Ericolin

Cloakenschlamm: Einw. auf Cellulose 1501 ff.; Vergährung 1504. Coaks: Gewg. in Oefen, Gewg. von Theer bei der Fabrikation 1753, Best. der Verbrennungswärme 1758 f.; Best. der eingeschlossenen Gase, Gewg. von Ammoniak bei der Bereitung 1754.

Coccinin: Verh. gegen Zinkstaub, gegen

Acetylchlorid, Zus. 1497.

Cochenille: Empfindlichkeit als Indicator 1518; Isolirung von Farbstoffen 1637.

Codeïn: physiologische Wirk. 1488; Verh. gegen Natriumsulfantimoniat 1612.

Codeïnmethylchlorid: Zus., Eig. 1345. Codeïnmethylhydroxyd: Bild. 1345.

Codeïnmethyljodid: Zus., Verh. gegen Basen 1345.

Cölestin: Ueberführung in Strontiumcarbonat 1696; künstliche Darst. 1842; Pseudomorphosen von Aragonit nach Cölestin 1913.

Cörulein: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776; Färben der Wolle 1786.

Cörulignol (Blauöl): Darst., Zus., Siedep., Eig., Farbreactionen 944; Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 944 f.; Verh. gegen Essigsäureanhydrid 945.

Coffee arabica: Vork. von Caffein 1408. Coffee laurina: Vork. von Caffein 1408.

Colchicein: Bild. aus Colchicin 1858. Colchicin: Reindarst.., Verh. gegen ver-

dünnte Säuren 1358.

Collidin: Verh. bei der Reduction 1832. β-Collidin: Verb. mit Methyljodid, mit Aethyljodid 666; Darst. aus collidindicarbons. Kalium, Siedep., sp. G., Unterschied von α-Collidin 668.

Collidindicarbonsäure : Darst., Zus., Eig. 667; Verh. des Kaliumsalses bei der Destillation mit Kalk 668; Oxydation 668 f.

Collidindicarbonsaure - Diathylather: Darst., Zus., sp. G., Eig., Trijodid desselben 667.

Collidindicarbonsaure - Methylather:
Darst., Zus., Schmelsp., Siedep., Eig.,
Verh. gegen Sauren 1069.

Collidinmonocarbonsaure - Aethylather: Bild. 668.

Collodium: Verh. gegen Kresot 1604.

Colloidalsustand: von Schwefelmetallen 397 f.

Colloxylin: Darst. 1779 f.; Unters. des Bienert'schen 1780.

- Colocynthin: Darst. aus Koloquinton, Eig. 1868 f.
- Colophanthren: Darst. aus Colophonium, Eig., Verh. gegen Chromsaure 1427.
- Colophonium: Destillation im Vacuum 138; Producte der trockenen Destillation 1426 f.; Nachw. im Copaivabalsam 1688.
- Columbit: Aufschließung 1562.
- Coma diabeticum: Unters. 1478 f.
- Compressibilität: von Flüssigkeiten 284 f.
- Conchinin: Vork. in Cuprearinden 1409. Concusconidin: Vork. in einer Cuprearinde 1410.
- Concusconin: Vork. in einer Cuprearinde 1410.
- Condensationsvorgänge: Einleitung durch Kaliumdisulfat 471.
- Conglutin: Zers. zu Phenylamidopropionsäure 1377.
- Coniferin: Vork. im Zellgewebe der Zuckerrübe 1868; Vork. in der Zuckerrübe 1400.
- Coniin: Bild. 622; Verh. gegen Phtalsäureanhydrid 1167, gegen Brom 1332, gegen salpeters. Quecksilberoxydul 1538.
- Constitution, chemische: Isomorphismus derselben 7; Beziehungen zum Brechungsvermögen 238.
- Contraction: bei der Lösung von Salzen in Wasser 90 f.
- Controlbarometer: Beschreibung 1653.
- Control thermometer: Beschreibung 1654.
- Conylenaminphtalein: Zus., Bild., Eig., Verh. gegen Brom 1168.
- Conylenphtalaminsäure: Darst., Zus., Schmelsp. 1167; Eig. 1167 f.
- Conylenphtalamins. Coniin: Darst., Eig., Verh. gegen Salssäure 1167.
- Conylenphtalamins. Kupfer: Zus., Eig. 1168.
- Copaivabalsam: Verh. des Harnes nach dem Gebrauche 1475 f.; Prüf. auf Harzöl, Colophonium, Gurjunbalsam, fettes Oel, Ricinusöl, Terpentin, Terpentinöl 1633.
- Copaivaharz: Verh. des Harnes nach dem Gebrauche 1476.
- Copaivaöl: Verh. des Harnes nach dem Gebrauche 1476.
- Copaivaroth: Vork. im Harne nach der Einnahme von Copaivaöl, Absorptionspectrum, Eig. 1476.

- Copalin: Fundort, Beschreibung, Unters. 1909.
- Coracit: Vork. als Verwitterungsproduct des Uranpecherzes 1843.
- Corchorus capsularis, siehe Jutefaser. Cordierit : krystallographische Unters. 1893 f.
- Cotoin: Unters. 1358; physiologische Wirk., Schutzmittel gegen die asiatische Cholera 1488.
- Couseranit: Veränderungsproduct der Skapolithmineralien 1883.
- Craightonit: Anal. 1911 f.
- Croceïnscharlach: Darst. 1809.
- Crotonaldehyd: Darst. einer neuen Base (Amin) durch Einw. von Ammoniak 649 f.; Bild. 952 f.; Darst., Verh. gegen Brom, gegen Salpetersäure 956.
- Crotonöl: purgirend wirkender und blasenziehender Bestandth. desselben 1422.
- Crotonsaure: Bild. 961 f.; Verh. gegen Essigsaure, gegen Malonsaure 962.
- β-Crotonsäure (Isocrotonsäure): Verh. gegen unterchlorige Säure 1054; wahrscheinliches Vork. im Harne Diabetischer 1479.
- Crotonsäure-Aethyläther: kritische Temperatur 135.
- Crotonylenalkohol: Bild., Verh. gegen Brom und Wasser 957.
- Cryptidin: Darst., Siedep., Eig., Zus.
- Cryptopin: physiologische Wirk. 1488; Farbenreaction mit Vanadinschwefelsäure 1613.
- Cumarine: Darst. substituirter 1065 ff.

  Cumazon: Bezeichnung für die hypothetische Verb. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-C(CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>-O
  -CH=N-] 1209; Derivate desselben
  1209 f.
- Cumidin: Verh. gegen  $\alpha$  und  $\beta$ -Naphtol 793; Umwandl. in Trimethylchinaldin (Farbstoffbild.) 1807; Darst.,
  Eig. eines isomeren (festen), Farbstoffbild. 1818.
- Cuminaldoxim: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 635.
- Cuminol: Umwandl. in Oxypropylben-zoësäure 463.
- Cuminsaure: Darst., Krystallmessungen
- Cuminsaurealdehyde: isomere, Darst., Eig. 966.
- Cumol: Darst. 464; Vork. im Rohöl

der Terra di Lavoro 1764 f.; Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Cuprearinden: Unters., Vork. von Alkaloïden 1409 f.

Cuprocalcit: Vork., Anal. 1853.

Cuprodescloizit: Fundort, Anal. 1870. Curcumin: Verh. gegen nascirenden Wasserstoff, gegen Brom 1401.

Curcumindihydrür: Verh. gegen Brom 1401.

Cusparin: Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Kalihydrat 1355.

Cuspidin: krystallographische Unters., Anal. 1904.

Cyan: Zers. 472.

Cyanamid: Einw. auf  $\alpha$ -Methylamidonnd  $\alpha$ -Aethylamidocapronsäure, auf  $\alpha$ -Aethylamidobuttersäure 485.

Cyanammonium: Dissociation 102.

Cyancarbimidamidobenzoësäure: Verh. gegen aromatische Amine 485 f.

Cyanin: Darst. aus Chinolinäthyljodid und Chinaldinäthyljodid, aus Chinolin bei Gegenwart höherer Homologen 1312; Zus. 1312 f.; Verh. gegen Salzsäure 1593; Darst. aus Chinolin mit Lepidin 1808.

Cyanit: Anal. 1836 f.; krystallographische und optische Unters. 1872.

Cyankalium: Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Einw. auf Jodstickstoff 311; Verh. gegen Kohlenoxyd 336; Verh. der Lösung beim Erhitzen mit Ferricyankalium 1596.

Cyankalium-Cyansilber, siehe Cyansilber-Cyankalium.

Cyankohlensäureäther: Umwandl. beim Erhitzen 482.

p-Cyankohlensäurechlorid: Bild., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen 482.

Cyankorksäure: Verh. gegen Kalihydrat 1114.

Cyanplatin (Platincyanüre): optische Eig. 254.

Cyanplatin-Cyansamarium, siehe Cyansamarium-Cyanplatin.

Cyanpyrrol (Tetrolcyanamid): Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Säuren, gegen Kalilauge 658.

Cyanquecksilber (Cyanid): Einw. auf Tetramethylammoniumjodid 628; Verb. mit cyanwasserstoffs. Anilin 628; Verh. gegen salpeters. Silber 1581; Nachw. neben Ferrocyankalium 1596. Cyansamarium-Cyanplatin: Zus., Krystallf., Farbe, optisches Verh. 362.

Cyaneaure: Umlagerung der Verbb. mit den Phenylendiaminen 716.

Cyans. Kalium: optische Unters. 252; vermuthliches Vork. in den Augenmedien 252.

Cyansilber: Bildungswärme 159; Bildungswärme bei der Doppelsorsetzung 161; Verh. gegen Silbernitratlösung 472; Löslichkeitscoöfficienten in Ammoniaklösungen 1532; Reactionen, Verb. mit Ferricyansilber, Auffindung durch das Mikroskop neben Chlorsilber 1596; Nachw. 1597.

Cyansilber-Cyankalium: Bildungswärme

Cyansilber-salpeters. Silber: Bild., Zus. 472.

Cyanurshure: normale, Unters. 472; Bild. 594; Nachw. von Harnstoff durch Umwandl. desselben in Cyanurshure 1598.

Cyanursaure-Aethylather: Darst., Eig., Verh. gegen Brom, beim Erhitzen, Siedep. 472; Verh. gegen Nefsler's Reagens 473.

Cyanverbindungen: Gewg. 1684.

Cyanwasserstoff: Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Verb. mit Halogenwasserstoffen 472.

Cyanwasserstoffsäure (Blausäure): allgemeine Bild., Bild. aus Pfeffermünzessenz durch Einw. von Salpetersäure
469; Einw. von Salzsäure auf ein
Gemisch mit Alkohol 478; Einw. von
Chlorwasserstoffsäure auf ein Gemisch
mit Glycol 480; Wirk. auf den Keimprocess 1890; Vertheilung im Organismus im Vergiftungsfalle 1483; Bestneben Chlor-, Ferrocyan- und Rhodanwasserstoffsäure 1531 f.; Nachw. 1532;
Nachw. neben nicht giftigen Doppelcyaniden 1595; Best. in Brauntweinen
1624; Menge in Fruchtwassern 1625.

Cyanwasserstoffs. Anilin-Quecksilbercyanid: Darst., Eig. 628.

Cymol: Molekularvolum 68; Verh. gegen Bensol-Bromaluminium 532, gegen Chlor 548; Bild. aus homocumins. Calcium 545; Verh. beim Erhitzen mit Jodwasserstoffskure und Phosphor 570, gegen Chromoxychlorid 965 f.; Vork. von Leomeren im Erdöl von Baku 1758; Bestandth.

der Destillationsproducte des Harzes 1767.

m-Cymol: Bild. aus Campher 997.

β-Cymolmonosulfosäureamid (β-Cymolsulfamid): Darst., Eig., Schmelzp., Zus., Verh. beim Schmelsen mit Kali, Verh. gegen saures chroms. Kalium und Schwefelsäure 1285.

p-Cymolsulfosäuren: Const. 1282.

p-Cymol-β-sulfos. Baryum: Bild. 1282. Cymophan: Doppelbrechung, Einfluß der Wärme auf die Doppelbrechung 9. Cystin: Rotationsvermögen 1446.

Dämpfe: Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur 79; Verhältnifs der sp. W. bei constantem Druck zu derjenigen bei constantem Volum 187 f.; Zusammendrückbarkeit des Ammoniumsulfhydrats 185.

Dahlia: Verh. gegen Salzsäure 1593. Damalursäure: Unters. 1480.

Damburit: neuer Fundort, krystallographische Unters. 1881; Anal. 1882.

Damolsaure: Unters. 1480.

Damourit: Anal. 1886 f.
Dampfehromgelb, siehe Chromgelb.

Dampfdichte: Best. 48; des Pyrosulfurylchlorids, einiger Haloïdsalze, des Jods, vereinfachter Apparat zur Best. 48; des Monochlortoluols 124; von Schwefelsäurechlorhydrat 158; Best. derselben bei unzersetzt schmelzbaren Körpern und hochsiedenden Verbindungen 819.

Dampfkesselexplosionen : Vermeidung 1662.

Dampfkesselfeuerung: Unters. der Rauchgase 1750.

Dampfspannung: fester Körper 102; von Quecksilber, Schwefel und Kohlenstoffverbindungen 180.

Datolith: Verh. gegen Citronensäure. 1825; krystallographische Unters., Anal. 1878.

Debrom-Tribromresoreinbrom, siehe Tribromresochinon.

Decan: vergeblich versuchte Darst. 524; Vork. im galizischen Petroleum 1760.

Decan, normales: Darst., Siedep., sp. G., Eig., Verh. gegen Brom 523; Darst. 866.

Decipium: Vork. im Samarskit 1562.

Decylalkohol, normaler: Darst., Siedep., Eig., 865; Umwandlung in normales Decan 865 f.

Decylbromid: versuchte Darst., Zers. bei der Destillation 522.

Decylen: Darst., Siedep., sp. G., Eig. 522; Verh. gegen Brom 522 f.

Dehydrotetrabromeichenrindegerbsäure: Bild., Zus. 1230.

Dekanaphten: Zus., Siedep., sp. G. 1759.

Delphinium consolida: Darst. eines Alkaloïds 1856.

Delta-Lactone: Verh. beim Kochen mit Wasser 996.

Deltametall: Darst., Eig., Verwendung 1682.

Dendang: Anw. 1495; Vork. von Strychnin in demselben, Ernährung durch die Blätter von Pisonia 1496.

Depressionserscheinungen: von Thermometern, Einfluss der Zusammensetzung des Glases auf dieselben 113.

Desinfection: Apparat zur Desinfection von Kleidungsstücken und Wäsche, Bemerkungen über dieselbe 1724.

Desinfectionsmittel: neues, Anw. von Brom 1723.

Desmin: Anal. 1895.

Desoxyamalinsäure : Darst., Zus., Schmelsp., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 1836, gegen Chromsäure 1386 f.

Desoxybenzoïn : Verh. des Bromids gegen Ammoniak 982.

Destillation: im Vacuum 181; von Metallen 182.

Destillation, fractionirte: Apparat und Siederohr dazu 1657.

Dextrin: Einflus auf den Stoffwechsel 1436; Nachw. im Weine, Untersch. von Gummi 1626; Beeinträchtigung der lösenden Wirk. der Säuren des Bieres auf Messing 1745.

Dextrose: Oxydation durch ammoniakalische Silberlösung 1362; Constitutionsformel, Identität mit Cellulosezucker 1863; siehe auch Zucker.

Diabas: Anal. 1928.

Diabetes: Verh. von Körpern im Organismus in Rücksicht auf Diabetes 1479 f.

Diabetes mellitus: Hervorrufung des künstlichen 1472; Unters. der pathologischen Ammoniakausscheidung 1478.

Diacetamid: Darst., Eig. 637.

Discetyläthylendi-o-amidophenyläther: Darst., Eig., Schmelzp. 878.

Diacetylamarin: Bild., Eig., Schmelzp., Zers. 737.

Diacetylchinonhydrodicarbonsaure-Aethyläther: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erwärmen mit Natronlauge 1060; Zus. 1061.

Discetyl-m-dichlorhydrochinon: Zus., Schmelzp. 1004.

Diacetyldiisopropylglycol: Eig., Siedep.

Diacetyldiphenopropionsaure : Darst. Zus. 1050; Eig., Baryumsalz, Verh. gegen Brom 1051.

Diacetyldiphenyl - m - phenylendiamin: Darst., Eig., Schmelsp. 920.

Diacetyldiphenyl-p-phenylendiamin Darst., Eig., Schmelzp. 921.

Diacetyldipyrogallopropionsäure: Darst., Zus. 1051; Eig., Verh. gegen Brom 1052.

Diacetylessigsaure-Aethyläther: Darst., Eig., sp. G., Verh. beim Kochen mit **Wasser** 1080.

Diacetylformamidin: Darst., Zus., Eig. **626**.

Diacetylhydrochinon: Darst. 1003.

Diacetylmorphin: Bild., Schmelsp. 1344. Diacetylphenosafranin: Darst., Eig. 1818.

Diacetylphenylendiamin Darst, Schmelzp., Eig. 685.

Diacetylpicamar: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Brom 946.

Diacetylpseudomorphin : Zus., Eig., Schmelzp. 1347.

Diacetylpyrenhydrochinon: Zus., Eig., Schmelzp. 1013.

Diacetylresorcin: Darst., Siedep., Eig., Verh. gegen Salpetersäure bei nachheriger Einwirkung von Salzsäure 917.

Diacetylsalicylphenol: Zus., Darst. 1119; Eig. 1119 f.; Schmelzp. 1120.

Diacetylsuccinylbernsteinsäure - Aethyl-Ather: Darst., Eig., Schmelzp., Lösl., Zus. 1061.

Diacetyltoluylendiamin Darst., Schmelzp., Eig. 685.

Diathoxycumarilsaure : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Natriumamalgam 932.

Dilithoxyhydroxycaffein: Verh. gegen rauchende Jodwasserstoffsäure, gegen Phosphoroxychlorid 1836.

Dilithylacetal: Molekularvolum 64; Verh. gegen Chlorphosphor 468.

Dilithylacetamid: Verh. gegen Salpetersaure 470.

Diathylacetessigsaure : Darst. 1110 f.; Eig., Verh. beim Erwärmen, Balse 1111.

Diathylacetessigs. Baryum : Zus., Eig.

Diathylacetessigs. Natrium : Eig. 1111.

Diathylaceton: Bild., Siedep. 1111.

Diathylacetophenon: Darst., Zus., Eig., Siedep. 1200.

Diathylasculetin: Darst., Schmelzp. 928; Eig. 928 f.; Verh. gegen Natronlauge und Aethyljodid 929; Verh. gegen Brom 932.

Diathylallylamin: Siedep. 638; Verh. beim Erwärmen mit Schwefelsäure 640.

: Darst, Diäthyl-o-amidozimmtsäure Zus., Eig., Schmelzp. 807.

Diathylamin: Verh. gegen Salpetersäure 470; Einw. auf Epichlorhydria 641; Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid 1284.

Diathylamin - Goldchlorid : Krystalif.

Diathylamin-Platinbromid: Krystallf.

Diathylamin-Platinchlorid: Krystallf. 619.

Diathylamin-Quecksil berchlorid : Krystallf. mehrerer Verbb. 619.

Diathylaminsulfhydrat : Darst., Eig., Spannung der Dämpfe 81.

Diäthylanhydrobenzdiamidobenzolchlorid: Eig., Verh. beim Erhitzen 726.

· Diathylanhydrobenzdiamidobenzolhydroxyd : Darst., Schmelzp., Krystallf., Eig. 725.

Diäthylanhydrobenzdiamidobenzoljodid: Eig. 725 f.

Diäthylanilin: Verh. gegen Bensotrichlorid 694; Verh. gegen Salpetersaure 704; Verh. gegen Bromacetophenon 982 f.; Bild. eines grünblauen Farbstoffs mit Trichlorbensaldehyd 1799.

Diathylanilinazobenzol-p-sulfosaure

Farbstoffbild. 1815.

Diathylanilinazylin : Zus., Krystallf., Eig. 754, Verh. gegen salpetrige

Saure 756, beim Erhitzen mit Jodathyl und Alkohol 757; Oxydation 760 f.; Verh. gegen Salpetersaure 761.

Diathylanilinazylinperjodid : Zus., Eig.,

Krystallf. 755.

Diathylanilingrün (Tetraathyldiamidotriphenylcarbinol): Zus., Darst., Eig., Salze 694; Reduction 694 f.; Verh. beim Erhitzen mit Salzsaure 695.

Diathylbenzoëdischwefelsäure : Salze

1280 f.

Diäthylbenzoëdischwefels. Baryum: Darst., Zus., Eig., Identität mit sulfobenzoës. Baryum-Schwefelsäure-Diäthyläther, Verh. beim Erhitzen mit Wasser 1280; Lösl. 1281.

Diäthylbenzoëdischwefels. Blei : Zus.,

Eig. 1281.

Diathylbenzoëdischwefels. Kupfer Zus., Eig. 1281.

Diäthylbenzoëdischwefels. Natrium Eig. 1281.

Diathylbenzol: Darst., Siedep., Oxydation 548.

Diathylbenzoylessigsaure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1200.

Diathylbensoylessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. beim Kochen mit alkoholischem Kali 1200.

Diathylearbinol: Bild. aus Aceton 980. Diathyleureumin: Verh. bei der Oxydation 1401.

Diathylcurcumindihydrür: Verh. des Anhydrids bei der Oxydation 1401.

Diäthyleyaninjodid : Zus., Eig., Schmelzp. 1313.

Diathylglycerinphosphorsauren: Unters. 1445.

Disthylharnstoff, unsymmetrischer: Darst., Eig., Schmelzp. 636.

Diäthylindigo: Darst., Eig. 836; Verh. beim Erhitzen 836 f.; Verh. gegen Alkalien und Zinkstaub, bei der Oxydation 837.

Diäthylisäthiondischwefels. Baryumisäthions. Baryum: Darst., Zus., Eig.

1235

Diäthylisäthiondischwefels. Natrium: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Kochen mit Wasser 1236.

Diäthylisatoxim (Aethylisatoäthyloxim):
Darst., Eig., Verh. gegen Natronlauge, Umwandl. in Isatin, Const. 824.

Diäthylphenylendiamin: Verh. beim Erhitzen mit Methylalkohol und Salssäure 760. Diathyl-p-phenylendiamin: Oxydation susammen mit Dimethylanilin 721; Darst. 756 f., Eig., Verh. gegen Reagentien 757; Farbstoffbild 1812; Oxydation 1813 f.; Oxydation mit Diathylanilin und Anilin 1814.

Diathylphenylphosphin: Verb. mit Schwefelkohlenstoff 1806.

Di-p-athylphenylthioharnstoff: Zus., Darst., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Phosphorsaure 493.

Diäthylpikramid, siehe Trinitrodiäthyl-

anilin.

α-Diäthylsafranin: Darst., Eig. 1818 f. β-Diäthylsafranin: Darst., Eig. 1818 f. Diäthylsulfoamins. Baryum: Darst., Zus., Eig. 1234.

Diathylthioharnstoff: Bild. 719. Diathyl-o-toluidin: Siedep. 708.

Diäthyltoluol: Vork. im Rohpetroleum 501; Vork. im Erdöl von Baku 1758.

Diathyl-m - p - toluylendithioharnstoff :
Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 719.
Dialdan : Zus., Bild. aus Crotonaldehyd
956

Diallag: Beschreibung 1890; Anal. 1891.

Diallage: Anal. 1891 f.

Diallyl: Molekularvolum 68; kritische Temperatur 135.

Diallylamin: Darst., Verh. gegen Schwefelsäure 641.

Diallyl - m - phenylendithioharnstoff: Darst., Eig., Schmelzp. 720.

Diallyl - p - phenylendithioharnstoff:
Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 720.
Diallylthioharnstoff: Bild. 720.

Diallyl-m-p-toluylendithioharnstoff:
Darst. 719; Verh. beim Erhitzen, Eig.

719 f.
Dialyse: eiweißhaltiger Substansen
1871; Anw. für Bodenanalysen 1715.

Diamant: Atomvolum und Affinität 26; Fundorte 1827 f.

Diamenylbenzol: Bild., Const., Siedep., Zus., sp. G. 547; Verh. bei der Oxydation 547 f.

Diamidoanthrachinon: Darst., Eig., Verh. gegen salpetrige Säure 1008. β-Diamidobenshydrol: Schmelzp., Schmelzp. der Acetylverb. 982.

Diamidobenzol: Anw. sur Nachw. sal-

petrigs. Salze 1643.

Diamidobenzophenon: Schmelzp. der  $\alpha$ -,  $\beta$ - und  $\gamma$ -Verb. und der entsprechenden ( $\beta$ - und  $\gamma$ -) Acetylverbb. 982.

Diamidobenzylmonosulfosäure: Darst., Zus., Eig. 1275.

Diamidocarbodiphenylenoxyd: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 998.

p-Diamidodiphenylamin: Umwandl. in einen rothen Farbstoff 1799; Umwandl. in Safraninfarbstoffe 1812 f.

Diamidodiphenylenketonoxyd: Darst., Zus., Eig., Verbb. mit Salzsäure 985.

Diamidoguajacol : Darst. des Zinnsalzes 916.

Diamidohomobenzophenon: Darst., Zus. 784; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Benzoylchlorid 735.

Diamidohydrozimmtsäure: Bild. 819.

Diamidoresorcin : Darst. des salzs. Salzes 918.

Diamidostrychnin: Verh. der Salzlösungen gegen Säuren 1840; Darst., Zus. 1841; Eig. 1341 f.

Diamidothiodiphenylamin: Vork. als Farbbase 1819.

m-Diamidotoluol: Einw. auf salzs. Diazoazobenzol 766.

Diamidozimmtsäure: Darst., Eig., Zus., Identität mit p-Monoamidophenylalanin, Verh. gegen salpetrigs. Natrium 1186.

m-p-Diamidozimmtsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1175.

p-Diamine: Umwandl. in rothe Farbstoffe 1799.

Diamine, aromatische: Darst. 718.

Diammoniaksilbernitrat, siehe salpeters. Silber-Ammoniak.

Diammoniaksilbernitrit, siehe salpetrigs. Silber-Ammoniak.

Diamyl: Bild., Siedep., Dampfd., sp. G., optisches Verh. 501 f.

Diamylacetal: Siedep., sp. G. 469.

Diamylanilin : Nitrirung 707.

Diamylanilinazylin: Zus. 754.

Diamylanilinasylinperjodid: Zus., Eig. 755.

Diamylen: Molekularvolum 68.

Diamylphenyl: wahrscheinliche Bild. 546.

Dianilidochinon: Verh. gegen salpetrige Säure 1001.

Dianilidomonochlorchinon: Bild. 1004.

Dianilidophosphorhydrat : Darst., Zus., Eig., Verh. 696.

Dianilidotoluchinon: Zus., Schmelsp., Bild. 1001. Dianilidotoluchinomanilid: Bild., Zus., Schmelsp., Salze 1001.

Dianthramin: Zus., Darst. 749; Eig., Nitrosoverb. 750.

Diastase: diastatische Wirk. von Diastasemalsextract 1742; Darst. eines ähnlichen Körpers aus dem Milchsafte von Rhus vernicifera 1769.

Diastasemalsextract: Prüf. auf die diastatische Wirk. 1742.

Diazoamidobenzol: Umwandl. in Monoamidoazobenzol 788.

Diazoamido-p-toluol: Verh. beim Erhitzen mit p-Toluidin und salss. p-Toluidin 787.

Diazoanisolimid: wahrscheinliche Bild. 802.

o-Diazoanisolmonosulfos. Natrium: Darst., Eig., Zus., Verh. gegen Zink und Essigsäure 801.

Diasoazobensoldisulfosaure : Farbstoffbild. mit  $\beta$ -Naphtylamin 1810.

Diazoazobenzolmonosulfosaure: Farbstoffbild. 1809.

p-Diazoazobensolmonosulfosaure: Rinw. auf m-Diamidobensol und m-Diamidotoluol 766.

Diasoazoxylol: Bild. von Farbetoffee mit  $\beta$ -Naphtolsulfosäuren 1812.

m-Diazobenzoësäure: Einw. auf Chrysoïdin 764.

Diazobenzol: Farbstoffbild. mit Chinolinderivaten 1809.

Diazobenzolchlorid: Einw. auf Nitrobenzylcyanid 767; Verh. gegen Zinnchlorür und Salssäure 795; Einw. auf Indoxyl 831.

Diazobenzoldisulfosaure : Verh. beim Kochen mit Alkohol 1152.

Diazobenzolimid: Bild. 803.

p-Diazobensolmonosulfosaure: Einw. auf salzs. Chrysoïdin 764; Verh. gegen Methylresorcin, Pyrogallolsulfosaure, Kresylol, Methyldiphenylamin, Methyldixylidin, Methyldinaphtylamin 776; Einw. auf Resorcin, auf o- und p-Mononitrophenol 792.

Diasobensolsulfosäure: Verh. gegen Traubensucker und gegen Acetaldehyd 1603; Anw. sur Nachw. der Aldehyde 1608 f.; Verh. gegen Chloral und Bensoln 1604; Anw. als Reagens sur Prüf. pathologischer Harne 1650 f., sur Nachw. des Traubensuckers im Harn 1651; Zus. des Farbetoffs mit Anthrol 1796.

Diasodinitrophenol: Verh. gegen Resorcin, Methylresorcin, Dimethylresorcin, Dimethylresorcin, Dimethylresorcinsulfosäure, Phenol, Methylresorcinsulfosäure, Gällussäure, Cörulein, Eosin, alisarinsulfos. Natrium, rosanilinsulfos. Natrium, anthrachinonsulfos. Natrium, Phtalsäure, Phtalimid, Methyldiphenylamin, Oxyimidonaphtol, Pikrinsäure, Pikraminsäure 776.

 $\alpha$ -Diazonaphtalinmonosulfosäure : Farbstoffbild. mit den isomeren  $\beta$ -Naphtolsulfosäuren 1810.

Diazonaphtalinsulfosäure: Verh. gegen Methyldiphenylamin, Benzyldiphenylamin, Dinzylidin, Methyldixylidin, Dinaphtylamin, Kresylnaphtylamin, Methyldinaphtylamin, Aethyldikresylamin, Amyldiphenylamin 776.

Diaso-p-nitrobenzol : Einw. der Salze auf Monamine 777 f.

o-Diazophenolmonosulfos. Kalium: Zus., Darst., Eig. 799; Verh. bei der Reduction 800.

p-Diazophenolmonosulfos. Kalium: Eig., Verh. gegen Zink und Essigsäure 800.

Diazopropylbenzol: Verh. gegen Jodwasserstoffsäure 698.

Diazoresorufin: Bild. 917.

p-Diazotoluol-o-monosulfinsaure: Darst., Eig., Zers., Verh. gegen Alkohol 1266, gegen Methylalkohol 1267.

o-Diaso-p-toluolsulfosaure: Verh. beim Kochen mit Aethyl- oder Methylalkohol 1152.

o-Diazo-m-toluylsäure: Darst. 1151 f.; Verh. beim Kochen mit Alkohol 1152.

Diasoverbindungen: Unters. neuer 762 bis 767; Combinationen mit Nitrobenzyleyanid 767; Best. des Stickstoffs. 1587 f.; neues Verfahren der Darst. 1809.

Dissoxylol: Verh. gegen  $\beta$ -Naphtoltrisulfosäure 1292.

Dibenshydroxamsäure: Bild., Schmelsp. 1023.

Dibensimidin: Bild. aus Bensamidin 625.

Dibensoylamidooxyhomobensophenon: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 785.

Dibensoyldiamidohomobensophenon Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 785. Dibenzoyl-m-dichlorhydrochinon: Zus., Schmelsp. 1004.

Dibenzoyldiphenyl-m-phenylendiamin: Darst., Eig., Schmelsp. 920.

Dibenzoyldiphenyl-p-phenylendiamin: Darst., Eig., Schmelzp. 921.

Dibenzoylessigsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Kochen mit Schwefelsäure, mit Wasser 1201.

Dibenzoylessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1201.

Dibenzoylmethan: Krystallf. 984; Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Natriumäthylat und Benzoylchlorid 1201.

Dibensoylphenylglycerinsaure: Zus., Eig., Schmelsp. 1205.

Dibenzoylphenylglycerinsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Schmelsp. 1204.

Dibensyl: Verh. gegen Autimonehlorid 465; Darst. 552.

Dibensylbrenzcatechin: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 915.

Dibensylhydrochinon, siehe Hydrochinon-Dibensyläther.

Dibensylhydroxylamin: Darst., Eig., Schmelsp. 628.

Dibenzylketon: Verh. des Bromids gegen Ammoniak 982.

Dibenzylnitrohydrochinon, siehe Mononitrohydrochinon-Dibenzyläther.

Dibenzylresorcin: Darst., Eig. 914.

Dibors. Calcium: krystallisirtes, Bild. 842.

Dibromacetessigsäure-Aethyläther: Verh. gegen Natrium 1060.

Dibromacetylpicamar: Krystallf. 947 f. β-Dibromacrylsäure: Verh. gegen Brom 1047.

Dibromathylacetessigsaure-Aeth

Dibromäthylchinasolcarbonsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Natriumsals, Verh. gegen Natriumamalgam 809.

Dibromäthylen: sp. V. 70; Const., Darst., Siedep., Eig. 504; Bild. 583; siehe auch Acetylendibromür; siehe auch Acetylidendibromid.

α-Dibromathylen: Const. 588.

Dibromathylen, symmetrisches: Verh. gegen Bromaluminium 552.

Dibromäthylenbromür: Verh. gegen Zink und Alkohol 504. Dibromathylisatoathyloxim: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Umwandl. in: Dibromisatin 825.

Di-m-brom-o-amidobenzoësäure: Darst., : Zus., Eig., Schmelsp., Salze, Verh. gegen Wasser und Natriumamalgam 1180.

Di-m-brom-o-amidobensoës. Baryum: Zus., Eig. 1180.

Di-m-brom-o-amidobensoës. Kupfer : Zus., Eig. 1130.

Di-m-brom-o-amido benzoës. Calcium : Zus., Eig. 1130.

Dibromamido'Indigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253.

Dibrom-p-amidophenol: Bild. 770.

Dibrom-o-amidotoluol-p-monosulfosaure: Verh. gegen übermangans. • Kalium 1263.

Dibrom-o-anisidin: Zus., Darst., Eig. 890.

Dibrom-p-anisidin: Zus., Darst., Eig., Salze 892.

Dibromanissäure: Verh. gegen Salpetersäure, Const. 1143.

Dibromanissäure-Methyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1142.

Dibromaniss. Natrium: Verh. beim Erhitsen mit gebranntem Kalk 1142.

Dibrom-p-azotoluoldi-o-sulfosaure : Darst., Zus., Salze 1262; Verh. gegen Schwefelammonium 1268.

Dibrom-p-asotoluoldi-o-sulfosaureamid: Darst. 1262; Eig. 1262 f.

Dibrom-p-asotoluoldi-o-sulfosaurechlorid: Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Ammoniak 1262.

Dibrom-p-asotoluoldi-o-sulfos. Baryum: Zus., Eig. 1262.

Dibrom-p-asotoluoldi-o-sulfos. Blei : Zus., Eig. 1262.

Dibrom-p-azotoluoldi-o-sulfos. Calcium: Zus., Eig. 1262.

Dibrom-p-asotoluoldi-o-sulfos. Kalium: Darst., Zus., Eig. 1262.

Dibrombarbitursäure : Verh. gegen Thioharnstoff 499.

Di-m-brombensoësäure: Darst., Zus., Schmelzp., Eig., Salse, Verh. gegen Salpetersäure 1129.

Di-m-brombensoës. Baryum: Zus., Eig. 1129.

α-m-o-Dibrombenzoësäure : Darst., Zus.
1126; Eig. 1126 f.; Salze 1127.

β-m-o-Dibrombonsoësäure: Darst., Zus., Schmelzp., Salse 1127.

p-m-Dibrombonsoësäure: Unters. 1180.

α-m-o-Dibrombensoës. Baryum: Zua., Eig. 1127.

β-m-o-Dibrombensoës. Baryam : Zus., Eig. 1127.

Di-m-brombenzoës. Cadmium: Zus., Eig. 1129.

Di-m-brombenzoës. Calcium : Zus.,
Eig. 1129.

β-m-o-Dibrombensoës. Calcium: Zus., Eig. 1127.

β-m-o-Dibrombenzoës. Kalium: Zus., Eig. 1127.

α-m-o-Dibrombenzoës. Kupfer, basisches: Zus., Darst., Eig. 1127.

α-m-o-Dibrombenzoës. Strontium: Zus., Eig. 1127.

β-m-o-Dibrombensoës. Strontium: Zus., Eig. 1127.

β-m-o-Dibrombenzoës. Zink: Zus-Eig. 1127.

Dibrombernsteinsäure: Bild. aus Monobrombrenzschleimsäure 1092.

Dibrombutylaldehyd: Bild., Eig. 956.

Dibromcampher: krystallographische Unters. 998.

α-Dibromoampher: Darst. 998; Verh. gegen Salpetersäure 999.

β-Dibromcampher : Darst. 998; Verh. gegen Salpetersäure 999.

Dibromcapronaldehyd: Eig., Verb. mit saurem schwefligs. Natrium 959.

Dibromcapronsaure : Bild., Eig., Schmelzp., Krystallf. 960; Zers. durch Erhitzen mit Wasser 969 f.

Dibromcarbopyrrolsaure: Darst. 661.

Dibromchinonchlorimid: Darst., Eig., Schmelzp. 838; Verh. gegen alkalisches Phenol 838 f., gegen Hydrochinon, Resorcin, Brenzcatechin, Guajacol, Thymol, o-Kresol, o-Oxybenzaldehyd, Salicylsäure, Naphtel 840.

Dibromchinonphenolimid: Eig., Verk. gegen Mineralsäuren 839; Derst. 839 f.

Dibromchinonphenolnatrimid: Darst, Reinigung, Zus., Eig., Verb. mit Natriumhydrat, Verh. gegen Saures, gegen Traubensucker in alkalischer Lösung 889.

Dibromcollidindicarbonsaure-Diathylather-Dibromar: Darst., Zus. 667. Dibromdiacetyldiphenopropionsture Zus., Darst., Eig. 1051.

Dibromdiacetylpicamar : Darst., Zus., Eig. 946.

Dibromdiazophenol: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Säuren, Oxydation 769; Reduction 769 f.; Const. 770.

Dibromdinitromethan: Bild. 581.

Dibromdiphenopropionsäure : Zus., Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Salssäure 1050.

Dibromdiphenylenketon: Bild., Zus., Schmelsp. 575.

α-Dibromdiphenylenketon (α-Dibromfluorenketon): Darst., Eig., Schmelsp. 576.

β-Dibromdiphenylenketon (β-Dibromfluorenketon): Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Astzkali 576.

Dibromdiphenylenketonoxyd : Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Bromadditionsproduct desselben 985.

Dibromeichenrindegerbsäure : Darst., Zus., Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen Brom 1280.

Dibromfluoren: Oxydation 576.

α-Dibromfluoren : Darst., Schmelzp., Verh. bei der Oxydation 575.

α-Dibromfluorenketon, siehe α-Dibromdiphenylenketon.

β-Dibromfluorenketon, siehe β-Dibromdiphenylenketon.

Dibromfluorenmonosulfosaure: Darst., Schmelsp., Eig. 575 f.

Dibromfurfurentetrabromid: Darst., Eig., Schmelsp., Zus., Verh. gegen alkoholisches Kali 1092.

Dibromhydrocollidindicarbonsäure - Diäthyläther-Dibromür: Darst., Zus., Verh. gegen Salpetersäure 667.

Dibromindigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253.

Dibromisatin: Verh. gegen Hydroxylamin 824.

Dibromisatoathyloxim: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Umwandl. in Dibromisatin 825.

Dibromisatoāthyloxim-Silber: Darst., Verh. gegen Aethyljodid 825.

Dibromisatoxim: Darst., Kig., Zus. 824; Verh. gegen Alkalien 824 f.

Dibromisatoxim-Silber: Darst., Eig., Verh. gegen Aethyljodid 825.

Dibrommalonsäure: Anw. sur Synthese der Harnsäure 498.

Dibrommalonylchlorid : Anw. sur Synthese der Harnshure 498.

Dibrommethan, siehe Methylenbromür.

Dibrommethylthiophen: Darst., Zus., Siedep., Eig. 851.

p-m-Dibrom-o-monoamidobenzoësäure (o-Monoamido-p-m-dibrombenzoësäure): Schmelsp., Salse, Verh. gegen Natriumamalgam 1181.

p-m-Dibrom-o-monoamidobenzoës. Baryum (o-Monoamido-p-m-dibrombenzoës. Baryum): Zus., Eig. 1181.

p-m-Dibrom-o-monoamidobenzoës. Calcium (o-Monoamido-p-m-dibrombenzoës. Calcium): Zus., Eig. 1131.

p-m-Dibrom-o-monoamidobenzoës. Kupfer (o-Monoamido-p-m-dibrombenzoës. Kupfer): Zus., Eig. 1181.

p-tm-Dibrom-o-monoamidobenzoës. Strontium (o-Monoamido-p-m-dibrombenzoës. Strontium): Zus., Eig. 1131.

p-m-Dibrom-o-mononitrobenzoësäure (o-Mononitro-p-m-dibrombensoësäure): Unters., Schmelzp. 1180; Salze 1181.

p-m-Dibrom-o-mononitrobenzoës. Baryum (o-Mononitro-p-m-dibrombenzoës. Baryum): Zus., Eig. 1181.

p-m-Dibrom-o-mononitrobensoës. Calcium (o-Mononitro-p-m-dibrombensoës. Calcium): Zus., Eig. 1131.

p-m-Dibrom-o-mononitrobenzoës. Kalium (o-Mononitro-p-m-dibrombenzoës. Kalium): Zus., Eig. 1181.

p-m-Dibrom-o-mononitrobensoës. Magnesium (o-Mononitro-p-m-dibrombensoës. Magnesium) : Zus., Eig. 1131.

p-m-Dibrom-o-mononitrobenzoës. Natrium (o-Mononitro-p-m-dibrombenzoës. Natrium): Zus., Eig. 1181.

Dibrommononitronaphtalin: Darst. 608; Eig. 603 f.; Schmelsp. 604.

Dibrommononitrosoresorcin: Darst., Eig., Schmelzp. 916; Verh. gegen Salpetersäure 917.

Dibrommononitrotoluolmonosulfossure: Bild. 1257.

Dibrommononitrotoluolmonosulfos. Baryum: Darst., Zus., Eig. 1258.

Dibrommononitrotoluolmonosulfos. Kalium: Darst., Zus., Eig. 1258.

Dibromnaphtalin: wahrscheinliche Bild. eines neuen, Eig., Schmelsp. desselben 601. α-β-Dibromnaphtalin (m-Dibromnaphtalin): Feststellung als neues Isomeres 599.

β-Dibromnaphtalin: Darst. aus Bromnaphtylamin mittelst des Diazoperbromids, Eig., Schmelzp., Const. 599; Siedep., Lösl. 601.

y-Dibromnaphtalin: Darst. 601 f.; Siedep., Eig., Lösl., Const. 602.

o-Dibromnaphtalin: Darst, Eig., Const. 600.

Dibromnaphtalintetrabromid: Bild. aus \(\beta\)-Dibromnaphtalin 601 f.; Verh. 602.

Dibromnaphtochinon: isomeres, Darst., Eig., Schmelzp., Lösl. 603.

Dibrom-α-naphtol: Einw. auf Dimethylp-phenylendiamin 840, auf Amine 941.

Dibrom-o-nitroacetophenon: Zus., Eig., Schmelzp. 983.

Dibromnitroanisol : Darst., Zus., Schmelzp. 1143.

Di-m-brom-o-nitrobenzoësäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1129; Salze 1129 f.; Verh. gegen Zinn und Salzsäure 1130.

Di-m-brom-o-nitrobenzoës. Baryum: Zus., Eig. 1129.

Di-m-brom-o-nitrobenzoës. Calcium: Zus., Eig. 1129.

Di-m-brom-o-nitrobenzoës. Kalium : Zus., Eig. 1129.

Di-m-brom-o-nitrobenzoës. Silber: Zus., Eig. 1180.

Dibromnitrocampher: Bild., Zus., Eig., Schmelsp., Krystallf., Reduction 999.

Dibrom-o-nitrophenetol : Darst., Eig., Schmelzp. 889.

Dibrom-p-nitrophenetol: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 892.

Dibromnitrophenol: Trennung von Monobrom-o-nitrophenol 888.

Dibromnitroresorcin: Bild. aus Mononitroresorcinmonosulfosauro, Schmelzp. 1253.

Dibromoxalāthylin : Bild., Eig., Schmelzp., Platinsalz 648.

Dibrom-p-oxybenzoësäure: Bild. aus dibromaniss. Natrium, Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Natriumamalgam 1143.

Dibrom-p-oxybenzoës. Calcium: Zus., Eig. 1143.

Dibromoxyltetrabromdiphenochinon, siehe Tribromresochinon.

Dibromoxyphenyläthylen : Darst.,

Schmelsp., Eig., Verh. des Destillates gegen Zink, Verh. gegen Brom, gegen alkoholisches Kali 589.

Dibromoxypyridin: Zus., Darst., Eig. 1102.

Dibromoxypyridin-Methyläther: Darst. 1102.

Dibrom-o-phenetidin: Zus., Darst., Rig., Schmelzp. 891.

Dibrom-p-phenetidin: Zus., Schmelsp., Salze 892.

Dibromphenol: Bild. 900.

Dibromphenylbenzoësäure: Darst., Rig., Schmelzp. 576.

Dibromphenylbensoës. Baryum: Eig. 576.

Dibromphenylmethylacetoxim-o-carbonsäureanhydrid: Darst. 1215; Zus., Eig., Schmelsp. 1216.

α-Dibromphenylpyridindicarbonsaure: Zus., Eig., Schmelzp. 1328.

Dibrophtalid: Darst., Eig., Schmelep., Lösl. 603.

Dibromphtalskure: Darst., Const., Eig. 602.

Dibromphtalsäureanhydrid: Bild., Schmelzp., Verh. 602.

Dibromphtals. Natrium: Eig. 602.

Dibrompilocarpin: Darst., Zus. 1866.

 $\alpha$ - $\beta$ -Dibrompropionsaure - Aethylather : Ausdehnungscoöfficient 68; sp. V. 70 f.  $\alpha$ - $\beta$ -Dibrompropionsaure - Methylather :

Ausdehnungscoöfficient 68; sp. V. 70 f.  $\alpha$ - $\beta$ -Dibrompropionsäure - Propyläther :

Ausdehnungscoefficient 68; sp. V. 70 f. α-β-Dibrompropylalkohol : Ausdehnungscoefficient 68; sp. V. 70 f.

Dibrompseudoscetylpyrrol: Zus., Derst., Eig., Schmelzp. 656.

Dibrompyrenchinon: Zus., Eig., Schmelsp. 1013.

Dibrompyridin: Bild. aus Piperylurethan, aus der Acetverb. des Piperidins, Zus., Eig. 1331.

Dibrompyrocoll: Darst. 661.

Dibrompyrokresol: Bild. 994 f., Schmelzp., Zus., Eig. 995.

Dibrometyrol: Bild. ans β-Phenyltribrompropionsaure, Zus., Eig., Siedep., Verh. gegen Brom 1168.

Dibromstyrol - Dibromid : Bild., Zes., Eig. 1168.

Dibromtetraathylbenzol: Eig., Schmelsp., Siedep.; Isomeres, Eig. 556; Darst., Eig., Schmelsp. 558.

Dibroanthiophen: Zus., Eig., Siedep., sp. G. 1770.

m-Dibromtoluol: Verh. gegen Kali 925. Dibutylanilinazylin: Zus. 754.

Dibutylanilinazylinperjodid: Zus., Eig. 755.

Dibutylsimmtsäure: Darst. 842 f.

Dicarbocaprolactonsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Zers., Salze, Verh. gegen Barytwasser 1080.

Dicarbocaprolactons. Baryum: Zus., Darst., Eig. 1030.

Dicarbocaprolactons. Silber: Zus., Darst., Eig. 1030.

Dicarbontetracarbonsäure-Aethyläther: Darst., Verh. beim Erhitsen mit Salzsäure, gegen Zinkstaub und Salssäure 1097.

Dicarboxyathylamarin: Darst., Zus., Verh. gegen alkoholisches Ammoniak 787.

Dicarboxyathylamidamarin: Darst., Zus. 787; Eig. 787 f.; Verh. gegen Kali 788.

Dichinolin: wahrscheinliche Bild. 690; Darst. 1822 f.

Dichloraceton, symmetrisches: Verh. gegen Chlor 978 f.

Dichloracetylen: kritische Temperatur 134.

α-Dichloracrylsäure: Bild. 659; Darst. aus Perchlorpyrocolloctochlorid 662 f. Dichloräthylamin, siehe Aethyldichloramin.

Dichlorathylen: Bild., Siedep. 582.

Dichloranilin: Bild., Eig. 692.

o-m-Dichlorbenzanilid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1138.

o-m-Dichlorbenzoësäure: Darst., Eig., Schmelzp., Lösl., Salze 1188.

o-m-Dichlorbenzoës. Baryum: Zus., Eig. 1188.

o-m-Dichlorbenzoës. Calcium: Zus., Eig. 1188.

 $\alpha$ - $\beta$ -Dichlorbuttersäure : Darst. 1058.

m-Dichlorchinon: Darst., Zus., Krystallf., Verh. gegen Brom 1004.

Dichlorchinondianilid: Bild. 1004 f.; Schmelzp., Verh. gegen Natronlauge, wahrscheinliche Const. 1005.

Dichlorchinonimid: Umwandl. in einen rothen Farbetoff 1799.

α-y-Dichlorcrotonaldehyd: Darst., Eig., Verb. mit saurem schwefligs. Natrium, Verh. gegen Brom 966, gegen Chlorwasserstoff, gegen Essigsäure und Eisenfeile 957.

Dichlorcymol: Bild. 544.

Dichlordiäthylacetessigsäure - Aethyläther: Bild. 1060.

Dichlordibromacetessigäther: Zus., Darst. 1058; Eig. 1058 f.; sp. G., Verh. gegen Ammoniak, gegen Salzsäure 1059.

Dichlordibromaceton: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. 1059.

 $\alpha$ -y-Dichlor- $\alpha$ - $\beta$ -dibrombutyraldehyd: Bild. 956; Eig. 956 f.

 $\alpha$ - $\gamma$ -Dichlor- $\alpha$ - $\beta$ -dibrombutyraldehydhydrat : Schmelzp. 957.

m-Dichlor-m-dibromchinon: Darst., Zus., Krystallf. 1004.

m-Dichlor-m-dibromhydrochinon: Zus., Krystallf. 1004.

Dichlordibromtetraoxydiphenyl: Bild. 895.

Dichlordiphenylenketon: Darst., Eig., Schmelzp. 576.

Dichloressigäther, biprimärer, siehe Monochloressigsäurechloräthyläther.

Dichloressigsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid, Affinitätsgröße bei der Einw. auf Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. in Calciumoxalat 21; Einw. auf malons. Silber 963; Verh. gegen o-Toluidin 1033, gegen p-Toluidin 1033 f.; Verh. gegen Anilin, gegen Toluidin 1815.

Dichloressigsäure-Aethyläther: Mole-kularvolum 65.

Dichloressigsäureanhydrid: Darst., Zus., Eig., sp. G., Siedep. 1032.

Dichloressigs. Chinin: Zus., Eig. 1847.

Dichloressigs. Morphin: Zus. 1843; Eig. 1843 f.

α-Dichlorfluoren: Darst., Schmelzp., Eig. 575.

Dichlorhydrochinon: Bild., Schmelzp. 1002.

Dichlor-o-kresol: Darst. 925; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salpetersäure, gegen Chromeäure 926.

Dichlor-p-kresol: Darst. 925; Eig. 925 f.; Existenz sweier Modificationen, Verh. gegen Salpetersäure, gegen Chromsäure 926.

Dichlor-p-kresol-Ammonium: Darst, Eig., Schmelsp. 926.

**DichlormaleInimid** Kig., Darst., Schmelzp., Synthese mittelst Chlor aus Succinimid 663; Verh. gegen Kali, beim Erhitzen mit Wasser, Umwandl. in Tetrachlorpyrrol mittelst Phosphorpentachlorid 664.

Dichlormaleïnimidsilber - Ammoniak :

Darst., Eig. 663.

Dichlormaleïnsäure: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 664.

Dichlormaleinsäureanhydrid: Bild., Eig. 664.

Dichlormaleïns. Silber: Eig. 664.

Dichlormethan: kritische Temperatur

Dichlormonobromathan: Bild., Eig., Zers. mit alkoholischem Kali 582; Bild. 583.

Dichlormonobromathylen: Darst. 505 f.; Siedep. 506.

 $\beta$ -Dichlornaphtalin : Bild. aus  $\alpha$ -monochlornaphtylschwefliger Saure, Schmelsp. 1290.

Dichlor-o-nitroacetophenon: Zus., Eig., Schmelzp. 983.

Dichloropiansaure: Bild. 1158.

Dichlor-p-oxybenzoësaure: Bild. aus Dichlor-p-kresol, Eig., Schmelzp., Natrium- und Silbersalz 926.

Dichloroxyldichlordibromdiphenochinon : Darst., Const., Verh. beim Erhitzen, Verh. gegen Zinn und Balz**sä**ure 895.

Dichloroxypicolinsaure: Bild. 1107.

Dichlor-α-oxypicolinsaure : Zus., Kig., Salze 1109.

Dichlor- $\alpha$ -oxypicolins. Calcium: Zus., Eig. 1109.

Dichlorpalladium, siehe Chlorpalladium. Dichlorphenanthron: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Alkohol, gegen Alkalien, gegen Eisessig und Eisen 1012.

Dichlorphenole : Darst., Siedep., Schmelzp. zweier Isomerer 898.

m-Dichlor-p-phenylendiamin : Verh. gegen chroms. Kalium und Schwefelsaure 1004.

Dichlorpicolinsaure: Darst., Schmelzp., Eig., Salze 1107; Verh. gegen Natriumamalgam, gegen Zinn und Salzsaure, beim Erhitzen mit Eisessig-Jodwasserstoffsäure 1108.

Dichlorpicolins. Kalium: Zus., Eig. 1107.

Dichlorpicolins. Natrium: Zus., Eig. 1107.

Dichlorpropylen: Bild., Verh. bei der Oxydation 961.

Dichlorpseudobutylen: Verh. gegen Brom 966.

Dichlorpseudobutylendibromid: Darst., Eig. 956.

α-Dichlorpyren: Darst. 577; Eig., Schmelsp., Verh. gegen Schwefelsäure, beim Glüben mit Aetzkalk 578.  $\beta$ -Dichlorpyren : Bild., Schmelsp., Eig.

Dichlorpyridincarbonsaure: Bild. 1106.

Dichlortetrapyridinrhodiumbromid:

Zus., Darst., Kig. 452.

Dichlortetrapyridinrhodiumchlorid: Zus., Darst., Eig., Krystallf., Verh. beim Erhitzen, Lösl., Verh. gegen Reagentien 451 f.; Const. 452 f.

Dichlortetrapyridinrhodiumhydrat Bild. 451; Eig. 451 f.

Dichlortetrapyridinrhodium-Platinchlorid: Zus., Kig. 452.

Dichroms. Kalium, siehe chroms. Kalium, saures.

Dichte, siehe Gewicht, specifisches.

Diconchinin: Darst. aus den Cuprearinden von Remijia pedunculata 1409.

Dicyandiamid: Verh. beim Erhitzen mit Wasser oder kohlens. Ammonium 483 f.; Verh. gegen Schwefelwasserstoff, gegen Zink und Salzsäure, Const. 484; Verh. gegen Methylamin und Kupfersulfat 487, gegen Isobutylamin-Kupfersulfat 488.

Dicyandiamidcarbonsaure (Melanurensaure): Darst. 488 f.; Eig., Verb. beim Erhitzen 484.

Dicyandiamidin: Verh. der Salze gegen Schwefelwasserstoff 484; Bild. aus Dicyandiamid 485.

Dicyandiamidnatrium : Darst., Kig., Verh. gegen Kohlensäure und Balssaure 484.

Didym: Atomgewicht 37; Absorptionsspectrum 245; Spectrum 244; Darst. aus Cerit 354 f.; Gehalt an anderen Ceritmetallen 356 f.; Vork. im Samarskit 1562; spectroskopische Best. 1568.

Didymoxyd: Trennung von Samariumoxyd 361.

Diessigsäure-Aethylidenäther (Aethylidendiacetat) : Bild. 961.

Differential anemometer: Verbesserung des Ramsbottom'schen 1657.

Differentialthermometer: Beschreibung. 113.

Diffusion: von Gasen, Diffusions-Beziehungen coefficient 102 ff.; sur Temperatur, sur Atomigkeit der Gasmoleküle 103, zum Producte der Dichten 108 f.; Diffusionscoëffi-. cient zwischen Kohlenskure und Luft 104: Diffusion von Alkohol durch sine Membran, Diffusionsconstante 104 f.; Endosmose und : Exosmose 105; von Salsen und Sauren 105 ff.; Besiehung der Diffusionsmenge sur Zeit 106; Salslösungen 106 f.; Arbeitswerth 110; Beziehungen zum galvanischen Leitungswiderstand 217 f.; Unters. der bei der Diffusion von Rüben entstehenden brennbaren Gase 1733.

Diffusionsrückstände: Einfluss der Fütterung mit aus Zuckerfabriken stammenden auf die Milch 1717 f.; Gewichtsverlust derselben beim Lagern in Erdgruben 1733 f.

Dihexylsulfoharnstoff: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 863.

Dihydroanthracencarbonsaure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Salze 1226.

Dihydrochinolin: wahrscheinliche Bild. neben Skatol 821; Zus., Bild. neben Tetrahydrochinolin 1320.

Dihydrocollidindiacetonsäure-Methyläther: Zus. 1068; Darst. 1068 f.; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salzsäure, gegen salpetrige Säure 1069.

Dihydrocolkidinmonocarbonsaure-Methylather: Bild., Zus. 1069.

Dihydrodimethylnaphtol: Bild. aus santeniger Säure, Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Schwefel, beim Erwärmen mit Schwefelphosphor 1227.

Dihydronaphtoësäure: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Brom, bei der Oxydation, beim Erhitzen mit Natronkalk 1218.

Dihydrooxindol: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen, gegen Reagentien 1022.

Dihydrooxypyridincarbonsäurealdehyd: wahrscheinliche Bild., Zus., Eig. 1105.

Diimidodihydroxychinon: Darst., Zus., Eig. 1007.

Diimidoresorein: wahrscheinliche Bild., Eig. 918. Diisoamyl: Molekularvolum 68; Darst., Siedep., sp. G. 521; Dampfd., Rig., Lösl., Verh. gegen Säuren, gegen Brom 522.

Diisobutyl: Molekularvolum 63; kritische Temperatur 186.

Di-m-isocyminylharnstoff: Darst., Eig. 714.

Di-m-isocyminylthioharnstoff: Darst., Eig., Schmelsp. 715.

Diisonitrosobernsteinsäure: Darst., Eig., Schmelzp. 1088; Verh. gegen Metallsalze 1089.

Diisooctyl: Darst., Eig., Siedep., sp. G., Zus. 581.

Diisopropylglycol: Darst., Eig., Krystallf., Schmelzp., Siedep., Dampfd., Verh. bei der Oxydation, gegen verdünnte Schwefelsäure 951.

Diisopropyljodid: Darst., Verh. gegen alkoholisches Kali 951.

Dijod-p-amidophenol: Bild., Verh. des salzs. Salzes gegen Chlorkalk, des schwefels. Salzes gegen chroms. Kalium 1006.

Dijodchinon: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1006.

Dijodchinonchlorimid: Bild., Zus., Schmelzp. 1006.

Dijodhydrochinon: Zus., Eig., Schmelzp. 1006.

Dijod-p-nitrophenol: Reduction 1006.

Dijodphenol: Darst., Eig., Schmelsp., Eig. des Acetyl- und des Bensoylderivates, sowie des Kalisalzes 901.

Dilatometer: für die Messung der Ausdehnung von Alaunen 52.

Dillöl: Unters. des aus demselben erhaltenen Schwefelwasserstoff-Carvols und Carvols 938.

α-Dimethoxyphenylpropionsäure: Darst., Zus., Eig. 931.

Dimethylacetal: Molekularvolum 64.

Dimethylacetamid: Verh. gegen Salpetersäureanhydrid 686 f.; Eig., Siedep., sp. G. 687.

Dimethylacetoxims. Silber: Zus. 977.

Dimethylacrylsäure: Darst., Siedep. 1090.

β-Dimethylacrylsäure: Darst., Siedep., Eig. 860.

Dimethyläthylbenzol (Laurol): Bild. aus Campher 997.

Dimethyläthylcarbinol: Molekular-

volum 64; Umwandl. in Amylalkohol, Verh. gegen Methylalkohol 592.

Dimethyläthylenoxyd: Darst., Siedep. 848.

Dimethylamidoasotribrombensol: Bild. 772; Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Säuren, Chlorid desselben 774.

p-Dimethylamidochinolin: Zus., Darst. 1315; Eig., Schmelzp. 1316.

p-Dimethylamidochinolin-Methyljodid: Zus., Eig., Chloroplatinat 1816.

Dimethyl-p-amido-p-oxydiphenylamin: Identität mit Phenolweiß 841.

Dimethyl-p-amido-p-oxyphenyl- $\alpha$ -naph-tylamin: Identität mit  $\alpha$ -Naphtol-weiß 841.

Dimethyl-(p?)-amido-p-oxytrichlordiphenylamin: Identität mit Leukotrichlorchinondimethylanilenimid 841.

Dimethylamidosulfurylchlorid: Darst., Zus., Verh. gegen Zinn und Salzsäure, gegen Zinkstaub 622.

Dimethylamin: Einw. auf Thymochinon 1007.

Dimethylamin-Goldchlorid: Krystallf. · 618.

Dimethylamin-Kupferchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 618.

Dimethylamin-Platinbromid: Krystallf. 618.

Dimethylamin-Platinchlorid: Krystalff. 618.

 Bimethylamin-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 618.

Dimethylanilin: Verh. gegen Salpetersäure 704; Oxydation zusammen mit Dimethyl-p-phenylendiamin, mit Diäthyl-p-phenylendiamin 721; Verh. gegen Zinkäthyl 1296; Bild. eines grün-blauen Farbstoffs mit Trichlorbenzaldehyd 1799; Farbstoffbild. mit Nitrosodimethylanilin 1800; Oxydation mit Dimethyl-p-phenylendiamin zu Farbstoffen, Unters. der mit Chloranil entstehenden Farbbase 1802; Verh. gegen Benzaldehyd-m-sulfosäure 1804.

Dimethylanilinasylin: Zus. 758; Verh. gegen salpetrige Säure 755 f., gegen . Aethyljodid 762.

Dimethylanilingrün: Umwandl. in Methylenblau 1821.

Dimothylanthramin: Darst., Zes., Rig., Schmelzp., Salze 750.

Dimethylbensoëdischwefelsäure: Salse 1281 f.

Dimethylbensoëdischwefels. Baryum:
Darst., Eig., Identität mit sulfobensoës.
Baryum-Schwefelsäure-Dimethyläther, Verh. beim Erhitzen mit Wasser,
Lösl. 1281.

Dimethylbensoëdischwefels. Blei: Zers. 1281 f.

Dimethylbenzoëdischwefels. Kupfer: Zus., Eig. 1281.

Dimethyl-p-bromanilin: Verh. beim Erhitzen mit Natrium und Aether 694.

Dimethyl-p-bromphenylamin: Verh. gegen Natrium und Methyljodid 693.

Dimethylcyaninjodid: Zus., Darst 1312; Eig., Schmelzp. 1818.

Dimethyldiäthylammonium-Goldchlorid: Krystallf. 620.

Dimethyldiathylammonium-Platinchlorid: Krystallf. 620.

Dimethyldiathylammonium-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 620.

Dimethyldiathylbenzol: Darst. 554.

Dimethyldiathyl-p-phenylendiamin : Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Reagentien, gegen Methyljodid 760.

Dimethyldiathyl-p-phenylendiamin - Dijodmethylat: Darst., Eig., Schmelsp. 759; Zus. 760.

Dimethyldiathyl-p-phenylendiamin - Dijodnethylat-Jodcadmium: Zus., Eig. 760.

Dimethyldiathyl-p-phenylendiamin - Dijodmethylat-Quecksilberjodid: Bild. 760.

Dimethylformamidin: Bild., Zus., Eig., Schmelsp. 480.

Dimethylharnstoff, symmetrischer: Verh. gegen Salpetersäureanhydrid 686.

Dimethylharnstoff, unsymmetrischer: Darst., Eig., Schmelsp. 636.

Dimethylhomobrenscatechin: Bild. ans Papaverin 1347.

Dimethylhydrasin: Einw. auf Acetephenon 808 f.

Dimethylimidothymockinon (Thymochinondimethylimid): Zus., Verkbeim Erhitsen mit Salzeffure, Darst., Eig. 1007.

Dimethylisäthiondischwefels. Natrium: Darst., Zus., Eig. 1285; Verh. beim Kochen mit Wasser 1286.

Dimethylketon: Siedep. 131.

Dimethylmonoathylbenzol: Darst. 554.

Dimethyl-m-monochloranilin: Darst., Eig., Siedep., Salze 709.

Dimethylmorphinäther, siehe Methylmorphimethin.

Dimethylnaphtalin: Molekularrefraction 238 f.

Dimethylnitramid, siehe Mononitrodimethylamin.

Dimethyloxamid: Verh. gegen Salpetersäure 470; Bild. aus Caffeïdin 1338.

a-Dimethyloxyphenylpropionsäure, siehe a - Dimethoxyphenylpropionsäure.

Dimethyl-m-phenetidin: Darst., Eig. 709.

Dimethyl-p-phenylendiamin: Oxydation zusammen mit Dimethylanilin 721; Oxydation zusammen mit Anilin, o-Toluidin, o- und p-Toluidin 722; Verh. gegen Dibrom-α-naphtol 840; Oxydation mit Dimethylanilin zu Farbstoffen 1802; Const. des mit Dimethylanilin gebildeten Farbstoffs 1814.

Dimethylphenylengrün: Darst., Zus., Eig., Quecksilberdoppelsalz, Reduction 721; Oxydation zusammen mit Anilin, o- und p-Toluidin, Xylidin 722; Verh. gegen Natronlauge 840 f.; Umwandl. in Methylenblau, Bild. 1820.

Dimethylphenylensafranin: Darst., Zus., Eig., Salze 722.

Dimethylphenylessigsäure: Darst., Eig., Schmelzp., Salze derselben 539; Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. gegen übermangans. Kali, gegen Salpetersäure 540.

Dimethylphenylessigs. Baryum: Zus., Eig. 540.

Dimethylphenylessigs. Blei: Eig. 540.

Dimethylphenylessigs. Calcium: Zus., Eig. 540.

Dimethylphenylessigs. Eisenoxyd: Eig. 540.

Dimethylphenylessigs. Eisenoxydul: Eig. 540.

Dimethylphonylessigs. Kalium: Zus., Eig. 540.

Dimethylphenylessigs. Kupfer: Eig. 540. Dimethylphenylessigs. Magnesium: Zus.,

Eig. 540.

Dimethylphenylessigs. Quecksilberoxydul: Eig. 540.

Dimethylphenylessigs. Silber: Eig. 540.

Dimethylphenylphosphindichlorhydrat, siehe chlorwasserstoffs. Dimethylphenylphosphin.

Dimethylphenylphosphin-Platinchlorid: Darst., Zus. 1306.

Dimethylphenylphosphin - Schwefelkohlenstoff: Verh. gegen Salzsäuregas, gegen Methyljodid 1306.

Dimethylphenylsulfamid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 622.

Dimethylphenylsulfamid - Natrium: Darst., Eig. 622.

Dimethylpikramid, siehe Trinitrodimethylanilin.

Dimethylpiperidin: Verh. gegen Chlorwasserstoffsäure, Const. 1332.

Dimethylpyrrolammoniumchlorid: Bild. 659.

Dimethylpyrrolammoniumjodid: Darst. 658; Zus., Eig., Verh. gegen Silberoxyd, gegen Chlorsilber 659.

Dimethylresorcinsulfosaure: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776.

Dimethyl-β-resorcylaldehyd: Darst. 981.

Dimethyl-β-resorcylsäure : Bild. 932, 1067.

Dimethyltetraäthylbenzol: Darst., Siedep. 554.

Dimethyltetrahydrochinoliniumchlorid: Zus., Wirk. auf den Organismus 1822. Dimethyl-p-toluidin: Darst. 698.

p-Dimethyltolylphosphin: Eig. 1305; Verh. gegen Methylenjodid, gegen Aethylenbromid 1307.

p-Dimethyltolylphosphinoxyd-Chlorquecksilber: Zus. 1305.

p-Dimethyltolylphosphin-Schwefelkohlenstoff: Verh. gegen Methyljodid 1806 f.

 $\alpha$ - $\beta$ -Dimothylumbelliferon : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1068.

α-Dimethylumbellsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen, gegen Natriumamalgam, gegen übermangans. Kalium 931.

β-Dimethylumbellsäure: Bild., Verh. gegen Natriumamalgam 931.

Dimethylxylidine: Darst. und Eig. sweier isomerer 708 f.

Dimethylxylylphosphin (m - Dimethylxylylphosphin): Zus., Siedep. 1305.

β-Dinaphtol: Verh. gegen p-Oxybenzaldehyd 967, gegen übermangans. Kalium 1231.

Dinaphtylamin: Verh. gegen Diazonaphtalinsulfosäure 776,

α-Dinaphtylamin: Darst. 742.

 $\alpha$  -  $\beta$  - Dinaphtylamin : Darst., Eig., Schmelzp., Zus. 742.

β-Dinaphtylamin: Eig., Schmelzp. 741; Darst. 741 f.

β-Dinaphtylencarbinol (Glycol C<sub>22</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>): Verh. gegen alkoholisches Ammoniak 873 f.; Zus., Eig., Verh., Salze des so entstehenden Amins, Verh. des Glycols gegen Chromsäure 874.

Dinaphtylenketon: Zus., Darst. aus  $\beta$ -Dinaphtylencarbinol, Eig., Schmelzp. 874.

Dinatriumeumarin: Const. 1121 (Anm.).

Dinitroacetamidostyrol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1174.

Dinitroathankalium: Darst., Zus., Eig., Lösl. 1079.

Dinitroalkyle (alkylsalpetrige Säuren): Bild. aus den alkylsubstituirten Acetessigäthern 1078 f.

Di-c-nitro-p-amidophenol (Isopikraminsäure): Darst., Eig., Schmelzp., Kaliumsalz, Lösl. 908.

Dinitroanthrachinon: Bild. bei der Darst. von Mononitroanthrachinon, Zus., Eig., Darst., Verh. gegen Zinnoxydulkali 1008; Darst. 1296.

Di-m-nitrobenzoësäure : Darst., Salse 1128.

m-p-Dinitrobenzoësäure : Bild., Schmelzp., Lösl., Baryum- und Calciumsalz 1124.

p-o-Dinitrobenzoësäure: Darst. 1128 f. Di-m-nitrobenzoësäure - Aethyläther: Schmelzp. 1123.

Di-m-nitrobenzoës. Baryum: Zus. 1123.

Dinitrobenzol: Gewg. von Anilin aus demselben 1772.

m-Dinitrobenzol: Verh. gegen Cyankalium 611.

o-Dinitrobenzol: Verh. gegen Kaliumalkoholate 471, gegen Cyankalium 614; Trennung von m- und p-Dinitrobenzol 614 f.

p-Dinitrobenzol: Bild. durch Einw. von Stickstoffdioxyd-Schwefelkohlen-

stoff auf Bensol 807; Verh. gegen Cyankalium 614.

Dinitrobenzophenon : Schmelsp. der  $\alpha$ -,  $\beta$ - und  $\gamma$ -Verbb. 982.

Dinitro-p-benzoylamidophenol (Benzoylp-amidodinitrophenol): Darst. 907; Eig., Schmelzp., Salze, Zers. durch Chlorwasserstoffsäure 908.

Dinitro-p-benzoylamidophenol-Baryum: Darst., Eig. 908.

Dinitro-p-benzoylamidophenol-Calcium: Darst., Eig. 908.

Dinitro-p-benzoylamidophenol-Kalium: Darst., Eig. 908.

p-Dinitrobenzylalkohol: Nichtexistens 870.

Dinitrobenzylmonosulfosäure: Bild. 1271; Zus., Darst. 1274; Salze 1274f.; Verh. gegen Schwefelwasserstoff in ammoniakalischer Lösung 1275.

Dinitrobenzylmonosulfos. Baryum: Eig., Zus. 1274.

Dinitrobenzylmonosulfos. Blei : Zu, Eig. 1275.

Dinitrobenzylmonosulfos. Kalium: Rig. 1274 f.

Dinitrobromderivate, siehe die estsprechenden Monobromdinitroderivate.

Dinitrobutan: Eig., sp. G. 1079.

Dinitrobutankalium: Darst., Zus., Löd. 1079.

Dinitrocarbodiphenylenoxyd: Verk. gegen Zinn und Salzsäure 993.

Dinitrodiathylanilin: Darst. aus Diäthylanilinazylin, Eig., Schmelsp. 761.

α-Dinitrodiäthylanilin: Darst. 704; Eg. 704 f.; Schmelzp., Verh. gegen Säuren und Kali, Zus., Bild. 705.

Dinitrodibenzylalkohol: Darst., Schmelzp., Zus. 868; Eig. 868 f.

α-Dinitrodimethylanilin: Bild., Schmelzp. 705.

Dinitrodimethyloxamid: Zus. 470; Darst. 470 f.; Eig., Schmelsp., Verh. gegen Kalilauge, gegen Zink und alkoholische Salzsäure, beim Erhitsen 471.

m-Dinitrodiphenylcarbamid: Zus., Eig., Schmelzp. 495.

Dinitrodiphenylenketonoxyd : Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Zinn und alkoholische Salssaure 965.

α-Dinitrodiphenylenketonoxyd: Zus, Eig., Schmelsp. 987.

α-Dinitrodiphenylmethan: Umwandl. in α-Benzophenonderivate 982.

m-Dinitrodiphenylthiocarbamid (m-Dinitrodiphenylthioharnstoff): Schmelsp., Bild. 476 f.; Verh. gegen Jod 495.

Dinitrodiresorcin: Bild., Zus., Eig. 1252. Dinitro-di-p-tolylthioharnstoff: Bild., Schmelzp., Verh. gegen Essigsäure-anhydrid 478.

Dinitroguajacol: Darst., Eig., Schmelzp. 915; Verh. gegen Zinn und Salzsäure 916; Bild. aus Guajaconsäure 1233.

Dinitrohydrochinon - Benzyläther (Benzyldinitrohydrochinon): Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Ammoniak 914.

Dinitrohydrochinon - Benzyläther - Ammoniak : Bild. 914.

Dinitrohydro-p-cumarsaure : Krystallf. 1171.

Dinitrolaserpitin: Zus., Darst., Eig. 1361.

a-Dinitromonoäthylanilin: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Kali 705.

 $\alpha$ -Dinitromonobrombenzol, siehe Monobrom- $\alpha$ -dinitrobenzol.

α-Dinitromonomethylanilin: Darst. 705.

Dinitronaphtalin-α-disulfosäurechlorid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1291.

Dinitronaphtolmonosulfosaure: Darst., Farbstoffbild. 1796 f.; Darst., Eig. 1816.

Dinitro - α - naphtolmonosulfosäure : Darst., Eig., Anw. als Farbstoff 1816.

Dinitronaphtolmonosulfos. Natrium Darst., Eig. als Farbstoff 1797.

Dinitrooxydiphenylenketon: Bild., Schmelzp. 988.

o-p-Dinitrophenylacetessigsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Schwefelsäure 1148; Verh. gegen alkoholisches Kali 1149.

Dinitrophenylessigsäure: Bild., Zers. 1148.

Dinitropropankalium: Darst., Zus., Verh. beim Erhitzen, Zers., Lösl. 1079.

Dinitroresorcin: Bild. 916; Darst. aus Diacetylresorcin 917 f.; Schmelzp., Salze, Verh. gegen Brom und Eisessig, gegen Zinn und Salzsäure 918.

Dinitroresorcin-Baryum, saures: Darst., Eig. 918.

Dinitroresorcin-Silber: Eig. 918.

Dinitrosodiphenyl-m-phenylendiamin: Darst. 920; Eig. 920 f.; Schmelsp. 921.

Dinitrosodiphenyl-p-phonylondiamin Darst., Eig. 921; Zers. 922.

Dinitrostrychnin: Verh. der Salzlösungen gegen Säuren 1340; Darst., Zus., Eig., Salze, Verh. gegen Zinn und Salzsäure 1341; Darst., Eig., Schmelzp. eines isomeren 1342.

Dinitrostyrol: Verh. gegen Schwefelsäure 972 f.; Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Brom, beim Erwärmen mit Schwefelsäure 1185.

Dinitrotetraäthylbensol: Eig., Schmelzp. 556; Darst., Eig. 557.

Dinitro-p-toluidin: Umwandl. in v-s-Dinitrotoluol 884.

Di-m-nitro-p-toluidin : Bild., Zus., Schmelzp. 1247.

Dinitrotoluol: Unters., Verh. 617; Oxydation mit Salpetersäure 1123.

m-Dinitrotoluol: Umw. in Orcin 925. v-s-Dinitrotoluol: Darst., Eig., Schmelsp.

884. Dinitro-o-toluylsäure : Zus., Darst.,

Eig., Schmelzp. 1145.
Dinitro-m-xylol: Umwandl. in Mono-nitroxylenol 903.

Dinitrozimmtsäure: Darst., Eig., Zers. 1185.

Dinitrozimmtsäure-Aethyläther: Verh. gegen Zinn und Salzsäure 819, gegen Schwefelsäure 972 f.; Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Salzsäure 1184, beim Kochen mit Sodalösung, gegen Bromwasserstoff, beim Umkrystallisiren aus Methyl- oder Aethylalkohol 1185.

Dinitrozimmtsäure-Methyläther:
Schmelzp. 1184; Verh. beim Umkrystallisiren aus Methyl- oder Aethylalkohol 1185.

Diocten: Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Dioctyl: Darst., Siedep., sp. G., Dampfd. 524.

Dioctyl, normales: Darst., Schmelzp. 523.

Diogenit: Bestandth. als Meteorit 1951.

Diopsid: krystallographische Unters. 1889.

Dioptas: thermoëlektrische Eig. 198.

Diorit : relative Elasticität 1918; epidotführender, Unters. 1928.

Dioritschiefer: Vork. 1924.

(Resacetoo-p-Dioxyacetophenon phenon): Bild. aus  $\beta$ -Methylumbelliferon 1066.

Dioxyazobenzol, siehe  $\beta$ -Benzolazoresor-

 $\beta$ -m-Dioxybenzoësäure : wahrscheinliche Bild. 613.

Dioxybenzolmonosulfosaure: Bild. aus β-Phenoldisulfosaure 1251.

(Dioxydiphenyl-Dioxybenzophenon Carbonyldioxydiphenyl): Schmelzp. der  $\alpha$ - und  $\beta$ -Verb. und der entsprechendeu Acetyl- und Benzoylverbb. 982; Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Salze, Verh. bei der Oxydation, gegen rauchende Salzsaure, bei der Reduction 987.

o-p-Dioxybenzophenon: Identität mit Salicylphenol 1120.

Dioxybenzophenon-Ammonium: Zus., **Lig. 987.** 

Dioxybenzophenon-Baryum : Zus., Eig.

Dioxybenzophenon-Dimethylather: Zus., Eig., Schmelzp. 987.

Dioxybensophenon-Kalium : Zus., Eig. 987.

Dioxybenzophenon-Methyläther : Zus., Eig., Schmelzp. 987.

Dioxycapronsaure : Bild., Zus., Eig., Schmelzp. 960.

Dioxycaprons. Calcium: Zus., 960.

β-y-Dioxycarbostyril: Zus. 828; Darst., Zinndoppelsalz 828 f.; Eig., Verh. beim Erhitzen, beim Erwärmen mit Eisenchlorid und Salzsäure 829.

Dioxychinolin: wahrscheinliche Bild. 1318 f.

Di-p-oxydibromdiphenylamin: Identität Loukodibromchinonphonolimid 841.

Dioxydiphenyl: Bild. aus Fluoren, Verh. bei der Destillation mit Zinkstanb 575.

o-p-Dioxydiphenylcarbinol: Darst. aus Salicylphenol, Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 1120.

Dioxydiphenylenketonoxyd : Darst., Zus. 998; Eig. 998 f.

Dioxydiphenylketon, siehe Dioxybenzophenon.

Diexyindol: Beziehung sum Oxyindel **826.** 

Dioxymethylbensoesaure: Bild. 613.

Dioxy-β-Methylcumarin : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1068.

Dioxymonoamidoanthrachinonmonosulfosäure : Bild. 1293 ; Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen, Bild. aus Gemischen der Säure mit dem sauren Schwefelsäureäther derselben 1294.

Dioxymononitroanthrachinonmonosulfosaure : versuchte Keindarst. des sauren Schwefelsäureäthers 1294.

Dioxyphenole: Darst. der Benzyläther 913 H.

Dioxyphenyldisulfid : Darst. 886 f.; Zus., Eig., Verh. gegen Metalisalse 887.

Dioxyphenyldisulfid - Dimethylather : Darst., Zus., Eig. 886; Oxydation durch Chromsaure 887 f.

Dioxyphenyldisulfid - Kalium : Zus,

Darst., Eig. 886.

Dioxyphenyldisulfid-Natrium : Darst, Zus., Eig., Zers. durch Wasser 886; Verh. gegen Natriumamalgam 887.

Dioxyphenylketon: Bild. aus Aurin 876.

Dioxyphenylmethan : Darst., Zua, Eig., Siedep., sp. G. 582.

Di-p-oxyphenylthioharnstoff : Zus Darst., Schmelsp. 910; Eig. 910 £; Verh. gegen Essigsäureanhydrid 911.

Dioxytoluchinon : Zus., Darst., Rig., Schmelzp. 1002.

Dioxytriphenylcarbinol (Benzaurin): Const. 694.

(Tetraoxy bernstein-Dioxyweinsaure säure) : Unters. 532; Identit**ät m**it Carboxytartronsaure, Darst 1087; Verh. gegen Hydroxylamin 1088.

Dioxyweins. Natrium : Darst. 1067; Identität mit carboxytartrons. Natrium 1088.

Dioxyxylol (Xylorcin) : Darst., Eig, Schmelzp., Verh gegen Schwefelsäure 923.

Dioxyxylol-Diacetyläther : Darst., Eig., Schmelsp., Siedep. 928.

Di-p-phenäthylthioharnstoff, siehe Dip-athylphenylthioharnstoff.

Diphenol: Bild. aus Phenol, Zus. 875. Diphenopropionsaure : Zus., Darst., Eig., Salze, Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure, gegen Brom, gegen Essigsäureanhydrid 1050.

Diphensaure: Verh. gegen Antimonchlorid 465.

Diphenyl: Verh. gegen Antimonchlorid 465; Verh. der Derivate gegen Antimonchlorid 465 f.; Bild. 575.

Diphenylacetoxim: Darst. 611.

Diphenylamin: Verh. gegen Benzoësäure, gegen Ameisensäure, gegen
Essigsäure 678, gegen Benzotrichlorid 679, gegen Phtalsäure 682, gegen
Essigsäure 683; Nichtbildung von
Perjodiden 690; neue Base durch Einw.
von Eisessig und Chlorzink auf
dasselbe, Chlorhydrat, Schmelzp.,
Eig., Zus. der Base 734; Verh. gegen
p-Nitrodiazobenzolchlorid 783; Bild.
919, 921; Verh. gegen Ozon 1529;
Farbstoffbild. mit p-Toluidin 1795.

Diphenylaminhlau: Bild. 941.

Diphenylaminphtalamins. Silber: Zus., Eig. 1166.

Diphenylaminphtaleïn: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salpetersäure 1166.

Diphenylaminsulfosäure: Verh. gegen Özon 1529.

Diphenylbenzol: Verh. gegen Antimonchlorid 466.

m-Diphenylcarbonsäure: Darst., Zus., Eig., Salse 1134.

p-Diphenylcarbonsäure: Bild. 1183 f.

m-Diphenylcarbonsaure-Aethylather Zus., Eig. 1184.

m-Diphenylcarbons. Baryum: Zus., Eig. 1134.

m-Diphenylcarbons. Calcium: Zus., Eig. 1184.

m-Diphenylcarbons. Natrium : Zus., Eig., Verh. der Lösung gegen Aether 1134.

Diphenyldiisoindol: Const. 819.

Diphenyldimethylamidosulfon: Verh. gegen rauchende Salpetersäure 707.

Diphenylenessigsäure: Verh. gegen Antimonchlorid 465.

Diphenylenglycolsäure: Verh. gegen Antimonchlorid 465.

Diphenylenketon: Bild. 575, 988.

Diphenylenketonoxyd (Carbonyldiphenyloxyd): Zus., Darst. 984; Verh. gegen Salpetersäure 984 f., gegen Schwefelsäure, gegen Brom, Nebenproduct bei der Darst. 985; Schmelzp., Darst., Verb. bei der Reduction 986; Verh. gegen schmelzendes Kali 986 f., gegen Natriumamalgam, bei der Oxydation, Brom-, Nitro- und Sulfo-derivate desselben 987.

Diphenylenketonoxyddisulfosaure Zus., Darst., Eig. 985.

Diphenylenketonoxyddisulfos. Baryum:

Zus., Eig. 985.
o-Diphenylenmethan (Fluoren): Reinigung, Oxydation, Verh. gegen
Brom, gegen Chlorschwefelsäure,
gegen Kaliumhydrat, gegen Chlor

Diphenylenoxyd: Bild. 1137.

575.

Diphenylenphenylmethan: Verh. gegen Antimonchlorid 465.

Diphenylformamidin: Zus., Schmelzp. 480; Bild., Zus. 1021.

α-Diphenylglyoxim : Darst. 988 f.; Eig., Schmelzp. 989.

β-Diphenylglyoxim : Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 989.

Diphenylharnstoff: Darst., Siedep., Sublimation im Wasserstoffstrome 492; Umsetzung mit Natriumäthylat, mit Natronhydrat 493; Bild. eines Derivates aus der Anthranilmonocarbonsäure 702.

Diphenylhydrazin: Verh. gegen Aethyldichloramin 795.

Diphenylhydrothiohydantoin: Oxydation 494.

Diphenyl-m-phenylendiamin: Darst 919 f.; Eig., Schmelzp. 920.

Diphenyl-p-phenylendiamin : Darst., Eig., Schmelzp. 921.

Diphenyl-p-phenylendithioharnstoff: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 720.

Diphenylphosphorige Saure: versuchte Darst. 1301.

Diphenylphosphorigsäurechlorid: Darst., Zus., Eig., sp. G., Verh. gegen Wasser 1301.

Diphenylphtalaminsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Salze 1166.

Diphenylpropylen: Darst. 542.

Diphenyltaurocarbaminsäureanhydrid: Bild., Zus., Schmelzp., Verh. 494.

Diphenylthioharnstoff: Bild. 477, 719, 720.

Diphenyl-m-p-toluylendithioharnstoff:
Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 719.

Diphenylweinsäureamid: Darst., Verh. beim Erhitsen, Eig. 992.

Diphenyl-p-xylylmethan: Darst., Eig., Schmelzp., Krystallf., Nichtbild. krystallinischer Brom- und Nitroderivate 562; Oxydation 562 f.; Oxydationsproducte 562 bis 568.

Dipiperylsulfosemicarbazid: Zus., Darst., Krystallf., Eig., Schmelzp. 812 f.

Dipiperyltetrazon: Bild. 810; Darst., Eig., salzs. Salz, Zers. durch Säuren in einer Kohlensäureatmosphäre 814.

Dipropionylmorphin: Darst., Zus., Eig. 1344.

Dipropylallylamin: Eig. 639; Verh. beim Erwärmen mit Schwefelsäure 640.

Dipropylanilin: Siedep. 703.

Dipropylanilinazylin: Zus. 754; Verh. gegen Aethyljodid 762.

Dipropylanilinazylinperjodid: Zus., Eig. 755.

Dipropylbenzoëdischwefelsäure: Darst. der Salze 1282.

Dipropylbenzoëdischwefels. Baryum: Darst., Zus., Eig., Lösl., Verh. beim Erhitzen mit Wasser 1282.

p-Dipropylbenzol: Darst., Siedep., Verh. gegen Schwefelsäure 1286.

p-Dipropylbenzolmonosulfosäure: Darst., Salze 1286.

p-Dipropylbenzolmonosulfosäureamid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Krystallf., Verh. gegen saures chroms. Kalium und Schwefelsäure 1286 f.

p-Dipropylbenzolmonosulfos. Kalium: Zus., Eig. 1286.

Dipyr: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Dipyridin: Darst., Zus., Eig., Siedep., Platinsalz 677; siehe auch γ-Dipyridyl.

m-Dipyridyl: Darst., Zus., Eig., Siedep., sp. G., Salze 748; Oxydation 748 f.; Reduction 749.

γ-Dipyridyl (isomeres Dipyridyl, Dipyridin Anderson's): Darst. 672 f.; Quecksilberverb., Eig., Schmelzp., Siedep., Zus. 673; Salze 674 f.; Verb. mit Methyljodid 675; Oxydation mit übermangans. Kalium 675 f.; Verh. gegen Zinn und Salzsäure 676.

m-Dipyridyldicarbonsäure: Darst., Eig., Zus., Schmelzp. 746; Salze 746 f.; Verh. beim Erhitzen 748.

m-Dipyridyldicarbons. Calcium: Zus., Eig., Verh. gegen salpeters. Silber 747.

m-Dipyridyldicarbons. Kalium, neutrales: Zus. 746; Eig. 746 f.

m-Dipyridyldicarbons. Kalium, saures: Zus., Eig. 747.

m-Dipyridyldicarbons. Kupfer: Zus., Eig. 747.

m-Dipyridyldicarbons. Silber, neutrales: Darst., Eig. 747.

m-Dipyridyldicarbons. Silber-salpeters. Silber: Bild., Eig. 747.

γ-Dipyridylhydrat : Darst., Eig. 674.

γ-Dipyridyl-Methyljodid : Darst., Zus., Eig., Krystallf. 675.

Dipyrogallopropionsäure: Zus., Darst., Eig., Baryumsalz, Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1051, gegen Brom, beim Erhitzen 1052.

Disazoverbindungen: Bild. 792.

Dischwefelsäure : Derivate derselben 1239.

Dischwefelweins. Antimon (Antimon-disulfotartrat): Zus., Darst., Eig. 1086.

Dispolin: Verh. des Platinsalzes gegen kochendes Wasser 669.

Dissociation: von Ammoniumsalsen 88; Einfluss der spec. Zähigkeit einer Lösung 95; von festen Körpern, von Ammonium sulf hydrat, Carbamid, Cyanammonium 102; Dissociationsspannung des Ammoniumcyanids 184 f.; von Ammoniumsulfhydrat 185 f.; des Ammoniumnitrats 186 f.; des Phosphoniumbromids 187 f.; des f.; des Ammonium carbamats 188 Schwefligsäurehydrats, iesten tertiären essigs. Amyls 190; des Schwefelkohlenstoffs 333; Dissociationsspannungen des Baryts bei der Hydratation 847 f.; von Zinnsulfär 403 f.; von Zinnselenür 404; von Beizen (Aluminium- und Eisensalzen) 1784 f.

α-Distearin: Darst., Verh. beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd 1444.

α-Distearylglycerinphosphorsaure
Darst., Salze 1444.

Distearylglycerinphosphorsaurechlorid: Darst. 1444.

α-Distearylglycerinphosphors. Neurin, saures: Darst., Isomerie mit Lecithin, Verh. gegen Platinchlorid 1444.

Disulfochloride: Bild. bei der Einw. von Pyrosulfurylchlorid auf aromatische Sulfosäuren 296.

Disulfodihydrochinons. Kalium: Identität mit dem hydrochinonmonosulfos. Kalium von Seyda 1251.

Disulfohydrochinonsäure: Isomerie mit der Hydrochinondisulfosäure von Seyda 1251.

Disulfomolybdäns. Kalium: Zus., Darst., Eig. 377.

Disulfo-o-toluylsäure: Zus., Darst., Eig., Salze 1145.

Diterpen C<sub>90</sub>H<sub>89</sub>: wahrscheinliche Bild. aus dem Terpen C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> des ätherischen Oeles der Samen von Phellandrium aquaticum, Eig., Schmelzp., sp. G., optisches Verh. 1425.

Dithiënylmethan: Darst, Verh. gegen Isatin und Schwefelsäure 851.

Dithiodilactylsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Kaliumsalz 1049; Identität mit Schwefelmilchsäure 1049 f.

Dithions. Kalium: Elementbildungswärme 175.

o-Ditoluido-Chinon: Darst. 1001.

p-Ditoluido-Chinon: Darst. 1001.

p-Ditolyl: Verh. gegen Antimonchlorid 465.

o-o-Ditolylacetamidin: Bild. 1021 f.; Zus., Schmelzp. 1022.

o-p-Ditolylacetamidin: Bild. 1021 f.; Zus, Schmelzp. 1022.

p-o-Ditolylacetamidin: Bild. 1021 f.; Zus., Schmelzp. 1022.

p-p-Ditolylacetamidin: Bild., Zus. 1021; Schmelzp. 1022.

Di-o-tolylamidoessigsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1033.

Di-o-tolylamidoessigs. Silber-salpeters. Silber: Darst., Zus. 1083.

p-Ditolyl-p-phenylendiamin: Darst., Eig., Schmelzp. 922.

Diwolframs. Natrium: Zus., Darst., Krystallf. 380.

Diwolframs. Natrium von Lefort: vergeblich versuchte Darst. 381.

Dixylidin: Verh. gegen Diazonaphtalinsulfosaure 776.

Dodecan, normales: Darst. 866.

Dodecylalkohol: Anw. zur Darst. des Dodecylens 529.

Dodecylalkohol, normaler: Darst., Schmelsp., Siedep., Eig., sp. G., Umwandl in normales Dodecan 866.

Dodecylen: Darst., Siedep., sp. G., Schmelzp. 529.

Dodekanaphten: Zus., Siedep., sp. G. 1759.

Dodekanaphtensäure : Darst., Zus., Identität mit Petroleumsäure, Eig. 1759.

Dolomit: Anw. zur Herstellung von basischem Futter für Bessemerbirnen 1665; Untersch. von Kalkspath, Herstellung von Dünnschliffen 1852; krystallographische Unters., Anal. 1853; Pseudomorphosen von Speckstein nach Dolomit 1912 f.

Donau: Unters. des Wassers 1941 ff.

Doppelbindung: Nichtvork. 63.

Doppelcyanide: Nachw. von Blausäure oder Cyankalium neben nicht giftigen 1595.

Doppelsalze: Unters., Darst., Zus., Krystallf., Eig. der durch Einw. von Antimonchlorür (bromür) auf Brom-(Chlor)kalium entstehenden 410 f.

Doppelsalze, basische: Darst. 889 f.

Doundakérinde: Darst. eines Alkaloïdes, physiologische Wirk. 1489.

Doundakin: Darst. aus Doundakérinde, physiologische Wirk. 1489.

Drainwasser: Unters. 1726.

Druck: Bild. von Arseniden durch Druck 28, von Sulfiden 29 f.; Verdichtung fester Körper 102; Correcturen bei der Gewichtsbest. 1523 f.

Druckerei: Herstellung von Indigodruck 1788.

Druckflasche: Beschreibung einer solchen zur Verzuckerung von Stärke 1661, 1746.

Druckregulator: Beschreibung eines solchen für Destillationen und Siedepunktsbestimmungen 1657.

Dschabalak-Kul: Unters. der Salze des Sees 1941.

Düngemittel: Best. der Phosphorsäure 1545; Best. des Stickstoffs in schwach salpeterhaltigen 1590 f.; Stickstoffgehalt animalischer 1591; Unters. von Kieselsäure-Poudrette 1720.

Dünger: Best. des Stickstoffs 1589 f.:
Apparat zur Best. des Stickstoffs in
ammoniakalischen Düngern 1590;
Bereitung aus Phosphaten 1718;
Lager von mineralischem im Gouvernement Riazan 1721; Gewg. von
Rofsguano, Benutzung desinficirter
Excremente 1722; Anw. verschiedener für Mais und Kartoffeln

1722 f.; Verwerthung von Kalkschlamm als solchen 1734 f.; Gewg. aus Wollwachwässern 1784; siehe

Handelsdünger.

Düngung: Materialien zur Düngung des Moorbodens 1720; Versuche für Tabak 1722, für Mais und Kartoffeln 1722 f.; parallele Versuche mit salpeters. Kalium und salpeters. Natrium für Kartoffelcultur, Weinbergsdüngung 1728.

Düngungslehre: Beiträge zur Ausbil-

dung 1720.

Dünndarm: Vork. des Labferments 1509.

Dulcit: Vergährung durch einen Spaltpilz 1506.

Duplothiaceton: Darst., Zus., Verh. gegen Natriumamalgam, gegen Salpetersäure, gegen Chlor 979, gegen

Hydroxylamin 1026. Durhamkohle: Stickstoffgehalt, trockene

Destillation 1684.

Durol: Vork. im Erdöl von Baku 1758.

Dynamik: Studien zur chem. Dynamik 15; dynamisch-chem. Versuche betreffend die prädisponirende Verwandtschaft bei der Zerlegung von Essigsäuremethyl- und -äthyläther durch Säuren 18.

Dynamit: Explosivkraft 1703.

Dysoxydabel: Begriff 267.

Ebullioskop: Anw. zur Bieranalyse 1629. Echtgelb: Vergleichung der Amidoasobenzol-p-monosulfosäure desselben mit der entsprechenden Säure aus p-Nitroazobenzol-p-monosulfosäure 1256; siehe Anilingelb.

Echurin: Darst., Bestandth. 1794.

Edelmetalle: Sauerstofferreger 267.

Eiche: Zus. des Holzes 1396.

Eiche (Quercus pedunculata): Feuchtigkeit, Aschenbestandth. und Zus. des Holzes 1778; Verbrennungswärme des Holzes 1774.

Eichenrindegerbsäure: Reindarstellung, Eig., Lösl. 1228; Const. 1229.

Eichenrindegerbsäure C<sub>20</sub>H<sub>20</sub>O<sub>9</sub>: Darst. 1229; Eig. 1229 f.; Anhydride, Verh. beim Erhitzen mit Salssäure und Schwefelsäure 1230.

Eichenroth : Zus. 1229 ff.

Eichwaldit: krystallographische Unters. 1850.

Eidotter (Eigelb): Verhältnisse swischen dem Dotter und dem Eiereiweiß 1379; Zus. des Hühnereigelbs 1380.

Eiereiweiss, siehe Eiweiss.

Eis: Verdampfungspunkt 100; Verhinderung des Schmelzens durch Druck im Wollaston'schen Kryophor 121; Bild. verschiedener Krystallf. als Vorlesungsversuch 260.

Eisen: Verh. gegen Nickellösung 12; Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Schwefel unter Druck Leitungsfähigkeit für Wärme 115; elektrischer Widerstand 213 f.; Coërcitivkraft und magnetische Empfanglichkeit 227; Erwärmung (Warmeproduction) bei der Magnetisirung 229 f.; Entmagnetisirung 230; Entphosphorung 343; Einfluß der Balze auf das Wachsthum der Pflanzen 1889; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Vork. in der roben Salzsäure 1533; Best. der Phosphorsäure in eisenhaltigem **Materiale** 1544; colorimetrische Methode zur Best. des Kohlenstoffs, Best. des Gesammtkohlenstoffs 1553; Best. von Kohle und Kohlenstoff im Gusseisen 1554; Abscheidung als basisches Acetat 1560; Best. des Gehaltes von Ferrum reductum an metallischem 1563 £; volumetrische Best., Ausfällung eines eisenhaltigen Niederschlages eisenhaltigen Lösungen von Zinnchlorid oder Zinnehloridehlorammonium durch Schwefelwasserstoff 1565; Best. des Mangans neben kleinen Mengen, volumetrische Best., Best. des Mangans im Eisen und Stahl 1567, 1568; Lösl. in den Natrium- oder Ammoniumsulfosalzen des Molybdäns, Wolframs, Vanadins, Arsens, Antimons und Zinns 1577; Verfahren der directen Erzeugung 1666; siehe Roheisen; Tabellen über den procentualen Gehalt an Kohlenstoff, Silicium und Mangan während des Entphosphorungsprocesses 1668; Analysen von Roheisen 1668; Zus. der beim sauren und beim basischen Process verwendeten Sorten, Zeiten der Entfernung von Kohlenstoff, Silicium, Mangas, Phosphor und Schwefel aus denselben

1669; Verschiedenheit der Krystalle von Stahl von denen des Eisens, Entdeckungen in der Fabrikation, neuere Fabrikationsmethoden 1671; Oxydirbarkeit verschiedener Sorten durch feuchte Luft, Meerwasser und angesäuertes Wasser, Verh. grauem Gußeisen, Spiegeleisen und Schmiedeeisen gegen feuchte Luft, Meerwasser und angesäuertes Wasser, Befreiung Schwefel, Phos-VOD phor, Silicium, Arsen, Stickstoff und Kohlenstoff mittelst feuchtem Wasserstoff, Umwandl. von Guseisen in Werkseugstahl 1672; Best. von Kohlenstoff im Gulseisen, colorimetrische Best. des Kohlenstoffgehaltes 1673; Best. des Mangans 1678 f.; Best., Bestimmungsmethoden des Phosphors im Eisen 1674 f.; Versinken desselben 1679; bronzefarbige Ueberzüge desselben 1680; Darst. von eisenfreiem Glaubersalz 1694; quantitative Best. im Rhodanaluminium 1700; siehe Stabeisen, siehe Gufseisen, siehe Siliciumroheisen, siehe Hämatit-Roheisen, siche Magneteisen; siche Roheisen.

Eisencarbid: Best. im Stahl 1673.

Eisenchlorür: Dampfd. 48.

Eisenerze: Nachw. und Best. von Zink und Blei durch Elektrolyse 1514 f.; volumetrische Best. des Mangans 1569. Eisenglanz: krystallographische Unters., Anal. 1887.

Eisenhüttenwesen: Neuerungen 1665 f.
Eisenhydroxyd, siehe Eisenoxydhydrat.
Eisenkies: wahrscheinliche Ursache der
Bild. des efflorescirenden Salzes beim
sogenannten Rohziegelbau 1712;
Verh. gegen Citronensäure 1825;
Pseudomorphosen nach Strahlkies und
Magnetkies 1912; Pseudomorphosen
der brasilianischen Martite nach Eisenkies 1914; Pseudomorphosen von
Weißbleierz nach Eisenkies 1914 f.
Eisenkitt: Herstellung 1712.

Eisenoxyd: Verh. gegen Metaphosphorsäure 319 f.; Darst. krystallisirter Phosphate aus demselben 328; Reduction durch Kohlenoxyd 868; Fällung aus der Lösung von pyrophosphors. Eisenoxyd - Natrium durch Schwefelammonium 1520; Bild. aus Eisenoxydhydrat 1564; Anw. der Reaction mit salicyls. Natrium sur voiumetrischen Best. des Eisens 1664 f.; Reduction durch Kohlenoxyd 1671; Anw. als Ersatz der Thonerde bei der Fabrikation der Soda 1689; Einführung für Thonerde in die Glasur des Seger Porzellans 1710; Vork. in einer Humussubstans 1715.

Eisenoxydhydrat (Eisenhydroxyd):
Uebergang in ein Hydrat von höherem
Wassergehalt 362; Verh. gegen Schwefelwasserstoff, colloïdales Hydrat 362 f.,
gegen Schwefelwasserstoff indifferente
Modification des Eisenhydroxyds 363;
Einfluß auf künstliche Magenverdauung und Fäulniß mit Pankreas 1499;
Umwandl. in Eisenoxyd 1564; Klärung
von Wasser durch dialysirtes 1717.

Eisenoxydoxydul: Reduction durch Kohlenoxyd 363 f.; Nichtexistenz einer Oxydationsstufe zwischen Eisenoxydoxydul und Eisenoxydul 364.

Eisenoxydul: Reduction durch Kohlenoxyd 363 f.; Bild. aus oxals. Eisenoxydul, Eig. 1045 f.; Einfluss der Salze auf künstliche Magenverdauung und Fäulniss mit Pankreas 1499; Fällung aus der Lösung von pyrophosphors. Eisenoxydul-Natrium durch Schwefelammonium 1520; Einfluss der Salzsäure bei der Titration, Verhinderung der schädlichen Wirk. der Salzsäure bei der Titration der Salze durch eine wässerige Lösung von Chlorblei 1564; Verh. gegen Kohlenoxyd 1671.

Eisenpräparat: Darst. eines chemischphysiologischen 1454 f.

Eisenspath: Anal. 1853.

Eisenvitriol: Vork. und Anal. eines manganhaltigen (Botryogen) 1855 f. Eisessig: Grenzverdünnung zur Fäl-

lung des colloïdalen Schwefelantimons

414.

Eisfeige (Mesembryanthemum crystallinum): Cultivirung, Aschenanal., Anw. zur Gewg. von Potasche 1717.

Eiweiß (Albumin): Dialyse eiweißhaltiger Substansen, Const. 1871; Unters. von Algeneiweiß aus Spyrogyra dubia, Vergleichung von Eiweiß aus lebendem Protoplasma mit dem aus abgestorbenem 1872 f.; Aldehydnatur des lebenden 1873 f.; Verbb. von Silber mit eiweißhaltigen Körpern 1874; Eiweiß gegen Kali: tetrathions. Ka-

lium 1874 f.; nächste Spaltungsproducte der Eiweisskörper: Antipepton, Antialbumin, Hemialbumin, Hemipepton, Hemialbumose, Antialbumose, Antialbumid 1375 f.; Zersetzung der Eiweißkörper durch Kochen mit Salzsäure und Zinnchlorür, Producte der Zersetzung der Eiweißstoffe durch Säuren und Alkalien 1877; Producte der Eiweisskulnis 1378 f.; Verschiedenheit des Eiereiweisses bei Nestflüchtern und Nesthockern 1379: Unters., Verhältnis zum Pepton 1383; Umwandl. der Eiweißkörper in Pepton durch thierische und pflanzliche Gewebe 1384; Unters. der Fäulnisproducte 1443; Zerfall im Thierkörper 1450; Verh. gegen Gallensäuren 1455 f.; Verh. gegen Taurocholsaure, Trennung von Pepton 1456; Verh. der aus dem Eiweiß durch Fäulnis entstehenden aromatischen Säuren im Thierkörper 1471 f.; Vergährung durch Cloakenschlamm 1504; Bild. von Phenylessigsäure 1508; Best. des "Eiweißerestes" in der Muttermilch 1643; Nachw. im Harn, Nachw. durch Pikrinsäure im Harn 1649; Vork. von coagulirtem in der Scherff'schen Flaschenmilch 1728; siehe auch Albumin.

Ekebergit: Stellung in der Skapolith-

reihe 1888.

Elaphomyces granulatus (Hirschtrüffel): Vork. von Mannit 1414.

Elasticität: vollkommene fester chemischer Körper 100 ff.; Beziehung zum Druck, Elasticitätsgrenze, Definition 102.

Elbe: Anal. des Wassers 1668.

Elektricität: Berechnung der elektromotorischen Kraft 109; Erklärungsversuche der galvanischen Polarisation, Theorie der Polarisationsströme elektrostatische Maßeinheit 110; 190; Erregung durch Entwicklung und Condensation von Dämpfen, Verh. des Benzins als Isolator und Rückstandsbildner 191: Diëlektricitätsconstanten isolirender Flüssigkeiten 191 f.; Elektricitätserregung beim Contact von Gasen und glühenden Körpern, Elektricität der Flammen, elektrische Entladung bei Einw. einer Flamme 192; elektrische Entladung in verschiedenen Mitteln

198 bis 196; Theorie der elektrischen Entladung 198; Glimmentladung 194 f.; Elektricitätsleitung der Gase 195; elektrooptische Versuche 196 f.; Untersuchungen, elektrochemische Effluvium 197 f.: thermoëlektrische - Eig. von Mineralien 198 f.; Thermo-, (Pyro-), Actino- und Piesoelektricität 198 bis 200; Ladung und Entladung der Accumulatoren 203 f.; Contactelektricität 204; Wärmeveränderungen an den Polplatten eines Voltameters beim Durchgange eines elektrischen Stromes 204 f.; Theorie der galvanischen Kette, elektromotorische Arbeitsfähigkeit chemischer Processe, Anw. des Kupfervoltameters zu Stromstärkemessungen 205; Potentialdifferenzen verschiedener Flüssigkeiten 205 f.; elektromotorische Kraft des Clark'schen Elementes 206, der Sänlen mit einer Flüssigkeit 206 L, von Legirungen, von Retortenkoble und Holzkohle gegen Gold und Platin, elektromotorische Wirksamkeit von Quecksilberchloridlösung in Zink-Kohle-Elementen 207; galvanisches Verh. der Amalgame von Zink und Cadmium 207 f.; elektrisches Verh. verschiedener Körper in Bunsen'scher Chromsaurelösung und in Salpetersäure, elektromotorische Kraft einer dynamoëlektrischen Maschine 208; Wirk. der Temperatur auf die elektromotorische Kraft und den Widerstand verschiedener Batterien 208; Immersions- und Emersioneströme, Bewegungsströme, Inductionsströme, Methode zur Widerstandsmessung 209; Messung des Leitungswiderstandes von Flüssigkeiten 209 f.; Bestimmung des Ohm 210 f.; elektrische Schwingungen 211; Widerstandseinheiten 211 f.; Quecksilberwiderstandseinheit, Leitungsvermögen einer Flüssigkeit unter dem Einflusse der Magnetisirung, Verh. der inneren Reibung sur galvanischen Leitung 212; clektrischer Widerstand der Gase 212 f.: Leitung durch verdünnte Luft, galvanischer Temperaturcoëfficient des Stables, des Stab- und Guiseisens 218; Widerstand des Eisens 213 f.; galvanischer Widerstand des Psilomelans, Verh. von Schwefelkies und Bleiglans gegen den galvanischen

Strom, unipolare Leitung fester Körper 214; Widerstand von Selensellen 214 f.; Leitungsvermögen der Kohle, Widerstand von Kohlencontacten, Leitungswiderstand des Glases, isolirender Substanzen 215; Leitungsvermögen von Cadmium- und Quecksilbersalsen 215 f., alkoholischer Lösungen von Salzen und der Pikrinsäure, Ueberführungszahlen der Ionen, Beziehungen zwischen Diffusion und Leitungswiderstand · 217 f.; Widerstand des elektrischen Lichtbogens, Elektrolyse, Constitution der Elektrolyten, Folgerung aus dem elektrolytischen Gesetz Faraday's 218; Elektrolytisches 219 f.; Bewegungen und Deformation dünner Elektroden, Licht- und Sphäroïdalerscheinungen bei der Elektrolyse der Flüssigkeiten 220; magnetische Ablenkung des Stromes in verschiedenen Metallen, elektrochemische Figuren Guéb-Veränderungen der hard's 225; Doppelbrechung durch elektrische Kräfte beim Quarz 289; Anw. des elektrischen Lichts zur Beleuchtung des Mikroskops und der Teleskope 1654; Trennung verschiedener Mineralien durch den Elektromagneten 1655; Anw. zur Entzündung explosiver Körper 1708; Verhütung von Feuersgefahr durch das elektrische Licht 1751; Erseugung eines Elektricităt liefernden Brennmaterials 1755. Elektrische Apparate, siehe Apparate. Elektrolyse: Literatur, elektrolytische Gesetzmässigkeiten 218; elektrolytische Versuche, Grenzen der Elektrolyse 219 f.; Elektrolyse von Wasserstoffsuperoxyd, von Flüssigkeiten, des Chlornatriums 220 f., der Chlormetalle und der Chlorate 221, von Wismuth, von Metallsalzlösungen, von Schwefelsäure 222, von Borsäure 222 f., von Schwefelkohlenstoff und Benzol, von Pyrogallussäure, von Fluissaure und Antimonsaure mit Kohlenvon Ammoniumsalzen elektroden. 228 f., von anorganischen und organischen Säuren und Salzen mit Kohlenelektroden 224; Polarisation der Elektroden 225; elektrolytische Abscheidung von Metallen als Superoxyde 1512 f.; Best. von Blei als Bleisuperoxyd, Nachw. von Mangan im Zink des

Handels, in der Zinkasche und im Galmei, Nachw. von Wismuth im Blei 1514; Nachw. und Best. von Zink und Blei in Eisenerzen 1514 f.; Herstellung von Aetznatron und Chlor 1687 f.; Apparat zur Reduction von Nitrobensol oder Nitrotoluol durch den galvanischen Strom 1771 f.

Elektromagnet: Anw. zur Trennung verschiedener Mineralien 1655.

Elektromotorische Kraft, siehe Elektricität.

Element Diy: Darst. aus Cerit 355 f.

Elemente: Ordnung derselben nach
dem reciproken Werth ihrer Atomvolumina 26; Allotropie, Dichte und
Verwandtschaft 27; sp. V. 50;
Atomw. 117; Destillation im Vacuum 132; ultraviolette Spectra
245; ultraviolette Emisionsspectra
. 246.

Elemente, galvanische: elektromotorische Kraft von Zink-Kohle-Elementen 207; Verh. von Metallen, Gaskohle und Aluminium im Bunsen'schen 208; siehe Apparate.

Eliasit: Vork. als Verwitterungsproduct des Uranpecherzes 1843.

Ellonit: Anal. 1911 f.

Ester: sp. V. 66 ff., 71.

Eosin: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776.

Emissionsvermögen : der Wärme, Best. 117.

Endekanaphten: Zus., Siedep., sp. G. 1759.

Endosmose: Beziehung zur Strömung 105; Unters., kryptoporöse und phaneroporöse Substanzen 105; makround mikroporöse Substanzen 106; bei Ammoniumsulfhydrat 185.

Endosmotische Erscheinungen: in Lösungen und Flüssigkeiten 105.

Energie, siehe Wärme.

Ensilage: Anal. von aus Gras bereitetem 1406.

Enstatit: Bestandth. des Sagvandits 1887.

Enterochlorophyll: Vork. in der Leber der wirbellosen Thiere 1457 f.

Entflammungstemperaturen: explosiver Gasmischungen 151.

Entladung, elektrische, siehe Elektricität.

Entropie: Verh. gegenüber chem. Vorgengen 109; Begriff 109 f.; Function für einen zusammengesetzten Körper 111.

Epicauta ruficeps: Nichtvork. von Strychnin in derselben 1339.

Epichlorhydrin: Molekularvolum 64; Verh. gegen Diathylamin 641, gegen Aethylamin 642.

Epicometis hirsutella: Unters., Nichtvork. von Cantharidin 1496.

Epidot: Verh. gegen Citronensäure 1825; krystallographische Unters., Anal. 1873.

Epigea repens: Vork. von Ericolin 1402. Erbium: Absorptionsspectrum 248; Emissionsspectrum 244; Vork. im Didym 356; Trennung von Ytterbium und Scandium 360; Vork. im Samarskit, Trennung von anderen Erden 1562.

Erdbeerconserven: Vork. von Zinn 1748. Erdboden, siehe Boden.

Erde: Ursprung des gebundenen Stickstoffs auf der Oberfläche 1886.

Erden, alkalische: Lösungswärme der Anhydride und der Hydrate, Hydratwärme 148; Herstellung der Hyperoxyde 1694 f.; Verb. von Zucker mit den Hydraten und Oxyden 1785.

Erdől: Menge der Kohlensäure und des Wasserdampfes bei der Verbrennung 1751; Apparat zur Prüf. auf Entflammbarkeit 1755; Apparate zur Unters. 1755 f.; Unters. von amerikanischem, kaukasischem und des von Baku 1756 f.; sp. G. der zwischen 15 und 150° siedenden Antheile des von Baku 1757; Kohlenwasserstoffe im Erdöl von Baku 1758; Unters. der Producte des russischen 1758 f.; Nachw. aroma-Kohlenwasserstoffe tischer Verhältnis zwischen der Dichte und dem Siedep. der Fractionen des Erdöles von Montechino 1760; Vork. in einem fossilen Kautschuk (Helenit) 1767; siehe auch Petroleum.

Erdnussöl: Nachw. im Olivenöl 1684 f. Erica arborea: Vork. von Ericolin 1402. Erica ciliaris: Vork. von Ericolin 1402. Erica erudans. var. robusta: Vork. von Ericolin 1402.

Eria gracilis: Vork. von Ericolin 1402. Erica mediterranea var. hibernica: Vork. von Ericolin 1402. Erica viride purpurea : Vork. von Ericolin 1402.

Ericinol: Bild., Zus., Umwandl. in Hydroëricinol 1401.

Ericolin: Darst., Zus., Verh. gegen verdünnte Schwefelsäure 1401; Vork. in Pflanzen 1402.

Erigeron canadense : Untersch. des Oeles von Pfeffermünzöl 1634.

Eriodyction glutinosum: Vork. von Ericolin 1402.

Erle: Zus. des Holzes 1396.

Ernährung: Rolle des Alkohols bei derselben 1433 f.; Werth der Weisenkleie für dieselbe 1434.

Erythrit: Elektrolyse in alkalischer Lösung 857 f.

Erythrodextrin: Verh. 1365.

Erythrodextrine: Vork. in der Brotpasta 1504.

Erythrogranulose: Verh. 1365.

Erythrophyll: Vork. neben Chlorophyll 1397.

Erze: Best. des Arsens 1546 f.

Esche (Fraxinus excelsior): Anal. der Samenasche 1895; Feuchtigkeit, Aschenbestandth. und Zus. des Holses 1773; Verbrennungswärme des Holses 1774; siehe auch Fraxinus excelsior.

Essig: Bedeutung für die Ernährung 1483; Nachw. freier Schwefelsäure 1627; Herstellung 1700.

Essigdichloressigsäureanhydrid: Darst,
Zus Eig Sieden 1038

Zus., Eig., Siedep. 1038.

Essigmonochloressigsäureanhydrid:

Darst., Zus., Eig. 1032; sp. G.,

Siedep. 1033.

Essigsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Affinitätsgröße bei der Kinwirkung auf Acetamid, Umeetzungegeschwindigkeit mit Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Acthylacetat, Lösi. für Calciumoxalat 21; Modulus des Saureradicals 62; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Verdampfungspunkt 100; kritische Temperatur 135; Verh. gegen Methylanilin und Chlorsink 682, gegen Diphenylamin 683; Vork. und Bedeutung in den Pflansen 1892 f.; Vork. im Pferdeharn 1480; Bild. bei der Cellulosegährung 1501; Nichtanwendbarkeit der Rosoleiure, Anw. von PhenolphtaleIn bei der Titrirung 1517; Best. im essign.

Kalk 1605, im Wein 1627; Einw. auf Messing 1744 f.

Resignaure-Aethyläther: prädisponirende Verwandtschaft bei der Zerlegung durch Säuren 18; Geschwinder bei der Zerlegung durch Säuren
20; Molekularvolum 65; sp. V. 72;
Temperaturerniedrigung beim Lösen
in Wasser 84; Bild. aus den Componenten, Unters. 844 f.; Bild. bei
der Vergährung des Zuckers durch
Ackererde 1501.

Essigsaure-Aethylidenather (Aethylidendiacetat): Bild. 961.

Essigsaure-Allylather: Molekularvolum 65.

Essigsäure-Amyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Essigsäure-Amyläther, tertiärer: Zers. durch Wärme 190.

Kesigeäureanhydrid: Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 128.

Essigsaure-Bensoylearbinoläther (Acetophenonacetin): Krystallf. 871.

Essigsaure - Butyläther : Molekularvolum 65.

Essigsäure-β-Butylglycoläther: Darst., Siedep., Eig., sp. G. 861.

Essigsaure-Decylather: Zers. bei der Destillation 522; Eig., Siedep. 865.

Essigsäure-Dimethyläther: Bestandth. des Holzgeistes 1774.

Essigsaure-Dodecylather: Eig., Siedep. 866.

Essigsäure-Hexadecyläther : Eig., Schmelsp., Siedep. 866.

Essigsaure-Isobutylather : sp. V. 72.

Essignaure-Mesityläther: Eig., Siedep. 589 f.; sp. G., Verh. gegen alkoholisches Kali 540.

Essigsäure-Mesitylenäther: Darst., Eig., Verh. gegen Baryumhydrat 588.

Essigsaure-Mesitylenglycol: Darst., Eig., Siedep., sp. G., Verseifung 542.

Essigsäure-Methyläther: prädisponirende Verwandtschaft bei der Zerlegung durch Säuren 18; Geschwindigkeit bei der Zerlegung durch Säuren 20; Molekularvolum 65; sp. V. 72; Siedep. 131; Einw. auf tertiäres Amyl-und Butyljodid 592; Bestandth. des Holzgeistes 1774.

Essignature - Monoamidopropenylbensoësaure : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1208.

Essigsaure-Monochlorathylather (Mono-

chloressigsäure-Aethylenäther): Bild. 586.

Kssigsäure-p-Mononitrobenzyläther : Verh. gegen Natronlauge in alkoholischer Lösung 868.

Essigsäure-Octadecyläther: Schmelsp., Siedep. 866.

o-Essigsäure-m-Phenylenäther: Const. 1121 (Anm.).

Essigsaure - Propylather : Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Essigsaure-Styrolenather (Styrolenalkohol-Diacetat): Darst. 535; Siedep. 536.

Essigsaure-Tetradecyläther: Schmelzp., Siedep. 866.

Essigs. Aluminium: Dissociation 1784. Essigs. Amarin: Darst., Eig. 786.

Essigs. Ammonium: Bild. aus Acetamid 16.

Essigs. Ammonium, saures: Bild. 1019. Essigs. Anilin: Zers. durch Kali-, Natron-, Barythydrat, Ammoniak und Tri- äthylamin 24.

Essigs. Blei, basisches: Einw. auf Pikrotoxin 1616; Verh. gegen Baumwollsamenöl 1635.

Essigs. Eisenoxyd, Dissociation 1785. Essigs. Formimid : Darst., Eig., Schmelzp. 480.

Essigs. Kalium: sp. W. 118.

Essigs. Laserpitin : Zus., Eig. 1861.

Essigs. Manganoxyd: Zus. 367; Darst. 367 f.; Verh. gegen Wasser, organische und anorganische Säuren, Weingeist 368, gegen Schwefelammonium, beim Erhitzen 369.

Essigs. Natrium: Mischkrystalle mit unterschwefligs. Natrium 6; Molekularvolum der Lösung 59 f.; Verh. eines Gemisches mit Natriumisoamylat gegen Kohlenoxyd 1014.

Essigs. Quecksilberoxyd : Lösungs-, Verdünnungs-, Bildungswärme 160; Verh. gegen Allylen 1297.

Essigs. Samarium: Zus., Krystallf. 862. Essigs. Theobromin: Zus., Eig. 1885. Essigs. Uranyl: Darst. aus Uranyl-nitrat 885.

Essigtrichloressigsäureanhydrid: Darst., Zus., Eig., sp. G., Siedep. 1083.

Ester: sp. V. 66, 71; elektrooptisches Verh. 197; Unters. der Bild. 848 bis 846:

Eudialyt: Formel, Anal. 1905.

Eudiometer: zur Best. des Sauerstoffgehaltes der Luft 1659.

Eudnophit: optisches Verh. 1894 f.

Eugenol: Reactionen 1634.

Euklas: thermoëlektrische Eig. 198; krystallographische Unters. 1878.

Eukrit: Unters. eines verwandten Gesteins 1928; Bestandth. als Meteorit 1951.

Eupittonsäure : Empfindlichkeit als Indicator 1518.

Euritporphyr: Unters. 1928.

Euxanthon: Darst. eines Isomeren 993.

Evigtokit: Zus., Anal., Fundort 1848.

Excremente: Verunreinigung der Zwischendecken von Wohnräumen durch dieselben 1662; Benutzung desinficirter als Dünger 1722.

Exosmose: Unters., Beziehung zur Strömung 105.

Explosionswelle: Erzeugung 150 f.

Explosive Stoffe: Kraft derselben 154; Unters. eines neuen Explosivstoffs (Bronolith) 1705 f.

Explosivkörper: Best. des Stickstoffs 1592; Anw. der Elektricität zur Entzündung 1703.

Explosivstoffindustrie: Bericht über die englische 1706.

Exsiccatoren-Aufsatz: Beschreibung 1657.

Extractstoffe: Best. im Harn 1650.

Extractum secalis cornuti (Mutterkorn-extract): Darst. 1415 f.

Faces: Vork. von Leucin und Tyrosin bei Ikterischen 1652.

Färberei: Anw. der Einw. von schwefligs. Thonerde auf Manganoxydhydrat 872; Neuerungen 1786; Unters. 1786 ff.; Purpurfärberei der Altea 1789.

Fäulnis: des Roggenmehls durch Einw. von Mutterkorn 1359; Verh. der aus dem Eiweis durch Fäulnis entstehenden aromatischen Säuren im Thierkörper 1471 f.; Entstehung der Homologen der Benzoösäure 1506.

Fäulnifsalkaloïde, siehe Alkaloïde sowie Ptomaïne.

Fäulnissfermente: Einfluss auf die Labwirkung 1509.

Fagus silvatica, siehe Buche.

Fahlerz: Pseudomorphosen von Zinnober nach Fahlers 1912. Farbe: Darst. einer schwarzen (Noir impérial) aus Blauholsextract 1793 f. Farben: Schädlichkeit und Prüf. arsenhaltiger 1550; Herstellung unverbrennlicher 1778 f.

Farbenscale, Newton'sche, siehe Licht. Farbholz: Verarbeitung zu Extracten 1792 f.

Farbstoff, neuer: Bild. aus Amylbensol 548; Bild. aus den Jodmethylaten der Nitroleukobasen, Eig., Bild. durch Oxydation des Triamidotriphenylmethans mit Arsensäure 561; Bild. aus Carbotrithiohexabromid, Eig., Zus. 590; Bild. eines violettrothen aus Acetyldioxytetrahydrochinolin 828; Erk. der Art der Fixirung auf bedruckten Baumwollstoffen 1636; Bild. aus Bilirubin und Diazobenselsulfosäure 1650 f.

Farbstoffe: gelbe aus o- und p-Oxybenzaldehyd und Methylchinolin, Kig. derselben 691; gelbe oder orange-Diamidoasoverbindungen farbige 780; Bild. durch Einw. von p-Diazobenzolmonosulfosäure auf o- und p-Mononitrophenol und Resorcin 792; Bild. aus Dibrom -  $\alpha$  - naphtol und Aminen 941, aus  $\beta$ -naphtylaminsulfos. Salzen und den Phenolen der Benzol-,  $\alpha$ -Naphtol- und  $\beta$ -Naphtolreihe 1293; Unters. der Farbstoffs der sogenannten Galle der wirbellosen Thiere und der Galle der Wirbelthiere 1457 f.; Verh. von Methylviolett, Dahlia, Helianthin, Fuchsin, Cyanin und Weinfarbstoff gegen Salzsäure 1593, von Methylviolett und Weinfarbstoff gegen Salzsäure bei Gegenwart von Pepton 1594; Verh. des violetten im Mutterkorn 1636 f.; Isolirung aus Garancin, Sandelhols und Cochenille, Nachw. rother in einer Lösung 1687; künstliche, Anw, von Schwefelantimon als Beise 1785; Fixirung mittelst Chromoxyd 1786; Darst. aus verschiedenen Substanzen, Mineralfarben, Krappfarbstoffe, Echurin 1794; Roccellin 1795; neue Theerfarbstoffe 1795 bis 1798; violette und blaue aus aromatischen Aminen 1798 f.; rothe aus aromatischen Aminen und Phenolen 1799; graublaue aus Trichlorbensaldehyd und Anilinderivaten 1799 £; orange und blaue aus Nitroscamines

1800 f.; Darst. schwefelhaltiger aus Aminen 1802 f.; Darst. eines grünen aus Methylviolett 1803 f.; Darst. von gelben, von rothen, von violetten aus Chinolinen und Chinaldinen durch Condensation · 1806 f.; Darst. von blauen und violetten aus Chinolin und Leukolin mit Lepidin 1808; Darst. von Azofarbstoffen aus Methylchinolin 1809, aus  $\beta$ -Naphtolsulfosaure 1809 f., aus  $\beta$ -Naphtylamin, aus Naphtylaminsulfosäuren, Phenolen 1810, aus  $\beta$ -Naphtol, aus  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtolsulfosäuren : Tetraazofarbstoffe 1811 f.; blaue Farbstoffe aus Azofarbetoffen 1812; Safraninfarbstoffe 1812 ff; Farbstoffe aus Diathylanilinazobenzol - p - sulfosaure 1815, aus  $\alpha$ -Naphtolmonosulfosaure, aus Nitroso -  $\alpha$  - naphtoldisulfosaure aus Phenylamidoazobenzolsulfosauren 1817, aus Naphtoltrisulfosäuren 1818.

Farbstoffe, indophenolartige: Untera. 837 ff.

Faser: Niederschlag von Schwefelantimon auf der Gewebsfaser 1785; Grünfärbung der Gewebsfaser 1786.

Faserkohle: Anal. 1907.

Faserstoffe: Verh. gegen saure Oxydationsmittel (Bleicherei) 1783; Bleichen thierischer Faser 1783 f.

Feldrittersporn (Delphinium consolida):
Darst. eines Alkaloïdes (Calcatripin)
1856.

Feldspath: Darst. von Alaun aus demselben, Methoden der Aufschließung 1698; Anal. 1886 f.; Pseudomorphosen von Pinitoid nach Feldspath 1915.

Feldspate: Aetzfiguren, Zwillingshildungen, Verh. gegen Lösungen von Natriumhydroxyd und Natriumcarbonat 1895; Anal. 1897 f.

Fermente: Existenz ungelöster 270; Vork. im Thierkörper 1441; Unters. des Milchzucker bildenden Ferments 1459; Einw. des Fermentes der Ackererde auf Zucker 1501; Physiologie und Morphologie der alkoholischen 1508; Vork. des Labfermentes in Pflanzen (Artischoke, Ficus carica, Carica Papaya) und im Dünndarm, Einfluß von Fäulnißfermenten und von Trypein auf die Labwirkung 1509; Lab-ähnliches Ferment in Withania coagulans, Darst. und Eig. desselben 1509 f.

Ferricyankalium: Einw. auf o- und p-Nitrotoluol, Toluol, o- und p-Bromtoluol 464; Verh. gegen Brom 594; Einw. auf eine Cyankaliumlösung 1596.

Ferricyansilber: Reactionen, Verb. mit Cyansilber 1596.

Ferricyanwasserstoffsäure: Nachw. 1532.

Ferricyanwasserstoffs. Strychnin: Eig. 1341.

Ferrit: Anal. 1911 f.

Ferrocyankalium: Verh. gegen Brom 594; Nachw. von Quecksilbercyanid neben demselben 1596 f.; maßanalytische Best. im rohen Salz 1597; Best. in der Blutlaugensalzschmelze 1699; siehe auch Blutlaugensalz.

Ferrocyansilber: Reactionen 1596.

Ferrocyanwasserstoffsäure: Best. neben Chlor-, Cyan- und Rhodanwasserstoffsäure 1531 f.; Nachw. 1582.

Ferrocyanwasserstoffs. Diathylanilinazylin: Zus., Darst., Eig., Krystallf.

Ferrocyanwasserstoffs. Strychnin: Eig., Verh. gegen Luft 1841.

Ferromangan: Anw. bei der russischen Gußstahlfabrikation 1670; Best. des Mangans 1673 f.

Ferrum reductum: Best. des Gehaltes an metallischem Eisen 1568 f.

Ferula Sumbul: Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles 1422 f.

Feste Körper: Verflüchtigungspunkt 99 f.

Fett : Bild. bei der acuten Fettbildung,
Fettbildung im thierischen Organismus (Leber- und Milchfette) 1437;
Bild. aus Kohlehydraten im Thierkörper 1437 f.; Aufnahme der Fette
1438 f.; Synthese von neutralem aus
Fettsäuren im Thierkörper 1448;
Best. in der Milch auf volumetrischen
Wege 1644 f.; Menge in der Milch
1645; Prüf. eines Gemenges von
Neutralfetten mit Fettsäuren 1646;
Nachw. von Wollschweißfett 1646 f.;
Gewg. aus Kuheuter 1729; siehe
auch die einzelnen Fettsorten : z. B.
Behweinefett u. s. w.

Fettbestimmung: Apparat 1658.

Fette: Phosphorescenz 254; Vork. von Aethern des Isoglycerin oder der Homologen des Isoglycerins in natürlichen 1447 f.; Best. 1632; Unters. pflanzlicher und thierischer 1764.

Fette, pfianzliche: Vork. freier, kohlenstoffreicher Fettsäuren 1420.

Fettkäse: Erseugung, Anal. 1780.

Fettreihe: Ableitung der Verbindungen aus den sp. V. des Kohlenstoffs 50; Verbindungen, Lichtbrechungsver-

mögen 238.

Fettsäuren: elektrooptisches Verh. 196; elektrooptisches Verh. der Haloïdverbb. 197; Einw. der halogensubstituirten auf Anilin 1022; Vork. kohlenstoffreicher in pflanzlichen Fetten 1420; Nichtbild. von Neutralfett aus Fettsäuren und Glycerin im Organismus 1438; Umwandl. in Neutralfett im Thierkörper 1448; Best. freier in Oelen 1635 f.; Best. des Gehaltes in einem Gemenge mit Neutralfetten 1646; Vork. im Torf und Moos von Aven 1769; Gewg. aus Wollwaschwässern 1784.

Fettsauren, flüchtige: Verh. im Organismus 1480.

Feuerbiende: neuer Fundort 1885.

Fibrin: Darst. eines Ptomains aus Ochsenblutfibrin 1858; Umwandl. durch Pankreasferment 1377 f.; Modificationen: Fibrine concrète modifiée, F. concrète globuline, F. concrète pure 1380; Unters., Darst. aus Fibrinogen 1380 f.; lösliches Fibrin 1381; Auflösung im Magensaft bei Gegenwart von Eisenoxydhydrat und Eisenchlorür 1499.

Fibrin, typisches: Identität mit Fibrine concrète modifiée 1880.

Fibrinogen: Entstehung und Darst. von Fibrin aus demselben 1880 f.

Fibrolith: Bild. aus Korund 1886; Anal. 1872.

Fichte: Anal. der Samenasche 1895; siehe Rothfichte.

Ficus carica: Vork. des Labfermentes 1509.

Filterpresse: Beschreibung 1658.

Filtration: Verfahren zur Filtration sehr feiner Niederschläge, Anw. des Asbestes, des australischen Asbestes 1524.

Filtrirapparat: selbstthätiger 1657. Filtrirwage: zum automatischen Auswaschen von Niederschlägen 1657. Fische: Ablagerungen von Guanin in denselben 1494.

Fischfleisch: Bild. von Glucoproteinhydrat bei der Fäulniss 1879; Anal. 1493.

Fischguano, siehe Guano. Fischknochen: Anal. 1498.

Fischöle: Prüf. auf den Jodgebalt 1731 f.

Fischschuppen: Anal. 1493.

Flachs: Umwandl. in Cellulose 1775.

Flamme, siehe Licht.

Flammofen-Flusseisenprocess: Roheisen mittleren Phosphorgehaltes als Material für denselben 1665.

Flavanilin (Monoamidoflavolin): Bild. 781; Identität mit Monoamidophenyllepidin 783; Darst., Darst. mittelst Amidobensoësäure 1802.

Flavenol: Darst. 781; Salze 731 f.; Oxydation 732 f.; Zus. 738.

Flavenol-Ammonium: Darst., Eig. 732. Flavenol-Natrium: Darst., Eig. 732.

Flavescin: Empfindlichkeit als Indicator 1518.

Flavin: Verh. gegen Pikrinskure 1795. Flavolin: Dampfd., Eig., Nitrirung

731; Identität mit Phenyllepidin 733. Fleisch: Bild. giftiger Basen (Peptoxine) im ersten Fäulnisstadium 1359; Darst. zweier Ptomaine aus fauligem Fleisch 1359; Zus. und Eig. ihrer salzs. Salze 1360; Fäulnisproducte von Rind- und Fischfleisch 1379; Verdauungszeit, Menge des Salzes bei der Zubereitung 1483.

Fleischconserven: Analysen 1641.

Fleischextract: Vergährung durch Cloakenschlamm 1504.

Fleischfresser: Verh. der Calciumphosphate im Organismus 1442.

Fleischpulver: Verh. gegen unterbromigs. Natrium und Glucose 1590; Darst. 1782.

Fluellit: Zus., Krystallf. 1846.

Flüssigkeiten: Verhältnis der Verdampfungsseit zweier nicht mischbarer zum Molekulargewicht und zum Molekularvolum 46 f.; Molekularvolumina 68 ff.; sp. V. 65 f.; Apparat zur Verdampfung im Vacuum 78 f.; Ausdehnungsarbeit der Gemische 82; Viscosität 99; Wärme-

leitung 115; kritische Temperatur der Mischungen 186; Absorptionswärme für Gase 144; Wärmeeffect beim Mischen, Wärmesbsorption beim Entstehen von Lösungen 150; Dielektricitätsconstanten isolirender Potentialdifferenzen 205 f.; 191; Messung des (elektrischen) Leitungswiderstandes 209 f.; elektrisches Leitungsvermögen unter der Einw. der Magnetisirung 212; Elektrolyse 220; Best. des Brechungsexponenten, Messung des Brechungsverhältnisses gefärbter 233; Aenderung des Brechungsexponenten durch hydrostatischen Druck, Compressibilität 234 f.; Aenderung der Brechungsexponenten durch elektrische Kräfte 236; Ursache der giftigen Wirk. frischer thierischer 1490; Apparat zur Best. von Gasen 1522; Best. von Alkohol in sähen 1601 f.; Beschleunigung des Abdampfens 1658,

Flüssigkeitsmesser: Beschreibung 1656.

Fluor: Best. in organischen Verbb. 1298 f.; Trennung von Gallium 1574.

Fluorammonium: Reinigung für analytische Zwecke 284, 1534.

Fluorbenzoës. Calcium: Verh. bei der Destillation mit Aetzkalk 1299.

Fluorbenzol: Darst., Eig., Siedep. 1299.

Fluorbensolsulfos. Kalium: Verh. beim Erhitzen mit Salzsture 1299.

α-Fluorboraceton: Siedep., Verh. gegen Wasser 1298.

Fluorcadmium: sp. G. 51.

Fluoren: Verh. gegen Antimonehlorid 465; Unters. der Derivate 574 bis 576; Verh. gegen Chlor und Brom 576.

Fluorenchloride: Bild., Verh. gegen alkoholisches Kali und Aetzkali 575.

Fluorenmonosulfosauren: Bild. von zwei isomeren, Verh. gegen Kaliumhydrat 575.

Fluorescein: Empfindlichkeit als Indicator 1518.

Fluorescenz: Stokes'sches Gesetz 254; siehe auch Licht.

Fluoride: Vork. in den Vulkanen der Campagna 1847.

Fluorkalium: Bildungswärme, Lösungswärme des wasserfreien 167.

Fluorkalium-Fluorwasserstoff: Bildungswarme 167.

Fluormetalle: Aufbewahrung 1584 f.

Fluornatrium: Bildungswärme 167.

Fluornatrium - Fluorwasserstoff : Bildungswärme 167.

Fluortitan, basisches: Darst., Eig. 408.

Fluortitan - Ammonium : Zus., Darst., Eig., Lösl., Verh. gegen Luft 407.

Fluortitan - Kalium (Kaliumtitanofluorid): Darst., Zus. 408; acidimetrische Best. 1561.

Fluortoluol: Darst., Eig., Siedep. 1299.

Fluortoluolsulfosaure: Darst. 1299.

Fluortoluolsulfos. Kalium: Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 1299.

Fluoruran (Tetrafluorid): Darst., Eig., Zus., Verh. gegen Säuren 385; Verh. beim Erhitzen 386.

Fluoruran, basische Verbindungen, siehe Uranoxyfluorid.

Fluorverbindungen: Zusammenstellung der natürlichen 1846 f.

Fluorwasserstoff: Lösungswärme, Verdünnungswärme wässeriger Lösungen, Neutralisationswärmen der Fluorwasserstoffsäure, Bildungswärmen von Fluoriden 166; siehe Flussäure.

Fluorwasserstoff-Fluorammonium: Bestandth. einer Aetztinte für Glas 1707.

Fluorwasserstoffsäure-Aceton (Acetondifluorhydrat): Darst., Zus., Eig., Dampfd. 1298; physiologische Wirk. der Dämpfe 1299.

Fluorwasserstoffsäure - Aceton (Aceton-monofluorhydrat): Darst., Zus., Siedep., Eig., Dampfd. 1298; physiologische Wirk. der Dämpfe 1299.

Flussaure: Elektrolyse mit Kohlenelektroden 223; Aufbewahrung 1584 f.

Flusspath: Brechungsexponenten 233 f.; neue Corrosionsflächen, Kernbildung, Vork. in den Vulkanen der Campagna 1847.

Formal, siehe Methylal.

Formaldehyd: Vork. als Bestandth. der "Aethersäure" 849; Darst. 948; Verh. gegen Salze 933.

Formamid: Bild. 1020.

Formamidin: Bild. 479; Verh. gegen Essigsäureanhydrid 625 f.

Formanilid: Verh. beim Erhitzen mit Chlorzink 733; Darst. 1021.

Formanthramin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 751.

Formeln: Schreibweise 10.

Formimidoacetat : Darst., Eig. 480.

Formylbenzylamidobenzoësäure : Bild., Zus., Eig., Schmelsp. 1322.

Formyldiphenylamin: Verh. beim Erhitzen mit Chlorzink 678.

Frauenmilch, siehe Milch.

Fraxinus excelsior: Bestandtheile der Blätter 1412; siehe auch Esche.

Fraxinusgerbsäure: Darst. aus Fraxinus excelsior, Zus., Verh. gegen Braunstein und Schwefelsäure, beim Erhitzen im Kohlensäurestrom 1412.

Frosch: pharmakologische Studien am isolirten Froschherzen 1487.

Fruchtsäfte: Vork. organischer Säuren in sauren, Zus. 1747.

Fruchtwasser: Gehalt an Weingeist, freier Säure, Blausäure, Kalk und Kupfer 1625.

Fruchtzucker: Geschwindigkeit der Oxydation durch Kupferoxyd 1362; Const. 1363; siehe auch Zucker.

Früchte: Zus. 1747.

Fuchsin: elliptische Polarisation des Lichtes durch Reflexion 255; Bild. 560; Verh. beim Erhitzen mit Wasser 734, gegen Salzsäure 1593.

Fuchsinschwefligsäure : Verh. gegen Aldehyde 1604.

Fucus vesiculosus : Anal. der Asche 1412 f. Fucus vesiculosus : Anal. der Asche 1412 f.

Fulgurite: Unters., Bestandth. 1922.

Fulminurs. Salse: Bild. 478.

Fumarsaure: Aetherificirung 846; Bild. 963; Bild. aus Monobrombrenzschleimsaure 1091 f., aus Dicarbontetracarbonsaureather 1097.

Fumarsäure-Aethyläther: Bild. 462.

Furfuraldehyd: Einw. auf Ammoniak und Benzil 786,

Furfuraldoxim: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. bei der Oxydation, gegen Säuren 957; Const. 958.

Furfuraldoxim-Aethyläther: Eig. 958. Furfuraldoxim-Natrium: Zus., Darst., Verh. 958.

Furfuralkohol: Verh. gegen Hydroxylamin 958.

Furfuran: Analogie mit Thiophen 1770.

Furfurin: Schmelzp., Verh. 738.

Furfurol: Molekularvolum 64; Einw. auf Acetessigäther bei Gegenwart von alkoholischem Ammoniak 671;

Verh. gegen Hydroxylamin 957, gegen Brenzschleimsäure, Furfural-kohol, Phtalanil, Phtalimid 958; Bild. aus Furil 991, aus der Jutefaser 1394; wahrscheinliche Bild. bei der Cellulosegährung 1503; Bestandth. des Holsgeistes 1774.

Furfuryldicarbolutidinsaure-Aethylather: Bild. 671.

Furil: Verh. gegen alkoholisches Cyankalium 991.

Furoin: wahrscheinliche Bild. 991.

Fuselöl: Best. im Branntwein 1602; Nachw. in Branntweinen 1624 f.; siehe Amylalkohol.

Gabbro: Anal. 1929.

Gadoliniterden: Tronnung derselben 857 bis 861.

Gährbottiche: Ausstreichen vor dem Einmaischen 1738.

Gährung, Best. von Amylalkohol in Flüssigkeiten 1500; Gährung des Glycerins durch Spaltpilze 1500 f.; Zuckergährung der Ackererde 1501; Cellulosegährung 1501 ff.; Sumpfgasgährung 1503 f.; Brotgährung (Gährung des Klebers) 1504 f.; Naphtalin, Resorcin als Antiseptica 1507 f.; Hefegährung (Umwandlung von Nitraten in Nitrite), Hefe gegen Luft 1508, Organismen des Wassers 1510; septische Keime der Luft, Verh. von Bacterien 1511; Best. des Zuckers im diabetischen Harn durch Gährung 1649 f.; Bild. von Ameisensäure bei der Gährung von Rohmuckermelesse 1788; siehe Fäulnifs, Fermente, Bacterien.

Gährungs-Butylalkohol, siehe Butylalkohol.

Gährungsflüssigkeiten: Best. von Amylakohol 1500.

Gahnit: Anal. 1842 f.

Galactose: Const. 1363.

Galactozymase: Darst. aus Frauenmilch, Verh. gegen Stärkekleister 1466.

Galbanum: Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles 1422 f.; Unterschvon Ammoniakgummihars 1636.

Galläpfelgerbsäure, siche Gerbsäure.

Galle: Einflufs alkalischer Mittel auf die Zus. 1455.

Gallenfarbstoffe: Reactionen 1457; Unters. der sogen. Gallenfarbstoffe wirbelloser Thiere, sowie der Wirbelthiere 1457 f.

Gallenmucin, siehe Mucin.

Gallensäure: Modification der Pettenkofer'schen Reaction 1647.

Gallensäuren: Verh. gegen Eiweiß und Pepton 1455 f.; antiseptische Wirkungen 1456 f.

Gallensecretion: Unters. nach Durchschneidung beider Nervi vagi 1455.

Gallium: Atomvolum und Affinität 26;
Trennung von Rhodium 1571 f., von
Iridium 1572, von Ruthenium, Osmium, Arsen und Selen 1572 f,
von Tellur, Kieselsäure, Molybdän,
Vanadin 1573, von Wolfram 1573 f.,
von Phosphorsäure, Titan, Tantal,
Niob, Terbium, Ytterbium, der Erde
Yα und Fluor 1574.

Gallocyanine: Eig., Verh., Verh. in der Färberei 1804 f.

Gallussaure: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776; Nachw. 1607.

Gallylgallussaure: Trimethylderivat 1229.

Galmei: Nachw. von Mangan durch Elektrolyse 1514.

Galvanismus: Erklärung der galvanischen Polarisation 110; Theorie der galvanischen Kette 205; Temperaturcoëfficient des Stahls, Stab- und Gußeisens 218; Beziehungen der Diffusion zum Leitungswiderstand 217.

Galvanometer: neue, Construction 200 f. Garancin: Isolirung von Farbstoffen

1687.

Gas, siehe Leuchtgas.

Gasanalyse: Ausführung als Vorlesungsversuch 259; Apparate für schnelle 1659.

Gasblasen: Bild. (Thermodynamik) 110.

Gasbrenner: Beschreibung eines solchen mit langer Flamme, mit automatischem Hahnverschluß, vergleichende Versuche 1656.

Gasbürette: Handhabung der Bunte'schen 1658.

Gase: Apparat sur Verflüssigung, kritischer Punkt, Definition, Zusammendrückbarkeit 73; Apparat zur Verflüssigung 78 ff.; Arbeitsäquivalent

gelöster 110; Bild. der Gasblasen 110; thermodynamisches Gleichgewicht von Gasgemengen 111 f.; Abhängigkeit der Wärmeleitung von der Temperatur 116; Verhältniss der sp. W. bei constantem Druck zu derjenigen bei constantem Volum 187 £; sp. W. bei hohen Temperaturen 188 f.; Absorption durch feste Körper und Flüssigkeiten 140 f.; Absorptionswärme durch Flüssigkeiten 144; Auflösung in Flüssigkeiten 146; Elektricitätserregung beim Contact mit glühenden Körpern 192; Theorie der elektrischen Entladung in denselben 193; elektrische Entladung in verdünnten 194 f.; Elektricitätsleitung derselben 195; elektrischer Widerstand 212 f.; Brechungsindices 236; Einw. reducirend wirkender auf Metalllösungen 386 f.; Unters. der Gase des Verdauungsschlauches der Pflanzenfresser 1482; Apparat zur Best. in wässerigen Flüssigkeiten 1522; Best. durch Messung des Druckes bei constantem Volum 1522 f.; Best. von schwefliger Säure und Untersalpetersäure in Gasgemischen 1536; Vorlesungsapparate für die quantitative Analyse, Apparat zur Best. des Volumens 1659; Verbrennungserscheinungen explosiver Gasgemische 1702; Unschädlichkeitsmachung der sieh bei der Entzündung von Sprengstoffen entwickelnden 1705; Unters. der sich bei der Umwandl. von Gras in Heu entwickelnden 1715 f., der brennbaren, welche bei der Diffusion von Rüben entstehen 1783; Best. der in Coakssorten eingeschlossenen 1754.

Gasentwickelungsapparat: Beschreibung 1659.

Gaserzeugung: Bericht über dieselbe

Gasgebläselampe: Beschreibung 1655. Gasipe'in: Darst., Schmelsp., Zus., Eig.,

Salze 1355.

Gaskohle: Elektrisches Verh. in Bunsen'scher Chromsäurelösung und in Salpetersäure 208.

Gasmischungen: Entflammungstemperaturen von explosiven 151; Verbrennung 152.

Gasmoleküle: Schwingungszustand 151. Gasometer: praktische Form, Anw.

·· sweier mit einander verbundener sur Reinigung von Gasen 1656.

Gaultheria procumbens : Darst. von Wintergrünöl 1723.

Gaultheria Shallon Pursh: Vork. von Ericolin 1402.

Gearksutit: Zus. 1847.

Gebläselampe: Anw. 152.

Gebrauchsgegenstände: Nachw. von Arsenik 1548 f.

Gehirn: Nachw. von Alkohol 1639.

Geisirquellen: des Yellowstone National Park, Anal. von Wasser und Absatz 1950.

Gekrösstein: Anal. 1855.

Gelatine: vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters. 252; Einw. auf Weingerbsäure und Galläpfelgerbsäure 1607 f.

Gelatinedynamite: Darst. 1703; Vortheile gegenüber den Kieselguhrdynamiten 1703 f.; Zusatz von Campher zu denselben, Entzündung durch Zündpatronen 1704.

Gelsemin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Farbenreaction, Salze, physiologische Wirk. 1354; Farbenreaction mit Vanadinschwefelsäure 1613.

Gemische: Untersch. von Lösungen 85 f.

Generatorgase: Anw. zum Betriebe von Gaskraftmaschinen 1758.

Genussmittel: Vork. von Zinn in denselben 1484.

Gerberei: Anw. der Weinsäure zum Schnellgerbverfahren 1780.

Gerberiche: Verunreinigung der Zwischendecken von Wohnräumen durch dieselben 1662.

Gerbsäure (Gerbstoff): Vork. in Globularia alypum 1413; Untersch. der durch Weingerbsäure und Galläpfelgerbsäure mit Gelatine erhaltenen Niederschläge 1607 f.; Best. 1608; Gehalt in Weißweinen 1626.

Gerbsäuren: Verh. beim Kochen mit Säuren oder Alkalien 1700.

Gerste: Best. des Stickstoffs 1589;
Best. des Stärkegehaltes 1621; Unters.
1742; Anal. von Chevaliergerste und
amerikanischer Gerste, Einfluß der
Weichwasser auf böhmische Gerste
1743; Einfluß von Calciumcarbonat
und Calciumsulfat auf das Weichen
1748 f.; Beurtheilung von Braugerste
1744.

Gespinnste: Neuerungen in der Fabrikation 1777.

Gesteine: Anw. caustischer Lösungsmittel sur Trennung der Bestandtheile 1871; Trennung durch Kaliumquecksilberjodid, Anal., Untersuchungsmethoden 1917; Best. der Elasticität, Unters. der Umrandungen von Hornblende und Biotit 1918.

Getreide: Vork. von Kupfer 1628; Unters. von indischem 1747.

Gewebe: spectralanalytische Messungen der Sauerstoffsehrung 1430.

Gewebe, vegetabilische: Verh. gegen Gase 1888 f.

Gewebsfaser: Grünfärbung 1786.

Gewicht: Demonstration der Gewichtszunahme bei der Oxydation 262 f.; Correcturen für Druck und Temperatur bei der Best. 1523 f.

Gewicht, specifisches (Dichte): Beziehungen zur Verwandtschaft bei Metallen 26, bei Metalloïden 27; Dichtemaximum Best. 49; Wassers, Verhältnifs der Temperatur des Dichtemaximums zum Drucke 52; Beziehungen zur Molekülzahl 60. zur kritischen Temperatur 73; Löst. und sp. G. 89; Zähigkeit und sp. G. 94; Beziehungen zur Elasticität 100; von Gasen: Verhältnifs zu den Diffusionscoëfficienten 103; einiger Mischungen von Wasser mit Propylalkohol 122 f.; der concentrirten Schwefelsäure 1586.

Gewürze: Unters., Verfälsehungen derselben 1681; Prüf. 1748 f.

Gibbait, siehe Hydrargillit.

Gifte: Einfluss auf die physiologische Oxydation 1430 f.; Vertheilung im Organismus des Menschen in Vergiftungssällen 1483.

Gigantolith: Anal. 1894.

Gläser: Unters., Auflösung von Metallen 399.

Gläser, natürlich vorkommende: Verh. gegen Alkalicarbonate 1933.

Glairin: Unters. der darin vorkommenden Organismen 1940.

Glas: Adhäsion der Kohlensäure 76; elektrischer Leitungswiderstand 215; Doppelbrechung unter elektrischem Einfluß 240; Arsengehalt 1547 f.; Gewg. eines weißen 1706; Gewg. aus dem Glassatze unter Anw. von Steinkohlentheerasphalt 1707.

Glaskörper: des meuschlichen Auges, Bestandtheile 1449.

ì

Į

ι

Glasuren: Verwendung von Silicaten zur Herstellung 1687; Unters. bei Thonwaaren 1709 f.; Einfluß der zusammensetzenden Materialien auf die Natur derselben 1710 f.

Glaubersalz: Darst. von eisenfreiem 1694; Bild. beim sogenannten Rohziegelbau 1712; siehe schwefels. Natrium.

Glauconit: Bestandth. des Sandsteins im Gouvernement Riazan 1721.

Glaukolith: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Glaukophan: Vork. in Gesteinen 1893. Glaukophanepidotgestein: Unters. 1926.

Glimmer: Absorptionsspectrum dünner Blättchen 247; Anal. 1836 f.; Aetzfiguren von Varietäten 1884; Anal. 1923.

Glimmerdiorit: Unters., Bestandth. 1928.

Glimmerschiefer: Vork. 1924.

Globularetin: Bild. aus Globularin, Zus., Eig., Umwandl. in Zimmtsäure 1413.

Globularia alypum: Bestandth. 1413. Globulariagerbsäure: Nichtexistenz 1413.

Globularia vulgaris: Unters. 1413.

Globularien: Unters. 1413.

Globularin: Vork. in Globularia alypum, Zus., Zers. 1413.

Globulin: Vork. im Glaskörper des menschlichen Auges 1449.

Gluconsäure: Identificirung der Gluconsäuren verschiedenen Ursprungs 1095; Erklärung der Bild, aus Traubenzucker 1363.

Glucons. Baryum: Eig., Zus. 1095.

Glucons. Baryum, basisches : Zus., Darst., Eig. 1095.

Glucons. Calcium: Eig., Zus. 1095.

Glucoproteinhydrat: Bild. aus Fischfleisch bei der Eiweißsfäulniß, Zus., Verh. beim Erhitzen mit Aetzkall, bei der Destillation mit Sand 1379.

Glucose: vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Unters. 252; Umwandl. in Maltose im Thierkörper 1441; Verh. im Organismus 1479; Best. im Rohrzucker 1618; Anw. der Lösung auf Prüf. von Presshefe 1620; siehe auch Traubenzucker.

Glucosen: Const. 1368; Verh. gegen. Natriumamalgam; 1365; siehe auch Zucker.

Glutamin: Darst. aus Runkelrübensaft, Eig., Lösl., Verh. gegen salpeters. Quecksilberoxyd und Kupferhydroxyd, Umwandl. in Glutaminsäure, Vork. in den Kürbiskeimlingen 1093; Darst. aus der Rübe und den Kürbiskeimlingen 1402 f.; Lösl., Zus., Zers. beim Kochen mit Alkali oder Barytwasser, Const. 1403; Zers. durch salpetrige Säure Best. von Ammoniak in 1404; Pflanzensäften und Pflanzenextracten bei Gegenwart desselben 1608 f.; Best. in Pflanzenextracten 1609 f.; Verh. gegen salpeters. Quecksilberoxyd 1608, 1610; Nachw. in Pflanzensäften und Pflanzenextracten 1610 f.

Glutaminsäure: Bild., Schmelzp., Kupfersalz 1093; Bild. aus Glutamin 1403, 1610; Verh. gegen bromirte Natronlauge 1609; Verh. beim Kochen mit Mineralsäuren 1610.

Glutamins. Blei: Bild. 1610.

Glutamins. Kupfer: Darst., Eig. 1093, 1611.

Glutin: Verh. salzarmer Lösungen gegen Gerbsäure 1443.

Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; sp. W. 124; Elektrolyse mit Kohlen- und Platinelektroden, Producte der Elektrolyse 224 f.; Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 285; Anw. bei: der Darst. von reinem, arsenfreiem Wismuth 399; Bild. einer Verb. mit Natron 428; Verb. beim Erhitsen mit Chlorsink und Anilin 820; Elektrolyse in alkalischer Lösung 857 f.; Verh. gegen Borax 858; Bild. aus Nitroglycerin 858 f.; Verh. gegen Salpetrigsäureanhydrid 859, gegen Silberoxyd 1048; Verhältnis sum Alkohol im Wein 1408; Nichtbild. von Neutralfett aus Fettsauren und Glyceria im Organismus 1488; Verh. gegen die in einer Lösung von weins. Ammonium sich bildenden Bacterien 1500 f.; Nachw. 1602; Best. in Sülsweinen 1626 f.;

Vork. in Schaumweinen 1629; Best. des Gehaltes in Fetten 1646; Gehalt des Weins 1738, des Biers 1741; Gewg. aus den Seifenwässern 1761 f.

Glycerinderivat, schwefelhaltiges: Bild. aus Glycerin bei der Elektrolyse 224.

Glycerinmonobromhydrin: Darst., Eig., sp. G., Verh. gegen Chromskure, gegen Natriumamalgam 858.

Glycerinsaure: Verh. gegen Penicillium glaucum 1154.

Glycerins. Calcium: Vergährung durch einen Spaltpilz, Producte dieser Gährung 1506.

Glycerintriolest, siehe Oelsäure-Glycerinäther.

Glycerintriricinolest, siehe Ricinölsaure-Glycerinäther.

Glycidphenol: Identität mit Chinon 1003.

Glycocholsäure: Verh. gegen Pepton und Propepton 1455, gegen Eiweiss 1456, gegen geformte und ungeformte Fermente 1456 f.

Glycochols. Natrium: vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Unters. 252.

Glycocoll: Bild. 1039; Verb. mit Phenylessigsäure im Thierkörper 1471; siehe auch Amidoëssigsäure.

Glycocolläthyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure 1040.

Glycocollimidanhydrid: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen 1040.

Glycocollsilber: Verh. gegen Acetylchlorid 1041.

Glycogen: Vork. von Achrooglycogen im Mucin der Weichthiere 1382; Darst., Eig. eines Isomeren 1447.

Glycol (Aethylenalkohol): Einw. von Chlorwassersteffsäure auf ein Gemisch mit Cyanwasserstoffsäure 480; Verh. gegen Salzsäure 591, gegen Chlorkohlenoxyd 855.

Glycol C<sub>20</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>, siehe β-Dinaphtylencarbinol.

Glycolather: Unters. zweier Arten desselben 854 f.

Glycolchlorhydrin (Aethylenchlorhydrin): Darst. 591 f.

Glycolid: Umwandlungswärme, Daret., Schmelzp., Lösl., Verh. gegen Natronlauge 183; Hydratationswärme 1044.

Glycolsäure: Verdünnungswärme, Um-

sotsungswärme 177 f.; Lösungswärme, Neutralisationswärme 179; Bild. aus Glycerin 1043; Darst. 1043 f.; Krystallf., Schmelsp., Bildungswärme 1044; Einw. auf Acetessigäther 1064.

Glycols. Ammonium: Verb. gegen überschüssige Säure und überschüssige Base 177 f.; Darst., Lösungswärme, Bildungswärme 180.

Glycols. Ammonium, saures: Darst., Lösungswärme, Bildungswärme 180.

Glycols. Baryum: Lösungswärme, Bildungswärme 180.

Glycols. Blei: Lösungswärme, Bildungswärme 181.

Glycols. Calcium: Lösungswärme, Bildungswärme 180 f.

Glycols. Calcium-Chlorcalcium: Bild., Zus., Eig. 1048.

Glycols. Kalium: Lösungswärme, Bildungswärme 179 f.

Glycols. Kupfer: Lösungswärme, Bildungswärme 181.

Glycols. Magnesium: Lösungswärme, Bildungswärme 181.

Glycols. Natrium: Bildungswärme 177; Verh. gegen überschüssige Säure und überschüssige Base, Verdünnungswärme 177 ff.; Lösungswärme, Bildungswärme 180.

Glycols. Natrium, saures : Lösungswarme, Bildungswarme, Darst. 180.

Glycols. Natrium, zweibasisches: Darst., Lösungswärme, Bildungswärme 181 £

Glycols. Natrium, wasserfreies: Darst, Lösungswärme, Bildungswärme 182.

Glycols. Salze: therm. Unters. 179 bis 182; Berechnung der Bildungswärmen 182 f.

Glycols. Zink: Lösungswärme, Bildungswärme 181.

Glycoluril: Const. 498.

Glycosurie: Erzeugung 1472.

Glycuronsäure: Bild. aus Borneelglycuronsäure und Montholglycuronsäure 1487.

Glycurensäureanhydrid : Krystalff. 1094.

Glyoxal: Verh. gegen Hydroxylamin 989.

Glyoxalathylin (Paraoxalmethylin): Darst., Eig. 643; Verh. gegen Methyljodid 644.

Glyonalin: Homologe 646; Zus. 649.

Glyoxaline: Unters. 646 bis 649.

Glyoxaline, alkylirte: Umwandl. in isomere Verbb. durch Erhitzen 649.

Glyoxalisoamylin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Platinsals 646.

Glyoxalisobutylin : Zus., Darst., Schmelzp., Eig., Platinsalz 646.

Glyoxalisoönanthylin : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 646.

Glyoxalpropylin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Siedep. 645.

Glyoxim C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> : Darst., Eig., Schmelsp. 989.

Gmelinit: Anal. 1895.

Gold: Atomvolum und Affinität 26; elektrisches Verh. in Bunsen'scher Chromsaurelösung und in Salpetersaure 208; Absorptionsspectrum 247; Unters. der Verbb. 425 bis 487; Unters. eines Molekulargemenges mit Manganhyperoxyd 427 f., Eig. desselben, Verh. desselben gegen Ammoniak, Salpetersäure, thiosohwefels. Natrium 428; Zweiwerthigkeit im Goldmonoxyd 436; neue Reaction, Färbung der Salzlösungen durch Phosphorwasserstoff, colorimetrische quantitative Best. 1582; Fortschritte in der Gewg. 1679; Bild. der Goldnuggets auf secundarer Lagerstätte 1829.

Golderse: Tiegelprobe mit Glätte und Soda 1583; Verarbeitung antimon-, arsen-, schwefel- und tellurhaltiger 1678 f.

Goldglas: Uebergang des farbiesen in violettrothes 399.

Goldmonoxyd: Annahme als selbstständige Oxydationsstufe 486.

Geldmonoxydhydrat: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitsen, gegen Quecksilber, Kalilauge, Salzeture 429.

Goldproben: Apparat sum Auskochen 1660.

Goldschwefel: Verwendung zur Vulcanisirung des Kautschuks 1767.

Goldtrioxyd: Verb. mit Kali, hydratische Verb. mit Kali 427; Verb. mit Salpetersäure 432 f.

Goldfrioxydhydret: Darst., Eig. 480 f.; Darst. von amorphem, Zus. 481; Verh. beim Erhitsen 432; vergl. Metagoldsäure und Aurylhydrat.

Gongylit: Beschreibung 1910.

Grahamit : Bestandth. als Meteorit 1951. Grammatit (Richterit) : Vork. 1892.

Granat: Verh. gegen Citronensäure 1825; optische Unters. 1879 f.; Anal. 1880 f.; Pseudomorphosen von Quars und Rotheisenstein nach Granat 1912.

Granit : feldspathreicher, relative Elasticität 1918; Unters. 1926.

Granitporphyr: Unters., Anal. 1927 f.

Granulin: Beschreibung 1889.

Granulose: Identität mit Amidulin 1865.

Graphit: Anal. 1828.

Graphitsäure : Bild. aus Graphit bei der Elektrolyse 224.

Gras : Erklärung der sogenannten Zauberringe 1889; Anal. 1406; Unters. der sich bei der Umwandl. in Heu entwickelnden Gase 1715 f.; Wiesengrasbau 1716.

Grisoumeter: Analysen des ausziehenden Ventilator-Wetterstromes mittelst des verbesserten Coquillon'schen

Grossular: krystallographische Unters. 1880; Anal. 1880 f.

Grün (aus Dimethylphenylendiamin): Umwandl. in Methylenblau 1821.

Guajacol: Einw. auf Dibromchinonchlorimid 840; Verh. gegen salpetrige Säure 915.

Guajaconsaure: Verh. gegen salpetrige Saure 1233.

Guajakharz: Nachw. von Kupfer durch die alkoholische Lösung, Best. von Blausäure durch die kupfersalzhaltige Lösung 1624.

Guajakharzsäure: Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure, gegen salpetrige Säure 1238.

Guanin: Ablagerungen bei Fischen 1494.

Guano: Best. des Stickstoffs. in salpeterhaltigem 1590 f.; Verh. von
Fischguano und Guano gegen unterbromigs. Natrium und Glucose, Stickstoffbest. im Peruguano nach Guyard
1591; Anal. 1647; Anal. des auf den
Aves-Inseln vorkommenden, Abscheidung einer weißen Substanz, Zus.
des auf den Inseln des Cap Vert vorkommenden 1721; Unters.: eines afrikanischen 1721 f.; siehe auch Roßguano.

Guanylguanidin, siehe Biguanid.

Gummi: Vork. in Hölsern 1895; Bestim Succus Liquiritiae 1622; Nachw. im Weine, Untersch. von Dextrin 1626.

Gummi, arabisches: Isolirung aus dem Milchsafte von Rhus vernicifera 1769.

Gummi, thierisches: Bestandth. des Mucins der Submaxillardrüsen, Bestandth. des Metalbumins 1382; Darst., Eig., Zus., Verh. bei der Fäulnis, beim Kochen mit verdünnten Säuren, Nitrat desselben, Verh. gegen salpeters. Silber, Identität mit dem Kohlehydrat aus phtisischen Lungen 1447.

Gummierse: Vork. als Verwitterungsproducte des Uranpecherses 1843.

Gammit: Vork. als Verwitterungsproduct des Uranpecherses 1843.

Gunnisonit: Anal. 1910.

Gurjunbalsam: Nachw. im Copaivabalsam 1633.

Gusseisen : galvanischer Temperaturcoëfficient 213; relative Elasticität 1918; siehe auch Eisen.

Guisstahl: Herstellung in Russland 1670.

Guttapercha: Anfertigung künstlicher 1767.

Gyps: Erklärung der Erhärtung 1697; Mikrostructur, Bild. aus Anhydrit, Anal., neue Spaltungsrichtung 1855; siehe schwefels. Calcium.

Gypsen: Studium des Gypsens von Wein 1628.

Gypsspath: Anal. 1855.

Haarfärbemittel: Anw. des Schwefelwismuths 1787.

Haarkies: neuer Fundort 1833.

Häcksel: Verunreinigung der Zwischendecken von Wohnräumen durch denselben 1662.

Hämatein: Anw. als Indicator in der Alkalimetrie, bei der Best. des Ammoniaks, bei der Best. des Stickstoffs als Ammoniak 1519; Darst. aus Hämatoxylin 1798.

Hämatit: Vork. im Sandstein des Gouvernements Riasan 1721.

Hämatit-Roheisen: Anw. von siliciumhaltigem beim Bessemerproceis 1670. Himatoidin: Unterscheidung von Billrubin 1457.

Hämatoporphyrin: spectroskopische Unters. 1458.

Hämatoxylin: krystallographische Unters. 1404; Darst. aus Blauhols, Acetylverb. 1793.

Hämochromogen: Vork. in der Leber der wirbellosen Thiere 1458.

Hämoglobin: Best. der an Kohlenoxyd gebundenen Mengen 1451; Molekulargewicht des aus Hundeblut dargestellten 1452; Molekulargewicht und Zus. im Schweine 1453; Methoden der Best. 1640.

Hafermehl: Anal. 1733.

Hagebuche (Carpinus betulus): Feuchtigkeit, Aschenbestandth. und Zusdes Holses 1773; Verbrennungswärme des Holses 1774.

Hagemannit: Zus. 1847.

Hahn: für Standflaschen und Aspiratoren 1656.

Hainbuche: Anal. der Samenasche 1395. Halbschattenpolarimeter: Beschreibung

1655.

Halloysit: Anal. 1902.

Halogene (Halogenmetalle): rücklänfige Verdrängung derselben unter einander 163 f.; Trennung in der qualitativen Analyse 1530; Best. in flüchtigen organischen Verbb. 1592.

Haloïdverbindungen: der Radicale der Fettsäurereihe, elektrooptisches Verh. 197.

Handelsdünger: Lösl. der Phosphorsaure in citronens. Ammonium 1719.

Hars: Unters. des Harzes von Thapsia garganica 1427; Industrie im Département des Landes 1766; Bestandth. der Destillationsproducts 1767; Vork. im Kentuckytabak 1769.

Harze: Unters., mikroskopisches und optisches Verh. der fossilen 1906; Anal. fossiler 1909.

Harzessenz: Verh. gegen Schwefelsäure 544; Vork. von Butyltoluolen 549 bis 552; Gewg. von m-Isocymol aus derselben 710; Unters. 1422.

Harzleimung: Ureache der sauren Reaction von mit Harzleimung versehenen Papieren 1778.

Harzöl: Verh. gegen Schwefelskure 545; Nachw. im Copaivabalsam 1688.

Harssture: Darst. aus Minjak-Lagam-Balsam, Eig., Kupfersals 1426.

Harn (Urin): Darst. von Chinäthonsäure aus demselben nach Einfuhr von Phenetol 1289 f.; Darst. von Ptomainen 1858; Darst. gepaarter linksdrehender Glycuronsäuren nach Einfuhr von Hydrochinon, Resorcin, Thymol und Terpentinöl, Linksdrahung nach Einfuhr von Chlorphenolen, o-Mononitrophenol, p-Monomitrophenol, Kresol, Azobensol, Hydrazobenzol, Amidobenzol und Indol 1.440; Darst. von Paraxanthin aus menschlichem Harn 1445; Vork. von Indoxylschwefelsäure nach Einfuhr von o-mononitrophenylpropiola. Natrium 1472, von Magnesium-Ammoniumphosphat im Menachenharn 1474; Löslichkeitsverhältnisse des phosphors. Calciums 1474 f.; Ursprung des schwer oxydirbaren Schwefels 1475; Verh. nach Gebrauch von Copaivabalsam (Copaivaroth) 1475 f.; Chromogene des Harns und deren Derivate 1476 f.; Unters. des Harns bei Chylurie (Bild. von Urocasein) 1477 f.; zuckerhaltige Harne 1478; Ursachen der pathologischen Ammoniakausscheidung beim Diabetes meilitus, Coma diabeticum, Unters. diabetischer Harne 1478 f.; Verh. von Körpern im Organismus in Rücksicht auf Acetonamie und Diabetes 1479 f.; Acetessigsäure im Harn, flüchtige Säuren des Pferdeharns, Mannit im Hundeharn 1480; Isolirung von Morphin 1615; Best. von Jod 1647, der Phosphorsäure und gepaarter Phosphorsauren 1647 f.; Erk. von Aceton durch die Jodoformbild. 1648; Prüf. auf Kreatinin, Pikrinsäure als Reagens auf Harn-Eiweiß und -Zucker, Nachw. von -Albumin 1649; Best. des Zuckers im diabetischen 1649 f.; Best. der Extractstoffe und des Reductionsvermögens, Anal. 1650; Diazobenzolsulfosaure als Reagens sur Prüf. pathologischer 1650 f., zur Nachw. von Traubenzucker 1651; Best. des Harnstoffes 1651 f.

Harne: Zus. bei niederen Thieren 1467.

Haznfarbstoffe; Unters. 1457 f.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Harnsäure: vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Unters. 252; Synthese 495; Formänderung in Berührung mit Glycerin 495 f.; Lösl. in Salzlösungen und Mineral-wässern 496 f.; Umsetzungen, Const., mögliche Synthesen 498; Bild. im Thierkörper 1467 f.; Zers. durch Hippursäure und benzoes. Salze 1468; Best., Lösl. in warmem Glycerin 1652.

Harnstoff (Carbamid) : Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Dissociation 102; Diffusion der Losung 106 ff.; vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters. 252; Bild. aus Kohlenoxysulfid und Ammoniak 491; Verh. gegen Mesoxaisaure 497, gegen Alloxansaure, gegen Mesoxalsäureäther, gegen o-Tolylglycocoll 498; Einw. auf Acetessigäther 1078; Best. in der Milch 1461; Bild. im Thierkörper 1467; Bild. unter physiologischen Bedingungen, Ausscheidung mit dem Harn, Einflus des citronens. Eisens auf die Ausscheid. 1470; Einfluß des Jodoforms auf die Ausscheid. 1471; Einw. auf essigs. Nitritlösungen 1538; Modification der Best. nach Bunsen 1597 f.; Nachw. durch Umwandl. in Cyanursäure 1598; Best. im Blute 1640 f.; Vork. in der Milch 1645; Best. im Harn 1651 f.

Harnsucker: Fälibarkeit durch Bleieezig 1737.

Hausmannit: Krystallf. 866; künstliche Darst. 1842.

Hausschwamm: Veränderungen des Holses durch denselhen 1776.

Hausseifen, siehe Seifen.

Hautknochen: Anal. der Hautknochen des Steinbuttes 1498.

Hayesin: Fundort, Anal. 1849.

Heberbürette: Verbesserung 1658.

Hederioböl: sp. G. 1420; Unters. 1421.

Hefe: Verh. der Bierhefe bei Abschluß und Zutritt der Luft 1508 f.; Prüf. der Preishefe 1620; Verh. gegen Salicylsäure 1737 f.

Heidelbeeren: Anal. der getrockneten 1407; Bestandth. 1407 f.

Heisapparate: Beschreibung 1656.

Heisung: Verwerthung von gereinigtem

Steinkohlengase als Heismaterial 1766, von Petroleumrückständen als Heismaterial 1761.

Helenit (fossiler Kautschuk): Vork., Unters. 1767; Vulcanisirung mit Schwefel 1767 f.

Helianthin: Reduction durch Schwefelammonium 1585; Verb. gegen Salzsaure 1593.

Helicin: Einw. auf m-Monoamidobenzamid 1136; Synthese 1368.

Helvin: thermoëlektrische Eig. 198; Anal. 1882.

Hemialbumin: Bild. aus Eiweis 1875.

Hemialbumose: Bild. aus Eiweifs 1875 f.; Eig. 1876; Vork. im Harn bei Osteomalacie 1888.

Hemipepton: Bild. aus Eiweis 1375 f. Hemipinsäure: Bild. aus Triopianid 1160; wahrscheinliche Bild. aus Ber-

berin 1852. Heptachlorfluoren: C<sub>18</sub>H<sub>4</sub>Cl<sub>7</sub>, Bild. 575. Heptan: Unters. des aus Pinus sabiniana

stammenden 520; Vork. im galisischen Petroleum 1760.

Heptan (Methyläthylpropylmethan): Darst., sp. G., Siedep., optisches Verh. 502 f.

Hepten: Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Heptinsäure: Zus. 1091.

Heptoylsäure, siehe Oenanthylsäure.

Heptylalkohole: Darst. 520.

Heptylchlorid: Darst. 520.

Heptylen (Methylbutyläthylen): Darst., Oxydation, Const. 520; Darst., Siedep. 848 f.

β-Heptylhexylaldehyd (Aldehyd C<sub>14</sub>H<sub>26</sub>O): Bild. bei der Condensation des Oenanthols 954 f.

Heptylmethylketon: Bild. 1115.

Heptylmonochloride: Darst. 520.

Herkules-Malzwein: Unters. 1742.

Herrngrundit, vergl. Kupfersulfat.

Heu: Unters. der sich bei der Bild. aus Gras entwickelnden Gase 1715 f.

Hexaëthylbenzol: Darst. 554; Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. gegen Schwefelsäure, gegen Salpetersäure 557.

Hexabromaceton: Bild. aus salzs. Diamidoguajacol 916.

Hexabromdiasoamidobensol: Darst.

767 f.; Zus., Verh. gegen Süuren, Eig., Verh. gegen Risessig 778.

Hexachlorathan: Bild. ans Komensaure 1110.

Hexachlorbensol: Bild. aus p-Oxybensid 1139.

Hexachlorphenolchlorid: Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Zinn und Salzsäure, 897.

Hexachlorpicolin: Darst. aus Komenaminskure, Eig., Schmelsp. 1196; Verh. beim Kochen mit Schwefelskure 1107.

Hexadecan, normales: Darst. 866.

Hexadecylalkohol: Anw. sur Darst. des Hexadecylens 580.

Hexadecylalkohol, normaler, siehe Cetylalkohol.

Hexadecylen, siehe Ceten.

Hexahydroanthracencarbonsaure: Darst., Zus., Schmelzp., Eig. 1226.

Hxahydrocumol: Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Hexahydrocymol: Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Hexahydro-m-dipyridyl (Nicotidin): Darst., Zus., Siedep., Eig. 749.

Hexahydropicolinsaure: Zus., Darst., Eig. 1109.

Hexahydrotoluol: Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Hexahydroxylol: Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Hexamethylenamin: Darst. aus Methylaldehyd 1602 f.

Hexamethylenamin-salpeters. Silber : Zus., Eig. 642.

Hexan (Hexylwasserstoff): elektrooptisches Verh. 196; Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Hexan, normales: Molekularvolum 63; kritische Temperatur 135.

Hexane: Vork. im galisischen Petroleum 1760.

Hexawolframs. Lithium- sinns. Lithium: Darst., Zus., Eig. 882.

Hexenyltriacetin: Zus., Siedep. 960.

Hexylacetessigeaure-Aethylather:
Darst., Siedep., Verh. gegen Kalihydrat 1115.

Hexylalkohol, siehe Methylpropylcarbincarbinol.

Hexylalkohol, normaler: Darst. ans Oenanthol, Siedep., sp. G., Eig. 862.

Mexylbousol: Darst., Siedep., Eig., sp. G., Verh. gegen Brom 549.

Hexylchlorid : Darst., Eig. 868.

Ų

Hexylen: Molekulargewicht 48; Unters. der Derivate 518 bis 520; Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767.

Hexylenacetochlorhydrin: Zus., Darst., Eig., Siedep., sp. G. 519.

Hexylenchlorür: Bild. aus dem Hexylenoxyd aus Mannit 855.

Hexylendichlorür: Darst., Eig., Siedep., sp. G. 519.

Hexylendinitrin: Darst., Zus., Eig. 519.

Hexylenglycerin: Darst., Zus., Eig. 959; Siedep. 959 f.; Verh. gegen Jodwasserstoffsäure und Phospher 960.

Hexylenketon: Darst., Eig., sp. G., Siedep., Dampfd., Verh. gegen Phosphorpentachlorid 520.

Hexylenmonobromhydrin: Darst., Zus., Eig., sp. G., Siedep. 519.

α-Hexylenmonochlorhydrin : Zus., Darst., Siedep., sp. G. 518.

β-Hexylenmonochlorhydrin : Darst., Eig., sp. G., Siedep. 518.

Hexylenmonochlornitrin: Darst., Zus., Eig. 519.

Hexylenmonojodhydrin: Darst., Zus., Eig. 519.

Hexylenoxyd aus Mannit (Methylpropyläthylenoxyd): Darst., Siedep., sp. G., Dampfd., Const., Verh. gegen Phosphorpentachlorid, gegen Salpetersäure 855.

Hexylenpseudoxyd: Const, Darst., Verh., Molekülverb. mit Phosphorpentachlorid 854; Verh. gegen Salpetersäure 855.

Hexylessigsaure: Bild., Eig., Siedep. 1115.

Hexylessigsaure - Aethylather : Bild., Siedep. 1115.

Hexylmalonsaure: Bild., Schmelzp., Eig., Verh. beim Erhitzen 1115.

Hexylmalonsäure - Aethyläther: Darst., Siedep., Verh. beim Verseifen 1115.

Hexylmethylketon: wahrscheinliche Bild., Siedep., sp. G. 1014.

Hexylsenföl: Darst., Zus., Siedep., Eig., Verh. gegen alkoholisches Ammoniak 863.

Hexylsulfocarbamins. Hexylamin: Zus., Darst., Eig., Verb. beim Erhitsen 868.

Hexylsulfocarbamins. Kupfer: Bild., Zus., Destillation mit Wasserdampf 863.

Hexylwasserstoff, siehe Hexan.

Hippursäure: vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters. 252; Spaltung im Thierkörper während des Lebens 1440 f.; Einw. auf Harnsäure 1468; Bild. aus Phenylpropionsäure im Thierkörper 1469; Zerlegung im Thierkörper 1469 f.

Hippurylharnstoff: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Säuren 1041.

Hirschtrüffel, siehe Elaphomyces granulatus.

Histozym: Verh. gegen Amidosäuren im Thierkörper 1441.

Hobelspähne: Verunreinigung der Zwischendecken von Wohnräumen durch dieselben 1662.

Hochofen: Wärmeverhältnisse des Betriebes, Regnerirung der Gase 1675.

Hochofengase : Gewg. des Ammoniaks 1688 f.

Hochofenschlacke: Anw. zur Herstellung von Cement 1707.

Hölzer: Darst. von Cellulose 1395; Unters. 1895 f.

Holmium: Absorptionsspectrum 243; Vork. im Didym 856.

Holz: Verh. von Nadelholz, von Kernholz der Robinia gegen Gase 1388;
Zus. 1896; Unters. der Producte der trockenen Destillation bei niederen Temperaturen 1774, der chemischen und physikalischen Veränderungen in Folge des sogenannten Hausschwammes, der Weiß- und Rothfäule 1776 f.

Holsfilz: Anw. su antiseptischen Verbänden 1724.

Holzkohle: Absorption von Kohlendioxyd 140, von Luft, Schwefeldioxyd 141, von Ammoniak, von Methylchlorid 142; elektromotorische Kraft gegen Gold und Platin 207; Verh. gegen schweflige Säure 333; siehe auch Kohle.

Holsstoff: Herstellung auf mechanischem Wege 1774.

Holzwolle: Anw. su antiseptischen Verbänden 1724.

Holzzellstoff: Verh. gegen Pyrogallussäure und Zinnchlorid 1602. Hdmoanthrachryson: wahrscheinliche Bild., Verh. der alkoholischen Lösung gegen Alkali 1146.

Homocuminsaure : Destillation des Cal-

ciumsalzes 545.

Homologie: Differenz der sp. V. für CH, 71.

Homomesaconsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1077; Salze 1077 f.

Homomesaconsäure-Aethyläther: Zus., Darst., Eig., Siedep. 1078.

Homomesacons. Ammonium, saures: Bild., Zus. 1077.

Homomesacons. Baryum: Zus., Eig. 1077.

Homomesacons. Calcium: Zus., Eig. 1077.

Homomesacons. Kalium, saures : Zus., Darst., Eig. 1077.

Homomesacons. Kupfer: Zus., Darst., Eig. 1077.

Homomesacons. Silber: Zus., Eig. 1077. β-o-Homo-m-oxybenzoesaure: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. bei der Destillation mit Kalk, Calciumsals, Verh. beim Schmelsen mit Kali 1150.

β-m-Homosalicylsäure : Zus., Darst.
1149; Eig., Schmelzp., Lösl., Verh.
beim Erhitzen mit Salzsäure, beim
Schmelzen mit Kali, Calciumsalz
1150.

Homotiglinsaure, siehe  $\alpha$ -Methyl- $\beta$ athylacrylsaure.

Honigthau: Gehalt an Rohrsucker 1392.

Hopfen: Nachw. von schwesliger Saure im geschweselten 1680.

Hopfenöl: Darst, Verh. gegen Brom, beim Erhitzen mit Schwefelsäure, gegen Chromsäure, gegen Natrium 1424.

Hornblende: Verh. gegen Citronensäure 1825; Berechnung der Anal. 1888; Einfluß einer Temperaturerhöhung auf den Werth des Prismenwinkels, Anal. 1892; Umrandungen, Unters. 1918.

Hornblendespidotschiefer: Vork. 1924. Hornblendeschiefer: Anal. 1925.

Hornpulver: Verh. gegen unterbromigs. Natrium und Glucose 1590.

Howardit: Bestandth. als Meteorit 1951.

Hühnereigelb : Zus. 1880; siehe Eidotter.

Hühnerembryo: Respiration in einer Saurestoffatmosphäre 1428.

Hüttenproducte: Best. des Arsens 1546. Humit: Fundort, Formel 1877; krystallographische Unters., Anal. 1878.

Humus: Zus., Vork. von alkoholischem Wasserstoff in demselben 1715; Einw. auf Orthoklas 1896.

Hund: Molekulargewicht des Hamoglobins 1452.

Hundeharn: Darst. von indoxylschwefels. und phenolschwefels. Kalium 1472; siehe auch Harn.

Hyalomelan: Anal., Verh. gegen Alkalicarbonat 1933 f.

Hydrargillit (Gibbsit): Anal. 1845.

Hydrastin: Farbenreaction mit Vanadinschwefelsaure 1618.

Hydrazin: Verb. mit Phenol und Anisol 799 ff., mit o-Mononitrobenzoylacton, Zus., Eig., Schmelsp. dieser Verb. 983.

o-Hydrasinanisol: Darst. 800 f.; Zus., Eig., Schmelsp. 801; Verh. gegen salpetrigs. Natrium 801 f.; Salse, Verk. gegen Isodyansäure-Aethyläther 802.

o-Hydrasinanisolmonosulfos. Natrium: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Salssäure 801.

Hydrasinbensoësäureanhydrid: Verk. gegen Mineralsäuren 818.

Hydrasine : Verb. mit Ketonen 808 f.

o-Hydrasinhydrosimmtsäure: Darst, Eig. 798.

Hydrasinhydrosimmtsäureanhydrid, siehe Monoamidohydrocarbostyril.

Hydrasinhydrosimmtsulfos. Natrium: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsture beim Erwärmen 798.

o-Hydrazinphenolmonosulfos. Kalium: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Luft, gegen Salzsäure 800.

p-Hydrazinphenolmonosulfos. Kalium: Derst., Zus., Eig., Verh. gegen Salssäure 800.

o-Hydrazinzimmteäure : Darst., Rig., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen 797, gegen Natriumamalgam 798.

Hydrasinsimmtsulfos. Natrium: Vech. gegen Salssäure 797, gegen Natrium-amalgam 798.

Hydroacridin: Darst., Verh. gegen salpeters. Silber, Const. 683.

Hydroasobensol: Verh. gegen Aethyldichloramin 795; Linksdrehung des Harnes nach der Rinfuhr 1449.

Hydrossobensol - p - monosulfosäure : Darst., Lösl., Eig., Salze, Verh. gegen Kalikuge 1254, gegen salpetrige Säure 1254 f.

Hydroasobenzol-p-monosulfos. Baryum : Zus., Eig. 1254.

Hydroasobensol-p-monosulfos. Kalium: Eig. 1254.

Hydrobensoëcarbonsäure: Bild. aus Graphitelektroden bei der Elektrolyse von wässerigem Ammoniak 224. Hydrobensoïndiacetat: Darst. 968.

Hydroberberin: Zus., Verb. mit Aethyljodid 1852; Verb. mit Methyljodid, Verh. gegen Jod 1858.

Hydroberberinäthyloxydhydrat: Schmelsp. 1852.

Hydroberberinmethyljodid: Bild., Zus., Eig., Krystallf. 1853.

Hydrobilirubin: Farbenreactionen 1457; Identität mit Stercobilin 1458.

Hydrocarbostyril: Verh. gegen concentrirte Salssäure und Schwefelsäure 818; Bild. 1179.

Hydrocarbostyrilsulfos. Baryum: Bild., Zus., Eig 818.

Hydrocellulose: Bild. der Girardschen aus Cellulose 1777.

Hydrochinin: Bild. aus Chinin 1409.

Hydrochinolin: Farbstoffbild. mit Benzotrichlorid 1807.

Hydrochinon: Einw. auf Dibromchinonchlorimid 840; Verh. gegen Anilin 921, beim Schmelsen mit Natron 923 f., gegen Phosphorehlorür 1002, gegen Phospenäther und Sulfurylhydroxylchlorid 1003; Const. 1114; Darst. 1248; Verh. gegen Schwefelsäure 1248 f., im Thierkörper 1440; Anw. als Entwickler in der Photographie 1824.

Hydrochinonchinolin: Darst., Eig. 1812.

Hydrochinon-Dibenzyläther (Dibensylhydrochinon): Darst. 918; Eig.,

Schmelsp., Verh. gegen Salpetersäure

914.

Hydrochinondisulfosäure: Zus. 1249;
Darst., Salse 1249 f.; Rig. 1250; Isomerie mit der "Disulfohydrochinonsäure" von Hesse, Existens einer α- und einer β-Hydrochinondisulfosäure, Verh. beim Schmelsen mit Alkalien 1251.

Hydrochinondisulfos. Baryum: Darst.,

Zus. 1349; Rig. 1349 f.; Identitat mit dem "sulfodihydrochinons. Baryum" von Hesse 1251.

Hydrochinondisulfos. Blei : Eig., Zus. 1250.

Hydrochinondisulfos. Kalium: Zus., Eig. 1250.

Hydrochinondisulfos. Zink: Zus., Eig. 1250.

Hydrochinon-Monobensyläther (Monobensylhydrochinon): Darst. 913; Schmelsp., Verh. gegen Salpetersäure 914.

Hydrochinonmonosulfosäure: Zus. 1248; Darst., Salze 1248 f.; Eig., Krystallf. 1249; Verh. beim Schmelzen mit Alkalien, beim Erhitzen mit Ammoniak 1251.

Hydrochinonmonosulfos. Baryum Darst., Eig. 1248.

Hydrochinonmonosulfos. Kalium: Darst., Krystallf., Eig. 1249; Identität mit dem disulfodihydrochinons. Kalium von Hesse, Verh. beim Erhitsen mit Cyankalium und Alkohol 1251.

Hydrochinonmonosulfos. Zink: Zus., Eig. 1248.

Hydrocinchonin: Bild. aus Cinchonin 1409; Vork. in einer Cuprearinde 1410.

Hydrocollidin: Darst., Eig., Siedep. 668; Bild. 1337; Bild. bei der Eiweiß-fäulniß 1378.

Hydrocollidindicarbonsaure-Diathyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Siedep., Verh. gegen Brom, gegen Chlor, gegen Salpetrigsaure-Aethyläther 667; Verh. beim Erwarmen mit Salzsaure 668.

Hydrocollidinmonocarbonsaure - Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen salpetrige Säure 668.

Hydroconchinin: Bild. aus Conchinin 1409.

Hydrocotarnin: physiologische Wirk.

Hydro-p-cumarsaure: Krystallf. 1171.

Hydroëricinol: Zus. 1401; Eig. 1401 f. Hydrofurfuryldicarbolutidinsäure-Ae-

thyläther: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen salpetrige Säure 671.

Hydrohydrocarbostyril: Darst. 1197 f.; Zus., Schmelzp., Eig. 1198.

Hydro-o-methylchinaldin: Zus., Siedep., salss. Sals 1824.

Hydro-p-methylchinaldin: Zus., Siedep. 1324.

Hydronicotia: Zus., Darst., Siedep., sp. G., Eig. 1887; spec. Drehungsvermögen 1887 f.

Hydrooxycamphoronsaure: Bild. aus α-Dibromcampher, aus Oxycampher 999.

Hydrophenylacridin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 681; Verh. beim Erhitzen, gegen salpetrige Säure, gegen Methyljodid, gegen Essigsäureanhydrid, Const. 682.

Hydrophenyldicarbolutidinsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen salpetrige Säure 671.

Hydroresocyanin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 940.

Hydroricinölsäure : wahrscheinliches Vork. bei der Türkischrothfärberei 1792.

Hydrotoluol: Bild. aus Cymol 570.

Hydrotropidin: Darst., Zus., Siedep., Eig., sp. G., Salze, wahrscheinliche Identität mit Methyl-Tetrahydroäthylpyridin 1339.

Hydrotropinjodür, vermeintliches, siehe Tropinjodür.

Hydroxallyldiathyldiamin: Darst., Zus., Eig. 642.

Hydroxallyltetratthyldiamin: Zus., Darst., Siedep., Eig., Verb. mit Jod-thyl, mit Allylbromid 641, mit Aethylenbromür 642.

Hydroxyäthylmalonsäure: wahrscheinliche Bild. 962.

Hydroxylamin: Darst. aus Salpetersäure. Darstellungsweise 303 f.; Bild. aus Knallquecksilber und Salzsäure 473; organische Derivate desselben 627 f.; Einw. auf Aldehyde und Ketone 629 bis 632, auf Aldehyde (Bild. der Aldoxime) 634 f.; Verh. gegen Alloxan 499; Einw. auf Aethylpseudoisatin 833 f., auf Furfurol 957; Verh. gegen Paraldehyd und Metaldehyd 972; Einw. auf Benzoylcarbinol 981, auf Benzil 988 f., auf Benzoln, auf Glyoxal, auf Phenanthrenchinon 989, auf Anthrachinon 989 f.; Verh. gegen Säureanhydride, Lactone, ungesättigte Sauren, hydroxylirte Aldehyde und Thioaldehyde 1025 f.; Einw. auf Mesoxalsaure 1054, auf Dioxyweinsaure 1088; Verh. gegen Ne fsler's Reagens 1588; Anw. sur Actsung von Bistern 1786.

Hydroxylirung: durch directe Oxydation 468.

α-Hydroxyzimmts. Kalium: Bild., Verh. gegen Mineralsäuren 1208.

β-Hydroxyzimmts. Kalium: Identität mit dem phenyloxyacryls. Kalium von Glaser 1208.

Hydrosimmtsäure: Bild. aus o-Menojodhydrosimmtsäure 1173; Bild. aus Tyrosin bei der Fäulnifs 1506 f.; Siedep., Schmelsp. 1507.

Hymenodictyon excelsum: Darst. eines Alkaloïdes 1414.

Hypoxanthin: wahrscheinliches Vork. in der Milch 1461; Vork. in der Milch 1645.

Ichtyol: Darst., Bestandtheile, Eig. 1494; Unters., Darst., Eig. 1652; physiologische Wirk. 1658.

Iller: Unters. des Wassers 1527.

Imabenzil: Zus., Verh. gegen Schwefelsäure, Bild., Eig., Zers., Verh. gegen alkoholisches Ammoniak 990; Verh. gegen Salpetersäure, gegen Chromsäuremischung 991.

Imesatin: Bild., Verh. 1815.

Indasol: Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen salpetrige Säure, Zus., Const. 798.

Indican: spectroskopische Unters. 1458.

Indicatoren: Anw. von Lackmus, Methylorange, Phenacetolin und Phenolphtalein 1515 ff., von Rosolsäure 1516 f., von Aethylorange 1517 f., eines Gemenges der alkoholischen Lösungen von Phenolphtalein und Methylorange in der Alkalimetrie und Acidimetrie 1518; Anw. von Hämatein 1519; Anw. für die Mineralanal. 1917.

Indien: Unters. des Getreides 1747.

Indigblau: Const. 826; technische Darst. 1817.

Indigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253; Unters., Verbb. der Indigogruppe 830 bis 837; Const., Verb. gegen Risencryd-

salze 887; Bild. aus den Brom- und Chlorderivaten des Nitroacetophenons 983, aus dem Lacton der o-Mononitrophenyl-β-milchsäure 1179; Indigo bildende Substanzen im Harn 1472; Anw. in der Druckerei, Drucken auf Türkischroth 1788; Bild. 1815; Darst. des künstlichen 1817.

Indigocarmin: Verh. der mit Wasserstoffhyperoxyd versetzten Lösung gegen Platin und Palladium 269.

Indigoschwefelsäure: Verh. zu Wasserstoffhyperoxyd 272.

Indirubin: Const. 836.

Indium: Atomvolum und Affinität 26; elektrolytisches Verh. 222.

Indoanile: Bezeichnung für Indophenole 838; Verh. gegen Ammoniak, Alkalien und Säuren 840.

Indogen: Atomgruppe im Indigo 830; Definition 887.

Indogenid des Benzaldehyds: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 834; Verh. gegen alkoholisches Natriumäthylat, Const. 835.

Indogenid der Brenstraubensäure: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Ammoniak und Zinkstaub 885.

Indogenid des Isatins : Identität mit ludirubin 886.

Indogenid des p-Mononitrobensaldehyds: Zus., Derst., Eig., Schmelsp. 885.

α-Indogenid des Pseudoïsatins : Identität mit Indigo 837.

β-Indogenid des Aethylpseudoïsatins: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Zinkstaub und Alkalien, gegen concentrirte Schwefelsäure 836.

Indogenide: Definition 837.

Indol: Bild. neben Skatol 821; Darst. aus Skatol 822; Const. 826; Bild. aus den Brom- und Chlorderivaten des Nitroacetophenons 983; Linksdrehung des Harnes nach der Einfuhr 1440; Erklärung der Bild. bei der Eiweißsfäulniß 1442.

Indophenin: Bild. 838; Bild. aus Thiophenderivaten 851; Zus., Bild. 1770. Indophenol: Färberei und Druckerei

1787.

Indophenole: Unters. 837 ff.

Indophenolpaste: Unters. 840.

Indoxyl: Uebergang in ein Isomeres 830 f.; Darst. und Eig. des Nitrosoamins, Verh. gegen Diasobensolchlorid 831, gegen Aldehyde und Ketonsäuren 834 f., gegen Isatin und Aethylpseudoïsatin 885 f.; Bild. aus dem Lacton der o-Mononitrophenyl-β-milchsäure 1179.

Indoxylschwefelsäure: Bild. aus o-Mononitrophenylpropiolsäure im Thier-

körper 1472.

Induction, photochemische: bei der Einw. des Lichtes auf Chlorknallgas 264.

Indulin B : Darst., Eig. 789.

Indulin 8 B: Darst., Eig., Zus., Verh. gegen Schwefelsäure 790.

Indulin 6B: Darst., Eig., Zus., Verh. gegen Schwefelsäure 790.

Induline: Bild. 788 ff.; Diphenylamin und Homologe als Basis derselben 841.

Inula Helenium: Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles 1422 f.

Inundation: Anw. zur Vernichtung der Phylloxera 1718.

Invertsucker: Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Geschwindigkeit der Oxydation durch Kupferoxyd 1862; Vork. im Organismus von Pflanzen 1891; optische Prüf. eines Gemisches mit Rohrsucker 1618; Titrirmethode von Soxhlet, von Märker, Tabellen sur Ermittelung des Invertzuckers, Reduction Fehling'scher Lösung durch denselben 1619; theilweise Fällbarkeit aus technischen Rohrzuckerlösungen und Syrupen durch Bleiessig 1737; siehe auch Zucker.

Ionen, siehe Elektricität.

Iridium: Atomvolum und Affinität 26; Abscheid. als blauviolettes Oxyd 488; Trennung von Gallium 1572; empfindliche Reactionen der Salze, Verh. der Salze beim Schmelzen mit saurem schwefels. Kalium 1588.

Iridiumoxyd: Bild. 438; Eig. 489.

Isäthionsäure: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21.

Isäthions. Baryum - diäthylisäthiondischwefels. Baryum, siehe diäthylisäthiondischwefels. Baryum-isäthions. Baryum.

Isathions. Salse: Const. der Verbb.

mit neutralen Schwefelskurekthern 1239.

Isatamidobenzamid: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen, gegen kochenden Benzaldehyd, gegen Anilin 1186.

Isatin: Umwandl. in Nitrosooxindol 609; Verh. gegen Hydroxylamin 822; Const. 826 f.; Nichtexistens zweier Isomeren 827; Uebergang in ein Isomeres 830 f.; Einw. auf Indoxyl 836 f.; "Indegenid" 836; Verh. zusammen mit Pyrrol gegen verdünnte Schwefelsäure 852; Verh. gegen alkolisches Cyankalium 991; Einw. auf m-Monoamidobensamid 1136; Bild. von Indophenin aus demselben 1770; Bild. aus Imesatin, aus Dichloreseigeäure und Anilin, Bild. von Homologen 1815.

Isatinchlorid: Bild. aus Stickstoffbensol-Chlormethin 826; Umwandl. in Indigo 887.

Isatineture: Bild. aus Anthroxansture 975.

Isatinsäure, Aether des Lactims: Identität mit Aethylisatin 838.

Isatinsäurehydrat : Zers. 826.

Isatouthyloxim: Zus. 828; Darst. 828 f.; Eig., Schmelsp., Verh. gegen Alkalien, Umwandl. in Isatin, Const. 824.

Isatoāthyloxim-Silber : Darst., Eig., Verh. gegen Aethyljodid 824.

Isatoxim: Identität mit Nitrosooxyindol 828.

Isatoxim-Silber: Darst., Eig. 828; Verh. gegen Aethyljodid 828 f.

Lecrin : Anal. 1837 f.

Isoamylaldoxim: Zus., Eig., Siedep. 972. Isoamylalkohol: kritische Temperatur 185; Ueberführung in Diisoamyl 521.

Isoamylaikohol-Natrium (Natriumisoamylat): Verh. eines Gemisches mit essigs. Natrium gegen Kohlenoxyd 1014.

Isoamylallylamin: Siedep., sp. G., Verh. beim Erwärmen mit Schwefelsäure 640.

Isoamylarbutin: Darst. 1368.

Isoamylbensol: Verh. gegen Brom 549; Vork. im Erdöl von Baku 1758.

Hoamylbromid: Siedep., Eig., sp. G., Verh. gegen Natrium 521.

Isoamylen : kritische Temperatur 134. Isoamylenglycol : Verh. gegen Salssäure und Kali 347. Siedep., sp. G., Aether und Salze derselben 1014.

Isoamylessigsäure-Aethyläther: Zus., Eig., Siedep., sp. G. 1014.

Isoamylessigsaure-Methylather : Zus., Eig., Siedep., sp. G. 1014.

Isoamylessigs. Calcium: Zus., Eig. 1014.

Isoamylessigs. Natrium: Zus., Eig. 1014.

Isoamylhydrochinon: Darst. 1868.

Isobenzil: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen alkoholisches Kali, gegen Brom 994.

Isobernsteins. Natrium: Einw. auf Benzaldehyd bei Gegenwart von Essignureanhydrid oder Eisessig 1117.

Isobutan: wahrscheinliche Bild. 500.

Isobuttersäure: Molekularvolum 64; Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 127; Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767.

Isobuttersäure-Aethyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Isobuttersäure-Amyläther: ap. V. 72.

Isobuttersäure-Isobutyläther : Molekularvelum 65; sp. V. 72.

Isobuttersäure-Methyläther: Molekulervolum 65; sp. V. 72; Siedep. 131.

Isobuttersäure-Propyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Isobutylaldehyd (Isobutyraldehyd):
Bild. 514; Darst. von acetonfreism,
Siedep., sp. G. 950; Verh. gegen
alkohelisches Kali 960 f.; Condensationsproducte durch alkohelisches
Kali 951 f.; Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767.

Isobutylalkohol: Molekularvolum 64;
Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 128; kritische Temperatur 134;
Verh. gegen Anilin beim Erhitsen
mit Chlorsink oder Phosphorsäureanhydrid 699 f.; Geschwindigkeit der
Nitrification 853; Verh. des Natriumderivats gegen Jodoform 860; Umwandl. in Dimethylacrylsäure 1090.

Isobutylamin-schwefels. Kupfer: Einw. auf Dicyandiamid 488.

Isobutylanilin, siehe Monoamideisobutylbensol.

m - Isobutylbensoësäure (m - Tolyliso-

buttersture?): wahrscheinliche Bild. 552.

Isobutylbiguanid: Eig., Verh. gegen Chloroform und alkoholisches Natron 490.

Isobutylbiguanidkupfer: Zus., Darst., Eig. 489.

Isobutylbromid: Verh. gegen Bromaluminium 551 f.

Isobutylen: kritische Temperatur 134; Chlorirung 514.

Isobutylenchloride: Darst. 514.

į

ı

Isobutylenglycol: Umwandl. des Chlorhydrins in Isobutylenoxyd 848.

Isobutylenoxyd: Darst., Siedep., sp. G., Verh. gegen Wasser 848.

Isobutyljodid: Verh. gegen Chloraluminium 500.

Isobutylschwefelsäure: Affinitätswirk. gegen Methyl - und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21.

m-Isobutyltoluol: Vork. in der Harzessenz, Darst., Eig., optisches Verh., Siedep., Oxydation 550; Oxydation mit verdünnter Salpetersäure 552.

m-Isobutyltoluolmonosulfosäure: Darst., Schmelsp., Eig. 550.

m-Isobutyltoluolmonosulfosäureamid Darst., Eig., Schmelsp. 550.

m-Isobutyltoluolmonosulfos. Baryum : Zus., Darst., Eig. 550.

m-Isobutyltoluolmonosulfos. Blei: Zus., Eig. 550.

m-Isobutyltoluolmonosulfos. Kalium: Zus., Eig. 550.

m-Isobutyltoluolmonosulfos. Kupfer : Zus., Eig. 550.

m-Isobutyltoluolmonosulfos. Natrium : Zus., Eig. 550.

Isobutyraldehyd, siehe Isobutylaldehyd. Isobutyrylchlorid: Siedep. 181.

Isocaprolacton: Verh. gegen Hydroxylamin 1025.

Isocholin: Darst. 642 f.; Zus., Isomerie mit Cholin, Platinsalz 643.

Isocholinjodid: Eig. 643.

Isocrotonsäure, siehe β-Crotonsäure.

Isocrotylchlorid: Darst., Verh. gegen Wasser, gegen Natriumäthylat 514. Isocyansäure-Aethyläther: Einw. auf o-Hydrazinanisol, Zus., Eig. des hierbei entstehenden Harnstoffes 802.

Isocyanursäure - Aethyläther : Bild., Schmelsp., Eig. 472.

m-Isocymidin, siehe Monamido-m-isocymol. m-Isocymidinmonosulfosäure : Darst., Eig. 716.

m-Isocymidinmonosulfos. Baryum Darst., Eig. 716.

m-Isocyminyläthylguanidin: Darst., Eig., Verh. gegen Benzoylchlorid 715.

m-Isocyminyläthylthioharnstoff: Darst., Eig. 715.

m-Isocyminylcarbylamin: Darst. 718 f.; Zus., Eig. 714.

m-Isocyminylharnstoff: Darst., Eig., Schmelzp. 714.

m-Isocyminylurethan: Darst. 714 f.; Eig., Schmelsp. 715.

m-Isocymol: Reindarst. 544; Umwandl. in m-Isocymidin 710 f.

m-Isocymolmonosulfosaure: Verh. gegen Chlor 1288.

α-m-Isocymolsulfos. Baryum: Darst., Eig. 544.

α-m-Isocymolsulfos. Calcium: Zus., Eig. 545.

α-m-Isocymolsulfos. Kalium : Zus., Eig. 545.

Isodehydracetsäure, siehe Mesitenlactoncarbonsäure.

Isodibrombernsteinsäure : Bild. aus Monobrombrensschleimsäure 1092.

Isodinaphtyl: Bild. 874.

Isodinitrodiphenylmethan: wahrscheinliche Bild., Schmelzp., Eig. 870.

Isodurol: Vork. im Erdől von Baku 1758.

Isoglycerin: Vork. der Aether in den natürlichen Fetten 1447 f.; Const. 1448.

Isoïndol (Phenylamphinitril): Dampfd.
und Molekulargröße 818 f.; Darst.
eines p-Amidoderivates 819; Bezeichnung als α-Phenylamphinitril 982;
siehe p-Monoamidophenylamphinitril.

Isolator, siehe Elektricität.

Isomerie: Bildungs- und Umsetzungswärme isomerer Körper 154; der Silberhaloïdsalse, therm. Unters. 159 f.

Isomonochlorathylalkohol: Identität des Aethers mit Aethylidenoxychlorid 467.

Isomorphismus: Unters. 6; der Borwolframsäure mit borwolframsaurem Natrium und Silicowolframsäure 6, 7; Isomorphismus der Constitution und der Masse, zwischen wasserfreiem

Natriumsulfat und Natriumehromat 7; besonderer Fall desselben 321.

Isonicotin: Darst., Zus., Rig., Schmelzp., Salze 676; Verb. mit Methyljodid, Oxydation mit übermangans. Kalium, Bild. bei der Darst. des γ-Dipyridyls 677.

Isonicotin - Methyljodid : Bild., Zus., Eig., Verh. gegen Silberoxyd 677.

Isonicotinsaure (y-Pyridincarbonsaure):
Bild. aus rohem Picolin 666; Darst.
675 f.; Bild. aus Isonicotin 677.

Isonitrosoacetonäthyläther : Zus., Siedep., Eig. 977.

Isonitrosoacetonbensyläther : Zus., Siedep. 977.

Isonitrosoacetone, homologe: Bild. von Silbersalzen derselben 977.

Isonitrosoacetonmethyläther : Zus., Darst., Eig., Siedep. 977.

Isonitrosoacetonnatrium: Verh. gegen Methyljodid 977.

Isonitrosoacetonsilber: Zus. 977.

Isonitrosoacetophenonaceton: Darst., Zus. 1220; Eig. 1220 f.; Schmelzp. 1221.

Isonitrosoathylaceton: Verh. gegen salzs. Hydroxylamin 976; Verh. gegen Alkalien 977.

Isonitrosobenzylaceton: Verh. gegen salzs. Hydroxylamin 976; Verh. gegen Alkalien 977.

Isonitrosobenzylacetonbenzyläther : Zus., Eig. 977.

Isonitrosoïsopropylketon: Darst., Eig., Schmelzp., Zus. 978.

Isonitrosomethylaceton: Verh. gegen Salzsäure 976.

Isonitrosomethylaceton - Methyläther : Zus., Siedep. 977.

Isonitrosomethylisopropylketon: Darst., Schmelzp., Eig. 632.

Isonitrosomethyl-m-nitrobenzol, siehe m-Mononitrobenzaldoxim.

Isouitrosophenyläthylalkohol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 981.

Isonitrosophenylessigsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Salze, Verh. gegen Zinn und Salzsäure 1023.

Isonitrosophenylessigsäure - Dimethyläther : Zus. 1024; Darst. 1024 f.; Eig., Schmelzp. 1025.

Isonitrosophenylessigsäure - Methyläther; Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Natriumsthylat und Methyljodid 1024.

Isonitrosophenylessigs. Baryum: Zus., Eig. 1023.

Isonitrosophenylessigs. Kalium: Zus., Eig. 1023.

Isonitrosophenylessigs. Silber : Zus. 1023.

Isonitrosopropan: Identität mit Acetoxim 607.

 β-Isonitrosopropion - o - bensoësäureanhydrid : Darst., Zus., Silbersals, Schmelsp., Verh. beim Erhitsen 1215.

IsonitrosopseudoIndoxyl (PseudoIsatinα-oxim): Zus. 831; Bild. 831 £; siehe Nitrosoïndoxyl.

α-Isonitrosovaleriansäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Salze, Verh. geges Zinn und Salzsäure 1024.

y-Isonitrosovaleriansäure: Derst., Zus., Schmelsp., Rig., Salse, Verh. geges Zinn und Salssäure 1023.

y-Isonitrosovaleriansaure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig. 1028.

α-Isonitrosovalerians. Baryum: Zus. 1024.

y-Isonitrosovalerians. Baryum : Zus., Darst., Eig. 1023.

α-Isonitrosovalerians. Silber : Zus., Darst., Eig. 1024.

γ-Isonitrosovalerians. Silber: Zns., Darst., Eig., Verh. gegen Acthyljodid 1023.

Isonitrosoverbindungen: Const. 606 f.; Bild. 1054.

Isonitrosoverbindungen, aromatische: Unters. 609 f.

Isopentan: kritische Temperatur 135; Vork. im galizischen Petroleum 1760.

Isophenylcrotonsaure: Umwandl. in α-Naphtol 940 f.

Isopikraminsäure, siehe Di-o-nitro-pamidophenol.

Isopropylacetessigäther: Umwandl. in Isonitrosoïsopropylketon 978.

Isopropyläthylenoxyd: Darst, Siedep, Verh. gegen Wasser 847.

Isopropylalkohol: Molekularvolum 64; sp. W. und sp. G. von Mischungen mit Propylalkohol und Wasser 122 L; kritische Temperatur 184; Einw. auf Anilin beim Erhitzen mit Chloraink 698 f.; Verh. im Organismus 1479. Isopropylbernsteinsäure: Identität mit

Pimelinsaure 1097 ff., 1099; Darst. aus  $\alpha$ -Carbonpimelinsaure, Zus., Eig., Schmelzp., Verh. bei der Destillation 1098.

Isopropylbernsteins. Calcium: Lösi. 1099.

Isopropylglycol: Verh. gegen Aldehyd 857.

Isopropyljodid: Einw. eines Gemisches mit Allyljodid auf Aceton bei Gegenwart von Zink 864.

Isopropylmercaptan: Bild. aus Duplothiaceton 979.

Isopropylmethylketon: Siedep. 131.

Isopropylphenylketon: Verh. des Bromids gegen Ammoniak 982.

Isopropylsulfosaure: Bild. aus Duplothiaceton 979.

Isosaccharin: Krystallf. 1364 f.

Isothiamide: Darst. 1020 f.

Isovaleriansäure-Methyläther: Siedep. 181.

Isovalerylchlorid: Siedep. 131.

Isovanillin: Zus., Darst., Eig., Krystallf., Schmelzp. 974.

Isoxylol: Vork. im galizischen Petroleum 1760.

Jalappa: Unfersch. von Ammoniakgummiharz 1686.

Japan: Unters. japanischer Bodenarten 1714 f.; Unters. von Nahrungsmitteln 1747; Fabrikation von Lacken 1768. Jauche, siehe Spüljauche.

Janne indien: Vork. von freiem Euxanthon in demselben 994.

Jauss : Anal. des Flußwassers 1947. Jenisseisk : Unters. der Salse der dort vorkommenden Seen 1941.

Jeremejewit: Anal., Fundort, krystallographische Unters. 1850.

Jod: Atomvolum und Affinität 26; Affinität für Sauerstoff 27; Dampfd. 48; Modulus der Dichte 62; Absorptionsspectrum des Dampfes 247, der Lösung im Schwefelkohlenstoff 247, 250; Fluorescenz des Dampfes 254; Nachw. neben Brom und Chlor 1530; Best. neben Schwefelwasserstoff 1531; Nachw. neben Chlor und Brom 1584; Einw. des Dampfes auf Chlorsilber und Bromsilber 1582; Wiedergewg. aus Rückständen organischer Jodide 1594; Best. im Harn 1647; Nachw. und Best. im Leberthram und anderen Fischölen 1781 f.

Jodalbumin: Verh. im Thierkorper 1474.

Jodammonium: Lösung 87 f.; Darst. 809 f.

Jodantimon (Pentajodid): Darst. 411; Schmelzp., Eig. 411 f.

Jodbaryum - Jodquecksilber : Darst., Eig., Anw. 48 f.

Jodcadmium: elektrisches Leitungsvermögen 216; galvanisches Leitungsvermögen der alkoholischen Lösung 217; Modificationen 888 f.; Einw. auf Jodquecksilber 389.

Jodcadmium-Jodkalium: elektrisches Leitungsvermögen 216.

Jodkalium: Verh. gegen Chlorsilber, gegen Bromsilber 13; Dampfd. 48; Contraction 87; Lösl. 88 f.; Schmelzp. und Lösl. 93; Elasticität, sp. G. 101; elektrisches Leitungsvermögen 216; galvanisches Leitungsvermögen der alkoholischen Lösung 217; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Einw. auf Jodstickstoff 311; Verh. gegen Kohlenoxychlorid 337, gegen concentrirte Schwefelsäure 345; Gehaltsbest. 1558.

Jodkalium-Jodcadmium, siehe Jodcadmium-Jodkalium.

Jodkalium-Jodsilber, siehe Jodsilber-Jodkalium.

Jodkupfer (Kupferdijodid): Verb. mit Jodstickstoff 311.

Jodkupfer-Jodstickstoff: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Wasser, gegen Ammoniak, gegen Hitze 311.

Jodmagnesium: Darst., Eig., Verh. gegen Wasser, Lösl. 852.

Jodmagnesiumhydrat : Zus., Darst., Krystallf., Eig. 352.

Jodmagnesium-Jodammonium : Zus., Krystallf., Eig. 858.

Jodnagnesium-Jodkalium: Zus., Krystallf., Eig. 353.

Jodnatrium: Verh. gegen Chlorsilber 18; Contraction 87; Lösl. 86 f.; galvanisches Leitungsvermögen der alkoholischen Lösung 217.

Jodoarseniate: Herstellung 1868.

Jodeform: Verh. gegen feuchtes Silber-

pulver 508; Einw. auf Natriumisobutylat 860, auf Chinolin 1310; Einfluß auf die Harnstoffausscheidung 1471; Verh. im Thierkörper 1473 f.; physiologische Wirk. 1487; Verh. gegen alkalische Resorcinlösung, Absorptionsspectrum der so entstehenden rothen Farbe 1584; Anw. der Reaction zur Nachw. des Acetals 1604, zur Erk. des Acetons im Harn, Nachw. 1648.

Jodophosphate: Herstellung 1868.

Jodopurpureorhodiumchlorid: Darst. 448; Zus., Eig., Krystallf., Lösl. 449; Verh. gegen Reagentien 449 f.

Jodopurpureorhodiumjodid: Zus. 448; Darst. 448 f.; Eig., Krystallf., sp. G., Lösl., Verh. gegen Reagentien 449.

Jodopurpureorhodium-Platinjodid: Zus., Darst., Eig. 450.

Jodopurpureorhodium-Siliciumfluorid: Zus., Eig. 450.

Jodovanadinate: Herstellung 1868.

Jodphosphonium: Zers. mit Phosphortrichlorid 324.

Jodphosphor (Phosphordijodid): Bild. 324.

Jodpurpureorhodiumsalze: Unters. 448 bis 450.

Jodquecksilber (Jodid): Verh. gegen Cadmiumjodid 389, gegen Allylen in Jodkaliumlösung bei Gegenwart von Aetzkali 1297 f.

Jodquecksilber-Jodbaryum, siehe Jodbaryum-Jodquecksilber.

Jodsäure: Nachw. 1532; Nachw. von Salpetersäure neben Jodsäure 1540 f. Jodsalicylsäuren: Unters. 1187.

Jods. Ammonium: Darst. 309.

Jods. Silber: Löslichkeitscoöfficienten in Ammoniaklösungen, Wasser und Salpetersäure 1582.

Jodsilber: Ausdehnung durch Wärme, Krystallisation bei gewöhnlicher und erhöhter Temperatur 8; Dampfd. 48; Bildungswärme 159; Bildungswärme bei der Doppelzersetzung 162; Verb. mit Ammoniak, Zus. dieser Verb. 419; Löslichkeitscoöfficienten in Ammoniaklösungen 1582; Umwandl. im Bromsilber 1582.

Jodsilber-Ammoniak : Darst., Zus., Verh. gegen Luft und Wasser 419. Jodsilber-Jodkalium: Anw. sur therm. Unters. von Jodsilber 160; Bildungswärme 160 f.

Jodsilber-salpeters. Silber: Bild. 587.

Jodstickstoff: Unters. 308 bis 312;

Einfluss des Lichtes auf denselben
308 bis 311; Formeln 308 bis 310;

Anw. sur Photometrie, Apparat hierzu
309; Darst. von Jodammonium und
Ammoniumjodat 309 f.; Verh. gegen
verdünnte Säuren 310 f., gegen
Natriumthiosulfat, Jodkalium, Cyan-

Jodstickstoff-Jodkupfer, siehe Jodkupfer-Jodstickstoff.

kalium, Verb. mit Kupferdijodid 311.

Jodtallurmethyl (Tellurmethyljodid): Darst., Verh. beim Erhitzen 302.

Jodthallium: sp. G. 51.

Jodwasserstoff: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl für Calciumoxalat 21; Neutralisationswärme durch Cadmiumoxyd 150.

Jodwasserstoffsäure: Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Best. neben Schwefelwasserstoff 1528, in schwefelwasserstoffhaltiger Lösung 1530 f.; Nachw. 1532; Nachw. von Salpetersäure neben Jodwasserstoffsäure 1540 f.

Jodwasserstoffsäure-Butylen (Butylenjodhydrat): Darst. 516; Verh. gegen essigs. Silber 516 f.

Jodwasserstoffs. Berberin: Bild. 1352 £.

Jodwasserstoffs. Chinolin: Bild. und Zus. eines Jodadditionsproductes 689; Eig. desselben 689 f.

Jodwasserstoffs. Cinchonamin: Zus. 1350.

Jodwasserstoffs. Leucinbetain, siehe Trimethylleucinjodid.

Jodwasserstoffs. Methantrichino : :
Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Zers.
1810.

Jodwasserstoffs. Methylenblan: Zus. 1819.

Jodwasserstoffs. Methylendichinoil: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Zers. 1811.

Jodwasserstoffs. Methylsulfocyanpropimin: Zus., Eig., Schmelsp., Lösl. 475.

Jodwasserstoffs. Neurinjodid: Eig. 1445. Jodwasserstoffs. Phenylacridin: Bild., Eig. 681. Jodwasserstoffs. Pseudophenanthrolindijodid, basisches: Bild., Zus., Eig. 746.

Jodwasserstoffs. Pyridinperjodid: Darst., Eig. 689.

Jodwasserstoffs. o-Toluidin: Eig., Zers. 685.

Jodwasserstoffs. p-Toluidin: Eig. 686.

Jodwismuth: Nichtexistenz isomerer Modificationen 889.

Jodsink: Nichtexistenz isomerer Modificationen 889.

Johannisbeeren : Unters. über das Reifen 1894.

Jutefaser (Corchorus capsularis)
Unters. 1688.

Käfer: Unters. des Käfers Dendang 1495 f.

Käse: Bereitung durch das Ferment aus Withania coagulans 1510; Unters. amerikanischer Sorten 1731; Unters. des Fettes verschiedener Sorten 1782; siehe Fettkäse, siehe Kunstkäse.

Kaffee: physiologische Wirk. 1489 f.

Kainit: Verarbeitung 1697.

Kairin: physiologische Wirk. und therapeutische Verwendung 1488; siehe chlorwasserstoffs. α-Oxyhydromethylchinolin.

Kairin A, siehe chlorwasserstoffs. α-Oxyhydroäthylchinolin.

Kairocoll: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1317.

Kairolin (saures schwefels. Aethyltetrahydrochinolin): Wirk. auf den Organismus 1322; physiologische Wirk. und therapeutische Verwendung 1488.

Kakostrychnin: Darst., Zus., Eig. 1342. Kalbsfelle: Anw. als Ersatz für Seehunds- und Astrachanfelle.

Kali: Contraction bei der Neutralisation mit Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure 27; Best. des Alkaligehaltes bei Gegenwart von Carbonat durch Lackmus und Methylorange 1515; Gewg. des caustischen aus den Carbonaten 1688; Herstellung von kaustischem 1689.

Kalihydrat (Kaliumhydrat, Kaliumhydrat, Verh. gegen Anilinsalze

24; Molekularvolum der Lösung 57; Lösungswärme 148; Potentialdifferens gegen Natriumsulfat 206.

Kalium: Verh. gegen Bleiamalgam, gegen Zinkamalgam, gegen Zinnamalgam 11; Atomvolum und Affinität 26; Modulus der Dichte 62; sp. G., Ausdehnungscoöfficient, Schmelzp. 125; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Verh. gegen Chlor 279; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484 f.; Nachw. neben Magnesium und Natrium 1557.

Kaliumamalgam: Verh. gegen Natrium, gegen Zink 11.

Kaliumbromdinitromethan: Krystallf. 999.

Kaliumchromehlorid, siehe Chlorehrom-Chlorkalium.

Kaliumfeldspath: Bestandth. des Plagioklases von Christianberg im Böhmerwalde 1896.

Kaliumgoldtrioxydsulfat, siehe schwefels. Gold-Kalium.

Kaliumhydrat, siehe Kalihydrat.

Kaliumhydroxyd, siehe Kalihydrat.

Kaliumnatriumwolframbronzen: Darst. 379 f.; Krystallf., Zus., Eig. 380.

Kaliumperbromid: Bild., Bildungswarme 164.

Kaliumphenat, siehe Phenolkalium.

Kaliumquecksilberjodid: Regenerirung der Lösung 1917.

Kaliumthiosulfat : Lösungswärme und Zersetzungstemperatur 146 f.

Kaliumtitanofluorid, siehe Fluortitan-Kalium.

Kaliumuranoxyfluorid, basisches: Darst., Krystallf., Zus. 386.

Kaliumwolframbronze: Zus., Darst., Krystallf., Eig. 379.

Kalk: Anw. in Verb. mit Kohlensäure zur Nachahmung der Farben der natürlichen Wässer 277 f.; Wirk. in der Pflanze 1392; Best. in Branntweinen 1624; Menge in Fruchtwassern 1625; Einw. von Wasser auf den Kalk von Theil 1708; mergeliger, relative Elasticität 1918.

Kalkhydrat: Lösungswärme 148; Lösl. in Wasser 349 f.

Kalkmilch: Bestimmungen des sp. G. 1694.

Kalkpatronen: Herstellung und Verwendung 1704.

Kalkschlamm: Anw. des bei der Schwefelregeneration nach Schaffner-Helbig erhaltenen zur Sodagewg. 1692; Verwerthung als Dünger 1734 f.

Kalkspath: Verh. im homogenen magnetischen Felde 281; Vork. in Württemberg 1851; Aetzversuche 1851 f.; Untersch. von Dolemit, Structurflächen, Bild. der Zwillingsstreifung bei Herstellung von Dünnschliffen 1852; Pseudomorphosen von Sandstein nach Kalkspath 1913.

Kalkstein: Nachw. im Cement 1552; Anal. eines dolomitischen 1850 f.; Anal. 1851.

Kalksteine: Herstellung ungefärbter und gefärbter 1712.

Kalkthonerdegranaten: Verh. nach dem Schmelzen 1875.

Kalkwasser: Einw. auf gelatinöse und lösliche Kieselsäure 1686.

Kalusz: Untersuchung der dortigen Salze 11.

Kamillenöl: Absorptionsspectrum 1422 f.; Farbstoff desselben 1423.

Karakum: Anal. der Brunnenwässer 1949.

Kartoffel: Süßwerden 1628; Düngungsversuche 1722 f.; parallele Düngungsversuche mit salpeters. Natrium und salpeters. Kalium 1728; Anbauversuche, Stärkegehalt, Unters. verschiedener Sorten, Stärkegehalt sächsischer Zwiebelkartoffeln 1745.

Kartoffelstärke, siehe Stärke.

Kasimir : Anal. der Trinkquelle 1947. Kastanien : Unters. der Stärkekörner

des Mehles 1746.

Kautschuk: Destillation im Vacuum 133; Absorption von Schwefeldioxyd, von Methylchlorid 145; Unters. 1426; Anw. von Goldschwefel zur Vulcanisirung, Unters. eines fossilen (Helenit) 1767; Vulcanisirung des Helenits mit Schwefel 1767 f.; Unters. von sprödem Kautschuk, oxydirter Kautschuk, Einw. von überschüssigem Schwefel auf vulcanisirten, Vulcanisirung und Entschwefelung in einer Operation 1768.

Kehdinger Moor, siehe Moor, Kehdinger. Keimung: Verh. des Amygdaline 1890. Kentuckytabak, siehe Tabak. Keramohalit, siebe Alunogen.

Kerze: Gewichtzzunahme beim Verbrennen 263.

Kersen: Herstellung aus Palmitinsaure 1768.

Kessel: Vorsorge gegen Kesselstein 1749.

Kesselspeisewasser: Unters. 1749.

Kesselstein: Mittel gegen denselben 1749 f.

Keton C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>: Darst., Eig., Siedep., Zus., Verh. 1172.

Ketonalkohol: Bild. 533.

Ketonalkohole: Const. der Glucceen 1368.

Ketone: Verh. gegen Hydroxylamin 629 bis 632; Verbb. mit Hydrasinen 803 f.; Condensation 976.

Ketonsäuren : Synthese aromatischer 1122.

Kienhols: Nachw. von Salsskure durch phenolhaltiges 1598.

Kieselfluorkalium: Verunreinigung des Borfluorkaliums 1551 f.

Kieselfluormangan: Zus. 372; Darst. 372 f.; Krystallf., Rig., sp. G., Lösl., Zers. durch Säuren, Verh. beim Erhitzen 373.

Kieselfluorwasserstoffs. Aluminium: Anw. sur Herstellung von Marmorimitation 1712.

Kieselfluorwasserst. Chrom: Anw. sur Herstellung von Marmorimitation 1712.

Kieselfluorwasserstoffs. Eisen: Anw. sur Herstellung von Marmorimitation 1712.

Kieselfinorwasserstoffs. Kupfer: Anw. zur Herstellung von Marmorimitation 1712.

Kieselfluorwasserstoffs. Magnesium: Anw. zur Herstellung von Marmorimitation 1712.

Kieselfluorwasserstoffs. Zink: Anw. sur Herstellung von Marmorimitation 1712.

Kieselguhr: Rolle der hydraulischen Kieselsäure 1687; Anw. mit Brom durchtränkter als Desinfectionsmittel 1728.

Kieselguhrdynamit: Explosionstemporatur 1704.

Kieselkupfer: Anal. 1879; Pseudomorphose nach Atacamit 1914. Kieselphosphors. Calcium (Calciumsilicephosphat): Bild. bei der Entphosphorung des Eisens, Krystallf., Eig., Anal. 848; Zus. 844.

Kieselsäure: Bestandth. der Wässer 278; Rolle beim Wachsthum des Mais 1392; Best. der Phosphorsäure in Phosphaten mittelst Molybdänsäure bei Anwesenheit von Kieselsäure 1542; Trennung von Borsäure 1551 f., von Gallium 1578; Bild. beim Entphosphorungsprocess 1667; Bild. 1672; Verh. von gelatinöser und löslicher gegen Kalkwasser 1686; Bild. von hydraulischen 1686 f.: Ausfindung der hydraulischen in Puzzolanerden 1708 f.; Rolle bei der Vegetation des Mais 1716 f.

Kieselsäure-p-Kresyläther: Darst., Zus., 1299; Eig. 1300.

Kieselsäure-Phenoläther : Darst. 1299.

Kieselsäure-Phenyläther: Darst., Zus., 1299; Eig. 1800.

Kieselsäure-Phosphorsäure: Bild., Krystellf., optisches Verh., Eig., Dichte, Verh. beim Erhitzen, Zus. 321 f.

Kieselsäure-Poudrette : Unters. 1720.

Kieselsandstein: aus Liebenberg, Anal. 1988.

Kiesels. Alkalien: Verh. gegen Calciumsilicat 1710.

Kiesels. Calcium: Bild. 1686 f.; Rückstand bei der Einw. von Wasser auf den Kalk von Theil 1708; Verh. zu den Alkalisilicaten 1710.

Kiesels. Calcium-Chlorcalcium, siehe Chlorcalcium-kiesels. Calcium.

Kiesels. Calcium - phosphors. Calcium: gleiche Zus. von blanen Krystallen einer basischen Schlacke von Joeuf mit demselben 1675.

Kiesels. Eisenoxydul: Vork. in der Schlacke 1667.

Kiesels. Eisenoxydul, saures: Bild. beim Entphosphorungsprocefs 1667.

Kiesels. Manganoxydul: Vork. in der Schlacke 1667.

Kiesels. Manganoxydul (zweifach): Bild. beim Entphosphorungsprocess 1667.

Kiesels. Salz: Doppelverb. mit einem phosphors. Salz 344.

Kiesels. Salze : Gewg. reiner Silicate ans der Hochofenschlacke, Verwen-

dung bei der Herstellung von Glasuren, Kunstgegenständen und Reliefs 1687; Abscheid. aus den Superphosphaten 1719.

Kindernährmittel: Best des diätetischen Werthes 1747.

Kinetische Theorie: fester und flüssiger Körper 112.

Kirschen: Unters. über das Reifen 1394.

Kisi-Kul: Unters. der Salse des Sees 1941.

Kitte: Erklärung der Erhärtung 1697.

Kiu Shiu: Gewg. von Campher dortselbst 1764.

Kleber: Veränderungen beim Aufbewahren des Mehles 1406; alkoholische Gährung 1505; Best. im Mehl 1623.

Kleesalz, siehe oxals. Kalium (vierfachsaures).

Kleidungsstücke: Apparat zur Desinfection 1724.

Kleister: Verhinderung der Verzuckerung 1598.

Kloakenschlamm: Einw. auf Ameisensäure 269.

Knallgas: Entstindung durch Platinmohr 74 f.; freie Energie 109; thermodynamische Berechnung der freien Energie 110.

Knallquecksilber: Zers. durch Rhodanwasserstoffsäure, durch Salzsäure 478.

Knochen: Nichtvork. von Kreatin 1448; Anal. 1639.

Knochenmehl: Best. von Phosphorskure 1639.

Kobalt: Atomvolum und Affinität 26; Bildungswärme der löslichen Salze 183; Zers. der Lösungen seiner Salze durch den galvanischen Strom 1512 f.; Fällung aus der Lösung von pyrophosphors. Kobalt-Natrium durch Schwefelammonium 1520; Trennung von Nickel 1569 f.; qualitative Trennung von Zink und Nickel 1570 f.

Kobaltammoniakverbindungen: Darst, neuer Körper 264 f.

Kobaltoxydul: Einführung für Kalk in die Glasur des Seger-Porcellans 1710.

Kochsals: Bedeutung für die Ernährung 1433; siehe Chlornatrium, siehe Steinsals.

Körnerfrüchte: Best. der Stärke 1622.

Körper, siehe Thierkörper.

Körper, dysoxydable : Oxydation bei der Wasserstoffhyperoxydbildung 267.

Körper, feste: unipolare Leitung 214.

Körpergröße: Einfluß auf Stoff- und Kraftwechsel 1487.

Kohle: Benetzungswärme bei Anw. von Wasser, von Schwefelkohlenstoff 143; Verbrennungswärme mehrerer Sorten 155; elektromotorische Kraft gegen Gold und Pistin 207; elektrisches Verh. im Bunsen'schen Element 208; elektrisches Leitungsvermögen, elektrischer Widerstand von Kohlencontacten 215; Spectrum 246; Gewichtszunahme beim Verbrennen 263; Verh. von Kohle und Calciumphosphat gegen Kohlenoxyd und Chlor 325; Verh. gegen kohlens. Kalium 335; Verh. von Holzkohle und Steinkohle gegen Gase 1389; Anal. von Neuseelandkohle 1558; Best. im Gusseisen und Stahl 1554; Verhältnis der Kohlensäure zum Kohlenoxyd bei der Verbrennung 1754; siehe auch Holzkohle.

Kohlehydrat C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>O<sub>9</sub>. H<sub>2</sub>O: Darst. aus Lunge und Auswurf von Phtisikern, Eig. 1446; Verh. der wässerigen Lösungen 1446 f.; Isomerie mit Glycogen, Identität mit thierischem

Gummi 1447.

Kohlehydrate: Rolle bei der Fettbildung 1437 f.; Verh. im thierischen Organismus 1441; Best. löslicher neben Stärke 1621.

Kohlen: Unters., mikroskopisches und optisches Verh. der fossilen 1906; Anal. 1907; Unters. bosnischer 1908; Unters. der die englischen begleitenden Gesteine 1937.

Kohlendioxyd: Verhältnis der sp. W. 137; Absorptionswärme bei Anw. von Holzkohle 140; Erstarrungswärme 148; Entslammungstemperatur mit Kohlenoxyd und Sauerstoff 151; siehe Kohlensäure.

Kohleneisen: Bild. beim Entphosphorungsprocess 1667.

Kohlenoxychlorid: Einw. auf Jodkalium 837.

Kohlenoxyd: Verfitssigung 75; Diffusion 102 ff.; Molekularwärme 189; Entflammungstemperatur mit Sauerstoff, Luft, Sauerstoff und Kohlenstoff,

dioxyd 151; Absorptionsspectrum des Blutes nach der Behandlung mit Kohlenoxyd 251; Oxydation durch Palladiumwasserstoff und Sauerstoff 265; Verh. gegen Luft und Phoephor, Umwandl. in Kohlensäure 273 bis 276; Nicht-Oxydation durch feuchten Phosphor und Luft 276; Einw. zusammen mit Chlor auf Calciumphosphat und Kohle 325; Darst. 331; Umsetzung mit Wasset 382; Zers. durch den elektrischen Funken 332 f.; Verh. gegen schweflige Säure 334, gegen Kaliumsulfat 335; Einw. auf Cyankalium 336; Einw. eines Gemenges von Kohlenoxyd und Kohlensäure auf Palladiumdichlorid, Platinchlorid und Iridiumkaliumchlorid 336; Einw. auf Natriumoxyd, Verb. mit Natrium, Bild. derselben 847; Einw. auf Eisenoxyd, Magneteisen 363, auf Eisenoxydul, Eisenoxydoxydul 364, auf Alkoholate 841 f.; Unters. von Vergiftungsfällen 1486; Umwandl. des Trypsius su Zymogen unter dem Kinflusse der Vergiftung 1498; Bild. beim Leiten von Luft über glühende Holzkoble 1558; Dauer der spectralanalytischer Reaction im Blute 1554 f.; Nachw. durch neutrale Palladiumchlorurlösung 1555; Apparat zur Best in Ofengasen 1659; Einw. auf Eisenoxyde, Eisenoxydul und Magnetit 1671.

Kohlenoxydblut: Untersch. von genuinem Blute 1454.

Kohlenoxydhämoglobin: Molekulargewicht und Zus. des aus Hundeblut und aus Schweineblut dargestellten 1452 f.

Kohlensäure: Zusammendrückbarkeit, kritischer Punkt 78; Verdichtung an Glassiächen 76 ff.; Verh. gegen Druck, Volum und Temperatur 78; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur 79; Lösl. in Wasser 87; Diffusion 102 ff.; Temperaturcotficient der Wärmeleitung 116; Bild. ars Graphitelektroden bei der Elektrolyse von wässerigem Ammoniak 224; Nichtbildung durch Einw. von Luft und Kohlenoxyd auf Phosphor 278 f., 276; Bild. aus Kohlenoxyd

durch mittelst feuchtem Phosphor activ gemachten Sauerstoff 274 f.; Anw. in Verb. mit Kalk zur Nachahmung der Farben der natürlichen Wässer 277 f.; Umwandl. in Kohlenoxyd 831; Bild. aus Kohlenoxyd 382; Verh. gegen Schwefel 388, gegen schweflige Säure 333 f., gegen Kaliumsulfat 334 f., gegen schwefligs. Kalium, gegen saures schwefligs. Kalium, gegen Kaliumpolysulfid 335; Einw. eines Gemenges von Kohiensaure und Kohlenoxyd auf Palladiumdichlorid, Platinchlorid und Iridiumkaliumchlorid 386; Aehnlichkeit zwischen Kohlensäure und Schwefelkohleustoff 889; Verbindungswärme mit Natriumoxyd 847; quantitatives Vork. in der Luft 1385 f.; Best. im Blute 1449 f.; Gehalt des anormalen Biutes 1450; Best. 1522 f.; Bild. beim Leiten von Luft über glühende Holzkohle 1553; Best. des Kohlensauregehaltes der Luft an verschiedenen Punkten der Erde 1555; Best. neben Sulfiden, Sulfiten und Thiosulfaten der Alkalien 1555 f.; Best. im Leuchtgas 1598 f., in Schaumweinen 1629; Apparat zur Best. in Ofengasen 1659; Apparat zur volumetrischen Best. von Luft in derselben 1660; antiseptische Eig. 1724; Best. in der Luft eines Theaters 1750; Vork. im Meerwasser 1940; siehe auch Kohlendioxyd.

Kohlensäureäther, phenylirte: Unters. 884 f.

Kohlensäure - Aethylthymyläther : Darst., Zus., Eig., Siedep. 937; Verh. gegen Phenolnatrium 938.

Kohlensäure-Diphenyläther (Phenylkohlensäureester): Verh. beim Erhitzen mit Alkalien, mit Natriumalkoholat, Darst. 1701.

Kohlensäure - Dithymyläther : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 937; Verh. gegen Natriumäthylat 938.

Kohlensäure-Glycoläther: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Siedep. 855.

Kohlensäure-Phenyläther: Darst., Eig., Siedep., Schmelsp., Verh. 885.

Kohlensäure-Phenyläthyläther: Verh. beim Erhitzen mit Natriumalkoholat 1701.

Kohlens Alkalien: Anw. von Lackmus

und Methylorange zur Titrirung 1516; Herstellung mittelst Bleioxyd 1687.

Kohlens. Ammonium : sp. G. der Lösungen 53 f.; Anw. von Methylorange zur Titrirung 1516.

Kohlens. Ammonium, neutrales: Verh. gegen Ammoniumdicarbonat 1693.

Kohlens. Ammonium, saures: Lösl. in neutralem kohlens. Ammonium, Verarbeitung der Mutterlauge 1693.

Kohlens. Baryum: Gewg. 1696.

Kohlens. Calcium: Bestandth. der Wässer 278; Einfluß auf das Weichen der Gerste 1743 f.; Ausscheidung aus Kesselspeisewasser 1749.

Kohlens. Chloropurpureorhodium: Zus. 446; Darst., Eig., Krystallf., Lösl. 447.

Kohlens. Eisenoxydul: Zers. durch Sauerstoff, Umsetsungswärme 168.

Kohlens. Guanidin: Einw. auf Acetyl-harnstoff 485.

Kohlens. Kalium: spec. Zähigkeit der Lösung 96 ff.; galvanisches Leitungsvermögen der alkoholischen Lösung 217; Verh. gegen Schwefel, gegen Kohle, gegen schweflige Säure 885; Herstellung 1689.

Kohlens. Kalium (Kaliumsesquicarbonat): Darst., Zus., Krystallf., Eig. 844 f.

Kohlens. Magnesium: Bestandth. der Wässer 278.

Kohlens. Methylbiguanid: Eig. 487.

Kohlens. Natrium: spec. Zähigkeit der Lösung 96 ff.; Verh. gegen Chlor 281; Umwandl. des Monohydrates in saures Salz 1698; siehe auch Soda.

Kohlens. Natrium, saures : Gewg. im Ammoniaksodaprocess 1692 f.; Darst. aus dem Monohydrat des Natriumcarbonates 1698.

Kohlens. Neurin: Eig. 1445.

Kohlens. Phenyläthylamin: Bild. 1192. Kohlens. Silber: Einw. auf Chlor-

wasserstoff-Goldchlorid 425. Kohlens. Strontium: Gewg. 1696.

Kohlenstoff: Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung des amorphen mit Schwefel, Const. 30; sp. V. 50; Einfluß des Schwankens der Atomverkettung auf die spec. Volumina 63; Unters. auf Verflüchtigung im Vacu-

133; Verbindungswärme mit Sauerstoff 155; Ersetzung durch Bor im Gusseisen 220; Verh. gegen Bohwefel 332, gegen schwettige Sechswerthigkeit im **Saure** 333; Acetonmonofluorhydrat und im Acetondifluorhydrat 1298; colorimetrische Methode zur Best. im Eisen und Stahl, Best. des Gesammtkohlenstoffs im Eisen und Stahl 1558 f.; Best. im Gusseisen 1554; Entfernung aus dem Roheisen 1667; Menge im Eisen während des Entphosphorungsprocesses 1668; Entfernung aus dem Roheisen beim basischen Proceis 1670; Abscheid. aus Eisen durch feuchten Wasserstoff 1672; Best. im Guiseisen und Stahl, colorimetrische Best, im Eisen 1678.

Kohlenstoffoxychlorid: Bildungswärme 157.

Kohlenstofftetrabromid: Gewg. 1683.

Kohlenwasserstoff: Spectrum der Flamme 249; neuer aus Naphta 501; neuer aus Diisoamyl und Brom 522.

Kohlenwasserstoff C<sub>8</sub>H<sub>16</sub>: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Schwefelsäure auf Butylen 515 f.; Zus. 516.

Kohlenwasserstoff C<sub>9</sub>H<sub>18</sub>: Darst. aus Naphta, Eig. 501.

Kohlenwasserstoff C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>: Unters. des aus Allyldipropylearbinol darstellbaren 524 bis 526; Zus., Darst. 524 f.; Dampfd., Eig., Siedep., Verh. gegen Luft, sp. G., Verh. gegen Brom 525; Oxydation, Const., opt. Verh. 526.

Kohlenwasserstoff  $C_{11}H_{14}$  (Amenylbenzol): Bild. aus  $\beta$ -Monobromamylbenzol 547.

Kohlenwasserstoff C<sub>19</sub>H<sub>10</sub>: Unters. des aus Allyldimethylcarbinol darstellbaren 526 bis 529; Zus., Darst. 526 f.; Eig., Dampfd., sp. G., Ausdehnungscoöfficient, Verh. gegen Brom 527, gegen Salzsaure 527 f.; Oxydation 528.

Kohlenwasserstoff C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>: Darst. aus Monochlorcymol, Zus., Eig. 544.

Kohlenwasserstoff C<sub>22</sub>H<sub>20</sub> (?) (Diamylphenyl?): Bild. aus Benzylidenchlorid und Zinkäthyl, Zus., Eig., Siedep., Verh. 546.

Kohlenwasserstoffe: Volum des Kohlenstoffs in denselben 50; Phosphorescens being Zusats eines Alkali's 254; Synthese durch Metallchloride, Erklärung der Keactionen, Unters. der aus Braunkohlentheer stammenden 500; Einw. yon Chlor auf diejenigen des kaukasischen Petroleums 500 f.; aromatische im Rohpetroleum 501; Erklärung der Isomeriefälle 531; Best. in amerikanischem und kaukasischem Erdöl 1756 f.; Isolirung von Leken aus dem Ozokerit der Insel Tscheleken 1764; Vork eines in einem fossilen Kautschuk (Helenit) 1767; mikroskopisches und optisches Verh. der fossilen 1906; mehe auch Paraffine, siehe Olefine.

Kohlenwasserstoffe C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>: Rild. mehrerer Isomeren beim Hydrogenisiren von Terpentinöl 570.

Kohlenwasserstoffe  $C_nH_{sn-4}$ : Vork. als Hauptbestandth. der Parfüms 1762.

Kohlenwasserstoffe, aromatische: Verhder Verbb. mit Bromaluminium gegen primäres Propylbromür 514; Bild. 531; Austausch von Bromaluminium 532; Verh. gegen Brom 548 £; Synthese 554 bis 557; Bild. gebromter 598; Vork. im Erdöl von Baku, Darst. der "Naphtene" 1758; Nachw. im Erdöl 1759.

Kohlenwasserstoffe der Acetylenreihe: Einw. auf Quecksilberoxydsalze 512 f.

Kohlenwasserstoffe der Aethylenreihe: Einw. auf Queckeilbersalse 518.

Kohlenwasserstoffe der Fettreihe: Gewg. aus Bentheimer Asphalt 1766.

Kohlenwasserstoffe der Sumpfgasreihe: Unters. derselben und ihrer Derivate 521 bis 524.

Kohlensiegel: Neuerungen in der Hetstellung 1712.

Kokkelskörner: Vork. freier Steerinsäure in dem Fette 1420.

Kolonialzueker: Untersch. von Rübersucker 1620.

Koloquinten: Darst. von Celocynthin 1368 f.

Komenaminsäure: Verh. heim Erhitzen mit Zinkstaub 1094; Zus., Verh. gegenammoniakalischesChlorbaryum, Verh. beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure 1104, gegen Phosphorchlorid und Phosphoroxychlorid 1105 f.

Komenaminsaure-Aethylather: Verh. beim Erhitzen mit Essigsaureanhydrid 1104.

Komenamins. Baryum, basisches: Bild., Zus. 1104.

Komensäure: Verh. beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid 1110.

Korinthen: Unters. stidfranzösischer 1748.

Kork: Verh. gegen Gase 1388.

Korn: Anal. amerikanischer Sorten 1747.

Korund: Umwandlungsproducte desselben 1885 f.; Pseudomorphosen der Umwandelungsproducte nach Korund 1913.

Kothsteine: Entstehung, Anal. 1482.

Kraftwechsel: Einfluß der Körpergröße 1487.

Krakatoa (Krakatau): Unters. der vulkanischen Asche 1984 f., 1986.

Krankheiten: Einfluss auf die physiologische Oxydation 1480 f.

Krappfarbstoffe: Unters. 1794.

Krauseminzöl: Unters. des aus demselben erhaltenen Carvols und Schwefelwasserstoff-Carvols 938.

Kreatin: Nichtvork. in den Knochen 1448.

Kreatinin: Vork. im Schweis 1482; Nachw. im Harn 1649.

Kreide: Nachw. im Cement 1552.

Kreosot: physiologische Wirk. der Dämpfe 1487; Prüf. von Buchentheerkreosot, Verh. gegen Collodium 1604.

Kresol: Verh. gegen Phosphortrisulfid 875; Linksdrehung des Harnes nach der Einfuhr 1440.

o-Kresol: Einw. auf Dibromchinonchlorimid 840; Verh. gegen Chromoxychlorid 966; Bild. aus Campher 996.

p-Kresol: Verh. gegen Chromoxychlorid 966, gegen Phosphoroxychlorid 1304.

p-Kresolchloral: Zus., Schmelap. 1348.

p-Kresolglycolsäure (p-Kresoxacetsäure): Salze 1044.

p-Kresolglycols. Baryum: Zus., Eig. 1044.

p-Krosolglycols. Blei : Zua., Eig. 1944.

p-Kresolglycols. Natrium: Eng., Zus.

Kreselsulfos. Baryum-chināthons. Baryum: Darst. aus Harn nach Einfuhr von Phenetol, Zus. 1290 f.

Kresorsellinsaure: Darst., Zus., Lösl., Schmelsp. 1145; Eig. 1145 f.; Salze, Verh. beim Erhitsen mit Salzsaure 1146.

Kresorsellins. Ammonium : Zus., Eig. 1146.

p-Kresoxacetsäure, siehe Kresolglycol-

Kresylnaphtylamin: Verh. gegen Diazonaphtalinsulfosäure 776.

Kresylol: Verh. gegen p-Diazobenzolmonosulfosäure 776.

Kritische Temperatur: flüssiger organischer Verbindungen 134 f.; Berechnung der Werthe 135 f.; des Wassers 136; von Flüssigkeitsmischungen 136 f.; siehe Wärme.

Kritischer Druck : des Wassers 187.

Kryolith: Zus, Krystallf. 1846.

Kryophor: von Wollaston, Beschreibung 121.

Kryptophansäure : Identität mit der Säure des Schweißes 1482.

Krystalle: Methode der Krystallhestimmung, Ausdehnung durch die Wärme 1; Verhältniss zu Krystalliten 2; mikrokrystallographische Unters., Krystallwachsthum, Krystallisation gemischter Lösungen anorganischer Körper 2 bis 5; Gesetz von der combinirten Krystallisation, Unters. über Zusammenkrystallisiren, Zus. von Mischkrystallen 6; Isomorphie swischen wasserfreiem Natriumsulfat und Natriumobromat 7; Krystallisation (Dimorphismus) bei gewöhnlicher und erhöhter Temperatur 8; Thermo-, Actino- und Piesoëlektricität 200; mikrokrystallographische Unters. organischer Verbb. 461.

Krystallform: Zusammenhang der Krystallf. mit der chemischen Zus. der nur Eisen enthaltenden Arsenkiese 1830 f.

Krystallite: Verhältniß zu den Krystallen, Krystallisation von schwefels.
Magnesium, von saurem phosphors.
Kalium 2.

Kühlapparate: Neuerungen 1657.

Kümmelöl: Darst., Zus., Eig., Schmelzp.
eines Additionsproductes mit Nitrosylchlorid und Salpetersäure 570 f.;
Unters. des aus demselben erhaltenen Schwefelwasserstoff-Carvols und
Carvols 938.

Kürbiskeimlinge: Vork. von Glutamin 1093, 1402 f.

Kuhmilch, siehe Milch.

Kunstbutter: Darst. 1729; Gebrauchswerth gegenüber der natürlichen Butter 1730; siehe auch Butter.

Kunstgegenstände: Verwendung von Silicaten zur Herstellung 1687.

Kunstkäse: Unters. eines amerikanischen 1780 f.; Fabrikationsweise 1781.

Kunstleder: Darst. 1781.

Kunstweine: Unters. 1629; siehe auch Wein.

Kupfer: Verdrängung durch Zink aus den Lösungen 12; Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Arsen und Schwefel unter Druck 28, 80; Verb. mit Tellur zu Tellurkupfer 34; Darst. von reinem aus künstlichem Atakamit, Atomgewicht 44; Modulus der Dichte 62; Zähigkeit der Salzlösungen 95; Leitungsfähigkeit für Wärme 115; Bildungswärme der löslichen Salze 183; Absorptionsspectra der Salze 248; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Anw. als Präservativmittel gegen die Cholera 1490; qualitative und quantitative Trennung von Wismuth 1576 f.; Lösl. in den Natrium- oder Ammoniumsulfosalzen des Molybdäns, Wolframs, Vanadins, Arsens, Antimons und Zinns 1577; volumetrische Best. 1578; Fällung als Kupferoxyd 1579; Trennung von Zink durch Schwefelwasserstoff 1579 f.; Entfernung aus salpeters. Silber 1581; Best. Schlacken und Steinen 1583; Vork. in Getreide, Mehl und Brot 1623; Best in Branntweinen 1624; Menge in Fruchtwassern 1625; Best. in verschiedenen Cacaosorten 1632; Schädlichkeit der Anwesenheit von Tellur, Analysen von Kupferstein, Schwarzkupfer und raffinirtem Kupfer, Behandlung des Kupfersteins in der Bessemerbirne, Verarbeitung schwefelhaltiger Kupfererse auf Schwarzkupfer 1676; Herstellung von Cementkupfer 1677; Gewg. im Bessemer-Convertor 1677 f.; Verh. gegen Bier, Milchsäure und Essigsäure 1744 f.; Fundort 1828.

Kupferbromacetessigsäure-Aethyläther: Darst. 1112 f.

Kupferdibromacetessigskure-Aethyl-

äther: Zus., Darst., Eig., Zers. 1062. Kupfererze: Verhüttung schwefelhaltiger 1676; Anal. 1910.

Kupferglanz: Anal. eines Gemenges mit Kupferindig 1833.

Kupferglas: Uebergang des farblosen in hochrothes 399.

Kupferindig: Anal. eines Gemenges mit Kupferglanz 1838.

Kupferkies: Aufschließung durch elektrisch entbundenes Chlor 1677; Zwillingsgesetze desselben 1883 f.; Anal. 1884.

Kupferlegirungen: mit Zink, elektromotorische Kraft 207; mit Platin und Palladium, Darst. 1680; siehe Legirungen.

Kupferlösung, ammoniakalische: Verh. gegen Luft 1618 f.

Kupfernickel: Anal. 1829.

Kupferoxyd: Sauerstofferreger 267 £; Einführung für Kalk in die Glasur des Seger-Porzellans 1710.

Kupferoxydhydrat: Beständigkeit 395 f. Kupferoxydul: Best bei Zuckerans-

lysen 1617 f.

Kupferoxydulroth: Erzeugung auf dem Seger-Porzellan 1710.

Kupferoxyjodid: Zus., Verh., Eig. 311.

Kupferstein, siehe Kupfer.

Kupfersulfat (Herrngrundit?): Vork., Anal. 1856.

Kupferthiomilchsäure: Darst., Eig. 1049.

Kupfertribromacetessigsaure - Aethylather: Zus., Darst., Eig. 1062.

Kupferzinklegirungen: Veränderung durch kleine Eisenmengen 1681.

Kupferzinnlegirungen: Veränderung durch kleine Eisenmengen 1681.

Kyanmethin: Lösl. 490; Bild. 490 £; Verh., Oxybase 491.

Kyanmethin-salpeters. Silber (Kyanmethin-Argentonitrat): Zus., Rig. 491.

Kymurenskure: Farbenreaction, Verh.

gegen übermangans. Kalium in alkalischer Lösung 1481.

Kynurin: Verh. gegen übermangans. Kalium in alkalischer Lösung 1481.

Kynursäure: Darst., Eig. 1481; Salze, Zus., Isomerie mit Carbostyrilsäure 1482.

Lab: Darst. eines ähnlichen Fermentes aus Withania coagulans 1509 f. Labferment, siehe Fermente.

Laboratoriumseinrichtung: Dampfanlage 1656.

Labrador: Verh. gegen Citronensaure 1825; Anal. 1897.

Lacca: Untersch. von Ammoniakgummiharz 1686.

Lacke: Fabrikation in Japan 1768. Lackfirniss, japanischer: Unters. des

Robstoffes 1768 f.

Lackmus: Empfindlichkeit als Indicator 1515, 1518; Anw. bei der Titrirung von Aetznatron und Aetzkali in Gegenwart von etwas Carbonat 1515; Anw. zur Best. von kohlens. Alkalien und Schwefelnatrium 1516; Darst. einer haltbaren Tinctur 1518; Nichtanwendbarkeit als Indicator bei der Titrirung von schwefliger Säure 1586.

Lactone: Verh. beim Kochen mit Wasser 996, gegen Hydroxylamin 1025; Bild. aus ungesättigten Säuren, Verh. beim Kochen mit verdünnten Säuren, beim Kochen der verdünnten Lösungen 1028.

Lactonsauren: Darst. 1028 ff.

Lactoskop: Bourthoilung des Feserschen 1645.

Lactucarius piperatus (Pfefferschwamm):
Bestandtheile, Anal. der Asche 1414.
Ladogasee: Unters. des Torfes vom nordöstlichen Ufer 1755.

Larche: Anal. der Samenasche 1395.

Lärchenschwamm: Darst. von Agaricinsäure 1899; Bestandtheile 1400.

Lävulinsäure: Nachw. durch das Verh. gegen Brenztraubensäure 805; Wirk. auf den Organismus 1480.

Lavulins. Natrium: Verh. gegen Hydroxylamin 1028.

Lavulose: Constitutionsformel 1868; siehe auch Zucker.

Lampe: Unters. der Körner'schen 1704.

Lampen: Strahlung elektrischer 281; Licht der elektrischen Glühlampen 281 f.

Lampensäure, siehe Aethersäure.

Landes: Harzindustrie 1766.

Lanthan: Atomgewicht 86; Darstellung von reinem aus den betreffenden Mineralien 36 f.

Lapidolyd: Unters. 1749.

Larioin : Identität mit Agaricinsäure 1400.

Laserol: Bild., Zus. 1362.

Laserpitin: Darst., Zus., Krystallf., Verh. gegen Essigsäureanhydrid und essigs. Natrium, gegen Salpetersäure, gegen Brom 1861; Verh. gegen Schwefelsäure 1861 f., beim Schmelzen mit Kalihydrat 1862.

Lathyrus pratensis: Anal. 1414 f.

Laudanosin: physiologische Wirk. 1488.

Laumontit: Anal. 1895.

Laurinaldehyd: Umwandl. in Dodecylalkohol 866.

Laurol: Unters. eines isomeren 545; siehe Dimethyläthylbenzol.

α-Laurol: Bild. aus Campher, Siedep., Verh. bei der Oxydation 996.

β-Laurol: Bild. aus Campher, Siedep., Verh. bei der Oxydation 996.

Leber: Unters. der Farbstoffe der Leber wirbelloser Thiere 1157 f.; Vork. eines Fermentes 1441; Eisengehalt in einem Falle von Leukämie 1448; Unters. bei Sepia officinalis 1495; Nachw. von Alkohol 1689.

Leberfette: Unters. 1487.

Leberthran: Prüf. auf den Jodgehalt 1731 f.

Lecithin: Vork. in den Lupinenkeimlingen 1896; Versuche zur Synthese, Isomeres 1444; Best. in der Milch 1461; Vork. in der Milch 1645.

Lecithine: Vork. von zwei isomeren in Amanita Pantherina und Amanita Muscaria 1489.

Leder: Darst. von Transparentleder 1780; Neuerungen in der Herstellung, Darst. von künstlichem Leder 1780 f., 1781.

Leditannsäure: Darst. aus Ledum palustre 1401 f.; Zus., Verh. gegen Schwefelsäure 1402. Ledixanthin: Bild., Zus. 1402.

Ledumcampher: Vork. Eig. 1000.

Ledum latifolium: Vork. von Ericolini 1402.

Ledum palustre: Vork. von Campher in demselben 1000; Darst. von Eril colin 1401.

Legen: Anw. 1495; Gehalt an Strychlnin, Anal., Darst. 1496.

Legirungen: Wärmeausdehnung von Kalium-Natrium-Legirungen 124 f.; elektrometorische Kraft 207; aus Kupfer, Platin und Palladium für optische Zwecke 1680; Darst. und Anw. von Metalllegirungen 1680 f.; Reinigung 1681; von Kupfer, Zink und Eisen (Deltametall), Darst., Eig. 1682.

Leichen: Anw. von Chlorsäure zur Zerstörung 1689.

Leichenalkaloide, siehe Ptomaine.

Leimkalk: Best. der Phosphorsaure in demselben 1548 f.

Leimpepton: Darst. 1448; Zus. 1444. Leinölsäure: Verh. im Organismus 1439. Leinsamen: Vork. von Amygdalin 1890i Leitungsfähigkeit: von Metalldrähten für Wärme 115; von Flüssigkeiten für Wärme 115 f.; von Gasen für Wärme, Abhängigkeit der Leitung von der Temperatur 116 f.

Leitungswasser, siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Leitungswiderstand: von Salzlösungen 95 f.

Leken: Hauptbestandth. des Ozokerits von Tscheleken, Darst., Schmelsp., sp. G., Verh. gegen Oxydationsmittel, gegen Schwefelsäure, gegen Brom 1764.

Lepidin: Verh. des Platinsalzes gegen kochendes Wasser 669; Eig., Salze 672; Bild. 732; Verh. des Alkyljodürs gegen Kalihydrat bei Gegenwart von Chinolinalkyljodür 1312; Verh. gegen p-Toluchinolin 1313; Bild. von Cyanin mittelst Chinolin 1808.

Lepidinmethyljodid, siehe Methylchinolinmethyljodid.

Lepidinmonocarbonsaure: Bild. aus Flavenol, Platinsalz, Eig. 732.

α-Lepidinmonocarbonsäure: Bild. aus α-Methylchinolin - β - Carbonsäure - Aethyläther, Zus., Eig., Schmelsp. 1310.
 Lepidinmonocarbons. Baryum: Eig. 783.
 Lepidinmonocarbons. Blei: Eig. 783.

Lepidinmonocarbons. Nickel: Eig. 788. Lepidinmonocarbons. Silber: Eig. 788. Lepidin-salpeters. Silber: Zus., Darst., Eig. 672.

Lepidolith: Anal. 1886.

Leachtgas: Einw. auf Palladiumahlorür, Goldehlorid, Platinchlorid, Silbernitrat 336; Best. von Schwefelwasserstoffgas und Kohlensäure 1598 f., der
Gesammtmenge des Schwefels 1599;
Menge der Kohlensäure und des
Wasserdampfes bei der Verhrennung
1751; Oefen zur Erzeugung 1752;
Carburirung durch Naphtalin, Fabrikation, Methode der Unters. 1752 f.;
Bericht über die Heisung 1753;
Gewg. aus dem Rohöl der Terra di
Lavoro 1764 f., aus Bentheimer Asphalt 1766.

Leuchtöle: Gewg. aus Bentheimer Asphalt 1766.

Leuceine: Unters. 1877.

Leucin: vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters. 252; Rotationsvermögen 256; Verh. gegen Methyljodid und Kalihydrat 1026, gegen Phtalstureanhydrid 1163; Bild. aus Eiweiß 1371; wahrscheinliches Vork. in den Lupinenkeimlingen 1396; optisches Drehungsvermögen des aus Casein dargestelten, optische Inactivität der synthetischen Leucine 1446; Bild. im Magen 1498; Wiederaufindung in verdampftem Wasser 1526; Verh. beim Kochen mit Minerafien 1610; Vork. in den Fäces Ikterischer 1652; siehe Amidocapronsture.

Leucinbetaïnhydrat : Darst., Eig., Verh. bei der Destillation 1027.

Leucinsäure: Bild. bei der Destillation von Leucinbetainhydrat, Zinksals

Leucit: Anal. krystallinischer Aggregate von Leucit mit Melilith, Magnesiumglimmer und Pleonast 1915.

Leucitbasalte: Vork. 1931.

Leucophyllit: Fundort 1902; Ansl. 1908.

Leukamie: physiologische Oxydatica bei derselben 1431; Eisegehalt der Leber bei Leukamie 1448.

Leukanilin: Unters. der Derivate 569 f. Leukanilin, neues: Darst. sus e-Nitrebenzaldehyd 560. Lenkadibromchinpnphanolimid: Bild. Zus., Eig., Schmelzp. 839.

Leukodibromchinonphenolnatrimid:
Bild., Eig., Verh. gegen schweflige
Säure 839.

Leukodimethylphenylengrün (Tetramethyldiamidodiphenylamin) : Darst, Zus., Eig., Verh. 721; Identität mit Tetramethyldi - p - amidodiphenylamin 841.

Leukolin: Bild. von Farbstoffen 1806, 1808.

Leukomethylenblau (Methylenweiß): Identität mit Tetramethyldi-p-amidodiphenylhydrosulfoamin 841.

Leukophenylensafranin; Zus. 723.

Leukotrichlorchinondimethylanilenimid (Trichlordimethylanilenamidophenol): Identität mit Dimethyl-(p?)amido-p-oxytrichlordiphenylamin 841.

Levulinsaure, siehe Lävulinsaure. Licht: Untersuchungen doppeltbrechender Körper 9; Einw. der Flamme auf elektrische Entladung 192; Lichterscheinungen bei der Elektrolyse von Flüssigkeiten 220; Lichtentwicklung im magnetischen Felde 226; Leuchten der Flamme, Leuchten nichtleuchtender Gassammen, Nichtleuchten der Luft bei Glühhitze, Strahlung elektrischer Lampen 281; Licht der elektrischen Glühlampe 231 f.; Farbe der Cyanogenflamme, photometrische Untersuchungen 232; Strahlung des geschmolsenen Silbers 282 f.; Best. des Brechungsexponenten von FRissigkeiten, Messung des Brechungsverbältnisses gefärbter Flüssigkeiten 288; Brechungsexponenten des Fluisspathes 238 f.; Aenderung des Breehungsexponenten von Flüssigkeiten durch hydrostatischen Druck 284 f., durch elektrische Kräfte 286; Brechungsindices der Gase 286; Veränderung des Brechungsexponenten von Wasser und Quarz 286 f.; Brechungscoëfficienten der Gemische von Anilin und Alkohol 287: Lichtbreorganischer Verchungsvermögen bindungen, Atomrefraction des Schwefels 288; Beziehungen zwischen dem Brechungsvermögen und der Constitution . organischer Verbb. 288 f.; Abhängkeit der Molakularrefraction flüssiger Verbb, von ihrer chemischen Constitution, Mefraetiens-Sterengesetz, Veränderung der Doppelbrechung des Quarmes durch elektrische Kräfte 239; Doppelbrechung des Glases und Schweselkohlenetosis unter elektrischem Einfluß, Doppelbrechung isolirender Flüssigkeiten erzeugt durch elektrische Kräfte 240; Spectralstudien im Ultraroth 240 f.; Wellenlänge der äußersten Wärmestrahlen 241; phosphorographische Studien im ultrarothen Theile des Sonnenspectrums 241 f.; Wellenlängen in der Nähe der Linien A und a, Vertheilung der Warms im Sonnenspectrum 242; Absorption der Atmosphäre, Spectra und spectroskopische Beobachtungen von Sonnenflecken 243; Absorptionsspectra und Emissionsspectra von Metalldämpfen 248 f.; ultravothe Emissionsspectra von Metalldämpfen, Specvon Didym und Samarium 244: Emissionsspectra von Scandium, Ytterbium, Erbium und Thulium 244 f.; ultraviolette Spectra der Elemente, Diffractionsspectra 245; ultraviolette Emissionsspectra der Elemente, Spectrum von Beryllium, Bor und Silicium 246; Absorptionspectra yon Elementen und Verbindungen 246 f.; Umkehrung v. Spectrallinien der Metalle, Umkehrung der Wasserstoffund Lithiumlinien, Spectrum des Phosphorescenzlichtes 248; Spectrum des Acetylens, des Wasserstoffs 248 f.; Spectrum der Kohlenwasserstoff-Flamme 249; Absorptions und Fluorescenzspectra mehrerer Körper 249 f.; Absorptionsbande des Seewassers, Absorptionsspectrum der Lösung von Jod in **Schwefelkohlenstoff** Mittel, die Wärmestrahlen von den leuchtenden und chemischen Strahlen zu isoliren 250 f.; Absorption des Blutes, Sehen der ultravioletten Strahlen, Absorption im Auge 251; Fluorescenz der Augenmedien, optische Untersuching von vermuthlich in den Augenmedien vorhandenen Körpern 252; Absorptionsspectra organischer Verbb. 252 f.; Auslöschung der Phosphorescenz unter dem Einflusse der ultrarothen Strahlen, Phosphorescenz des Schwefels 253; Phosphorescenz organischer Körper, Stok e s'sches Gesetz der Fluorescenz,

Fluorescenz des Jeddampfes, optische Eig. der Platincyanure 254; Newton'sche Farbenscale, elliptische Polarisation des Lichtes, Intensität des Metalloberflächen reflectirten Lichtes, Polarisation des gebeugten Lichtes, Drehungsvermögen des Milchzuckers 255; Drehung von Leucin und Cystin 256; Dispersionsvermögen bei der Drehung der Polarisationsebene für Santonin und Santoninderivate 266 f.; Drehungsvermögen der Photosantonsäure 257; elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene, Zers. der Oxalsäure durch Eisenchlorid unter dem Einfluss des Lichtes, Lichtempfindlichkeit der Silberhaloïdsalze, elektrochemische Energie des Lichtes 258; Wirk. auf Chlorknallgas als Vorlesungsversuch 268; Photochemische Induction 264; Einflus auf Jodstickstoff 308 bis 311; photometrie, Best. des chemischen und mechanischen Aequivalents 809; Absorptionsspectrum des Copaivaroths 1476, des Urorubins 1477; Nichtverhinderung des Leuchtens des Phosphors im Mitscherlich'schen Apparate durch Bleisalze 1541; Dauer der spectralanalytischen Reaction von Kohlenoxyd im Blut 1554 f.; Absorptionsspectren einiger Flüssigkeiten 1584; Anw. des elektrischen zur Beleuchtung des Mikroskops und der Teleskope 1654; Hülfsapparat zur Spectralanalyse, Absorption des Lichts durch gefärbte Lösungen, Halbschattenpolarimeter 1655; Apparat sur Demonstration des Einflusses des Gasniveau's auf die Leuchtkraft sweier Flammen 1655 f.; Erleuchtung von Saccharimetern, Neuerungen an Polaristrobometern 1661; Verhütung von Feuersgefahr durch das elektrische 1751; siehe Beleuchtung.

Lievrit: krystallographische Unters., Anal. 1879.

Lignification: Unters. 1393 f.

Lignin: Zus. 1896. Lignit: Anal. 1907 f.

Lignose (Bastose): Unters. 1898 f.; Verh. gegen Chlor 1894; Nachw. im Sulfitstoffe 1775.

Linarit: krystallographische Unters., Fundort 1857. Linksmandelskure, siehe Mandelskure. Linsenmehl: Anal. 1783.

Linum perenne: Vork. von Amygdalin 1890.

Linum usitatissimum: Vork. von Amygdalin 1390.

Liparit: Unters. eines falschen 1930.

Liskeardit: Fundort 1869; Beschreibung, Anal. 1870.

Lithionglimmer: Anal. 1885 f.

Lithium: Dichte 26; Modulus der Dichte 62; Bildungswärme der löslichen Salze 183; Umkehrung der Spectrallinien 248; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484 f.; Verbreitung 1826.

Löslichkeit: organischer Substanzen in Wasser 85 ff.; der Kohlensäure, des Ammoniaks 87; Beziehungen zur Temperatur und sp. G. 89 f.

Löslichkeitscoöfficienten: von Cyan-, Chlor-, Brom-, Jodsilber, broms. und jods. Silber in Ammoniaklösungen, von broms. und jods. Silber in Wasser und Salpetersäure 1532.

Löslichkeitscurven : der wasserfreien und wasserhaltigen Halogenalkalien 89.

Löslichkeitsmaximum: von schwefels.
Natrium 146.

Löß: Anal. 1901, 1937.

Lösungen: Krystallisation gemischter 2; Feststellung ihrer Formein EUP Mischungsverhältnisse 82; übersättigte von schwefels. Kupfer 85; Formeln sur Feststellung einer Mischung von bestimmtem Procentgehalt 82 f.; übersättigte, Definition 85 f.; Temperatur der eintretenden Trübung als Erkennungsmittel für Reinheit der Substans 86 f.; von Ammoniumsalzen 87 f.; Beziehungen swischen Reibungs- und Leitungswiderstand 95 f.; Zähigkeit (Viscosität) 96 ff.; sp. W. 123; Molekularwarme 123 f.; Absorption des Lichts durch gefärbte 1655; Erklärung der Erhärtung des Gypses, der Comente und Kitte durch die Bild. übersättigter 1697.

Lösungsmittel: Erstarren derselben 88; Anw. caustischer aur Trennung von Gesteinsbestandtheilen 1871.

Löthrohrreactionen: Unters. (pyrologische Notizen) 1515.

· Lophin: Formel 785; Verh. gegen Jodwasserstoffsäure und amorphen Phosphor, Siedep. 736; Bild. aus Amarinsilber 789.

Lorbeerfett: Vork. freier Fettsäuren 1420.

Lothringen: Unters. von Weinen des Jahres 1881, 1789.

Lüsterüberzug: Herstellung auf Messing 1682 f.

Luft (Atmosphäre) : Zusammendrückbarkeit 73; Verdichtung an Glasflächen 78; Diffusion 102 ff.; Temperaturcoëfficient der Wärmeleitung 116 f.; Verhältniss der beiden sp. W. 137; Absorptionswärme bei Anw. von Holzkohle 141; Entflammungstemperatur mit Wasserstoff 151; elektrische Entladung in erwärmter und feuchter 198; Absorption derselben 243; Verh. gegen Kohlenoxyd und Phosphor 278 bis 276; Menge der Kohlensäure in derselben 1385 f.; Einfluß mäßiger Sauerstoffverarmung der Einathmungsluft auf den Sauerstoffverbrauch der Warmblüter 1480; Wirk. sauerstoffarmer auf den Organismus 1483; Kinfiuls von Petroleumdämpfen auf die Respiration 1486; physiologische Wirk. von Kreosotdämpfen 1487; septische Keime in großen Höhen 1511; Reinhaltung im Gasometer 1519; Methode sum Nachw. der Mikrokosmen 1526; Anal der Luft eines Ozokeritbergwerkes 1529; Best. des Kohlenskuregehaltes an verschiedenen Punkten der Erde 1555; Apparat zur volumetrischen Best. in Kohlensäure 1660; Prüf. für hygienische Zwecke 1724; Best. der Temperatur und des Kohlensäuregehaltes in einem Theater 1750 f.

Luft, verdünnte : Elektricitäteleitung 218.

Luftbäder: Construction 1658.

Luftpumpe: Vereinfachungen für das Experimentiren 78; neue Form der Geifsler'schen 1624.

Luftthermometer: Beschreibung 118; Beschreibung zweier neuen 1654.

Lunge: Darst. eines Kohlehydrates aus der Lunge von Phtisikern 1446 f.

Sorten 1856; stickstoffhaltige Bestandth. der Keimlinge 1896; Darst., Eig. und physiologische Wirk. des Giftstoffes 1404.

Lupinotoxin : Darst. 1857.

Lutidin: wahrscheinliches Vork. im Steinkohlentheer 666; physiologische Wirk. 1488; siehe γ-Aethylpyridin.

β-Lutidin: Verb. mit Aethyljodid 666. β-Lutidin-Platinchlorid: Bild., Zus. 671.

Lutidine: Vork. von zwei isomeren im rohen Chinolin 670 f.; Platinverb. derselben 671.

Lutidinsäure: wahrscheinliche Identität mit Pyridindicarbonsäure vom Schmelzp. 219° 950.

Lutidintricarbonsaure: Darst., Zus., Eig., Verh. bei der Destillation mit Kalk 668.

Macleya cordata: Darst. von Macleyin 1411.

Macleyin: Darst. aus Macleya cordata, Zus., wahrscheinliche Identität mit Protopin 1411.

Magen: relative Absorption der Mittelsalze 1442; Vork. von Milchsäure, Leucin und Tyrosin 1497 f.; Nachw. von Salzsäure im Inhalte 1593.

Magensaft: Wirk, des Pilocarpins auf die Secretion 1488.

Magenschleimhaut: saure Reaction der lebenden 1498.

Magenverdauung: Einflus des Eisenoxydhydrats und der Eisenoxydulsalze auf künstliche 1499.

Magnesia: Wirk. in der Pflanze 1892; Anw. bei der Herstellung von Baryumhyperoxyd aus Baryumearbonat 1695; Bild. bei der Verarbeitung des Kainits 1697; Anw. bei der Bereitung von phosphors. Salzen aus Düngern 1718.

Magnesit: Herstellung von Dünnschliffen 1852.

Magnesium: Atomvolum und Affinität 26; Verbindung mit Schwefel unter Druck 29; Atomgewicht 42 f.; Modulus der Dichte 62; Zähigkeit der Salzlösungen 95; Sublimation im Vacuum 182; Bildungswärme der löslichen Salze 183; ultrarothes

Lupinen: Alkaloldgehalt verschiedener

Emissionsspectrum 244; Gewichtszunahme beim Verbrennen 262 f.; Verh. gegen Chlor 279; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Nachw. von Kalium neben Magnesium 1557; Trennung von den Chloralkalien durch Glühen mit Stärkemehl 1557 f.

Magnesium, platinirtes: Anw. als Reductionsmittel 351.

Magneteisen: Reduction durch Kohlenoxyd 863; Verh. gegen Citronensäure 1825; Anal. 1837 f., 1841 f.; Umwandl. in Rotheisenstein 1918, in Martit 1914; Pseudom. von Talk nach Magneteisen 1915.

Magnetische Apparate, siehe Apparate. Magnetismus: Theorie 225 f; Messung der Inclination, Lichtentwickelung im magnetischen Felde 226; Intensität eines kräftigen magnetischen Feldes, Coërcitivkraft und magnetische Empfänglichkeit, Magnetismus durch Umwickelung von Eisenstäben mit Eisendraht 227; Magnetismus stark gestreckter Stahlcylinder 227 f.; Magnetisirungsfunction des Nickels, Abhängigkeit der Magnetisirungsfunction von der Härte des Stahles, Magnetisirungsfunction des Stahles, magnetische Experimentaluntersuchungen 228; Einfluss der Härte des Stahles auf dessen Magnetisirbarkeit, Haltbarkeit der Magnete 229; Erwärmung (Wärmeproduction) des Eisens bei der Magnetisirung 229 f.; Entmagnetisirung des Eisens 230; Verlängerung der Metalle beim Magnetisiren 230 f.; magnetische Eigenschaft von Platinerzen, Verh. Kalkspathes im homogenen des magnetischen Felde 231.

Magnetit: Bild. aus Eisenoxyd, Verh. gegen Kohlenoxyd 1671.

Magnetkies: Best. des Schwefels 1521 f.; Anal. 1838; Pseudom. von Eisenkies nach Magnetkies 1912.

Mahagony: Zus. des Holses 1896.

Mairogallol: Vergleich mit dem Chlorderivat der Lignose 1898.

Mais: Rolle der Kieselsäure beim Wachsthum 1392, 1716 ff.; Unters. in den verschiedenen Vegetationsperioden 1406 f.; Düngungsversuche mit verschiedenen Düngern 1722 f. Maismehl: Darst. alkaloïdähnlicher Substansen 1355.

Maisstärke: Umwandl. in british Gum, Anw. beim Indigodruck 1788; siehe auch Stärke.

Malachitgrün: Bild. bei Anw. von saurem schwefels. Kalium 471; Darstder m-Sulfosäuren 1804.

Malachitgrünsulfosaure : Bild. bei Anw. von saurem schwefels. Kalium 471.

Maleïnsaure: Aetherificirung 846; Geschwindigkeit des Zerfalls in Anhydrid und Wasser 1082 f.

MaleInsäureanhydrid: Bild. 1082 £

Malinowskit: Anal. 1834.

Malonsäure: Affinitätswirkung gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 22; Verh. beim Erhitzen mit Paraldehyd und Essigsäureanhydrid 961, gegen Crotonsäure 962, gegen Methylal 963.

Malonsäure-Acthyläther: Verh. gegen Acetaldehyd und Essigsäureanhydrid 962; Verh. gegen Chloral 963; Darst. 970; Verh. gegen Trimethylenbromid und Natriumäthylat 1015, 1017.

Malons. Kalium: Verh. gegen Aldehyd 962.

Malons. Natrium: Verh. gegen Aldehyd 962; Einw. auf Benzaldehyd bei Gegenwart von Essigsäureanhydrid oder Eisessig 1117.

Malons. Silber: Verh. gegen Dichloressigsture 968.

Maltose: Unters., spec. Drehungsvermögen 1368; Bild. aus Glucose im Thierkörper 1441; Entstehung während des Backens von Brot 1733.

'Malz: Werthbest., Analyse des Extractes, Best. des Pepsins in pepsinhaltigem, Unters. von Malsextracten 1680; Unters. 1742.

Mandelöt: Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 285.

Mandelsäure: Bild. aus Benzoylcarbinol
587, aus Amidophenylessigsäure im
Organismus 1469.

Mandelsäure (aus Amygdalin): Schmelzp., Lösl., Silbersalz, optisches Verh. 1152.

Mandelsäure (inactive): Spaltung durch Pilse 1152 f., durch Cinchonin 1153. Mandelsäure (Linksmandelsäure): Bild. aus inactiver Mandelsäure 1152 f.; Verh. beim Erhitzen 1154.

Mandelsäure (Rechtsmandelsäure): Bild. aus inactiver Mandelsäure 1152 f.; optisches Verh., Schmelzp., Lösl. 1153; Verh. beim Erhitzen 1154.

Mandelsäure-Aethyläther: Bild. 871; Eig., Siedep. 872.

Mandelsaureamid: Bild. 872.

Mandels. Cinchonin (linksmandels.) : Bild., Eig., optisches Verh. 1158.

Mandels. Cinchonin (rechtsmandels.): Bild., Eig., optisches Verh. 1153.

Mandels. Silber: Zus., Eig. 1152.

Mangan: Atomvolum und Affinität 26; Best. des Atomgewichts durch Silberpermanganat 38; Atomgewicht 40; Modulus der Dichte 62; Zähigkeit der Salzlösungen 95; Unters. der Oxyde 365 bis 367; Const. der Oxyde 866; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Zers. der Lösungen seiner Salze durch den galvanischen Strom 1512 f.; Best. durch Elektrolyse 1513 f.; Nachw. im Zink des Handels, in der Zinkasche und im Galmei durch Elektrolyse 1514; Best. im Cement 1553; zwei neue massanalytische Bestimmungsmethoden 1565 f.; Fällung aus ammoniakalischer Lösung durch einen mit Bromdämpfen beladenen Luftstrom 1566; Modification der Titrirung 1566 f.; Best. neben kleinen Mengen Eisen 1567; volumetrische Best. in Eisen und Stahl 1567 f.; Best. im Eisen 1568; Best. in Eisenerzen, Verh. der kochenden salpeters. Lösungen der Salze gegen chlors. Kalium 1569; Entfernung aus dem Roheisen 1667; Menge im Eisen während des Entphosphorungsprocesses 1668; Best. im Eisen, Stahl und Ferromangan 1673 f.; Vork. in Dolomiten, im Meerwasserabsatz, in französischen Kreiden 1826.

Manganchlorür, Dampfd. 48.

Manganeisenolivin: krystallographische Unters., Anal. 1876.

Mangangranat: Anal. 1880 f.

Manganhyperoxyd (Mangansuperoxyd): natürliche Bild., Bildungswärme

167 f.; Ueberführung in pyrophosphors. Manganoxyd-Natron 369; Verh. bei Weissglühhitze 370; Lösl. in Wasser 397; schnelle volumetrische Best. 1566.

Manganit: Const., Analogon sur Oxalsäure 366; Verh. gegen Salpetersäure 367.

Manganoxyd: Darst., Zers. durch Säuren 366; Verh. der Lösung von pyrophosphors. Manganoxyd-Natrium gegen Schwefelammonium 1520; Einführung für Thonerde in die Glasur des Seger-Porzellans 1710.

Manganoxydhydrat : Verh. gegen schwefligs. Thonerde 372.

Manganoxydul: Verh. der Lösung von pyrophosphors. Manganoxydul - Natrium gegen Schwefelammonium 1520.

Manganoxyduloxyd: Verh. gegen Essigsäure und Schwefelsäure 367; Absorption von Sauerstoff bei 100°, Verh. gegen Salmiaklösung 370.

Manganstahl: Verh. gegen feuchte Luft, Meerwasser und angesäuertes Wasser 1672.

Mangansuperoxyd, siehe Manganhyperoxyd.

Mannit, Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; wahrscheinliches Vork. eines Abkömmlings desselben in einer käuflichen Buttersäure 864 f.; Erklärung der Bild. aus Traubenzucker und Fruchtzucker 1363; Bild. aus den Glucosen 1365; Darst. aus der Ananasfrucht 1404; Vork. in Globularia alypum 1413, in Elaphomyces granulatus 1414, im Hundeharn 1480; Vergährung durch einen Spaltpilz, Producte dieser Gährung 1506; Vork. in der Pernambucananas 1602; Bild. eines Schwefelsäureäthers mit Oelsäure 1792.

Margarin: Verseifungsversuche 1780.

Margarit: Anal. 1836 f.

Marialith: Vork. in den Mineralien der Skapolithreihe 1882 f.

Marialithsilicat: Anal. 1888.

Marmairolith: Unters. 1892.

Martit: Anal. 1838; russische Fundorte 1913; Vork. in Mexico 1918 f.; Anal., Bild. 1914.

Masse: Isomorphismus der Masse 7.

Masseinheit, elektrostatische: Verhältniss zur elektromagnetischen Einheit **190.** 

Massenwirkung: Einfluss auf die Bildungswärmen 164 f.; Unters. 843 ff.

Mastix: Untersch. von Ammoniakgummiharz 1636.

Maticocampher: Zus., Darst., Schmelzp., Krystallf., optisches Verh., Verh. 1000.

Maximalthermometer: Anbringung au Wassertrockenschränken 1658.

Medicinalthermometer: Aenderungen 1654.

Meersaline: Fabrikationsmethode in Giraud (Südfrankreich) 1689.

Meerschaum: Absorption von Schwefeldioxyd 141, von Ammoniak 142, von Methylchlorid 148.

Meerwasser, siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Mehl: Veränderungen beim Aufbewahren 1406; Best. des Klebergehaltes, Vork. von Kupfer 1623; Nachw. von Mutterkorn 1687; Prüf. auf Mutterkorn 1746; siehe Roggenmehl; siehe Weisenmehl.

Mehlstaub: Entzündung in den Staubschächten 1703.

Meionit: Vork. in den Mineralien der Skapolithreihe 1882 f.

Meionitsilicat : Anal. 1883.

Mekonin : Bild. aus Opiansäure 1159, aus Triopianid 1160.

Mekonsäure : Unters. der Derivate 1102 ff.

Melanurensäure : Darst. 483 f.; Eig., Verh. beim Erhitzen 484.

Melanurens. Baryum : Zus., Eig., Zers.

Melaphyr : glasiger, Anal., Verh. gegen Kaliumcarbonat 1933 f.

Melasse, siehe Rohzuckermelasse; siehe Zucker.

Melassen: Ausscheidung von Zuckerstrontian aus denselben 1735; Methoden der Zuckergewg. 1735 f.; Entzuckerungsverfahren 1736.

Melilithbasalt: Fundorte 1981.

Melinoïntrisulfosaure : Zus. 966, Darst. 966 f.; Eig., Salze, Verh. gegen Zinkstaub 967.

Melinoïntrisulfosaures Calcium : Zus.

Melino'intrisulfosaures Kalium: Zus., Eig. 967.

Melle : Anal. des Wassers der Bookquelle 1944 £

Mellit: thermoëlektrische Eig. 198.

Mellithsäure : Bild. aus Graphitelektroden bei der Elektrolyse von wässerigem Ammoniak 224; Aetherificirung mit Isobutylalkohol 850.

Mellogen: Bild. bei der Elektrolyse 221; Bild. einer ähnlichen Substanz aus Kohlenelektroden bei der Elektrolyse von wässerigem Ammoniak, Anal., Bild. aus Retorten- und Holzkohle 224.

Melonensaft: Vork. eines Zuckers in demselben, Darst. von Alkohol 1748. Mennige: Gewg. aus Bleirauch 1678;

Bestandth. rothgefärbter Seifen 1761. Mensch: Wärmeproduction und Arbeitsleistung 1429; Unters. der Schilddrüse 1491.

Menschenharn, siehe Harn.

Menthol: physiologische Wirk., Umwandl. im Organismus 1487.

Mentholglycuronsaure: Bild. im Thier-Verh. gegen körper, verdunte Schwefelsäure 1487.

Menthylchlorid, Identität mit Chlorwasserstoffsäure-Menthen 597.

Mercaptane: elektrooptisches Verh. 197. Mesembrianthemum crystallinum: Anal. 1415; siehe Eisfeige.

Mesiten : Bezeichnung des Kadicals

 $C_8H_9$  1071.

Mesitenlacton: Zus., Darst., Kig., Schmelzp., Siedep., Verh. gegen Brom 1074; Umwandl. in Oxymesitencarbonsäure 1074 f.

Mesitenlactoncarbonsaure (Isodehydracetsäure): Bild. 1071; Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Kalk 1072; Salze 1072 £; Verh. gegen Bromwasser, beim Erhitzen mit Schwefelsäure 1074.

Mesitenlactoncarbonsaure - Aethylather (Isodehydracetsäure - Aethyläther) : Bild. 1071 f.; Zus., Darst., Eig. Verh. gegen Brem, gegen Ammonisk 1075, gegen Kali 1077,

Mesitenlactoncarbons, Ammonium Zus., Eig. 1072.

Mesitenlacton carbons. Baryum: Zus. Eig. 1075.

Mesitenlacton carbons. Kalium: Darst., Zus., Eig. 1072.

Mesitenlactoncarbons. Kupfer: Zus. Darst, Eig. 1078.

Mesitenlactoncarbons. Magnesium: Zus., Eig. 1078.

Mesitenlactoncarbons. Natrium : Darst., Zus., Eig. 1072.

Mesitenlactoncarbons. Silber, saures: Darst., Zus., Eig. sweier Verbb. 1073.

Mesitylaldehyd: wahrscheinliche Bild. 539.

Mesitylalkohol: wahrscheinliche Bild. 540.

Mesitylbromid: Zus., Eig., Schmelsp., Siedep. 539.

Mesityldibromid : Darst., Eig., Schmelsp., Zus. 538; Schmelsp., Verb., Krystallf. 595.

Mesityldichlorid: Darst., Zns., Eig., Schmelsp. 588; Verh. gegen kohlens. Biei und Wasser 541.

Mesitylen: Molekularvolum 68; Einw. auf Metalllösungen 836; Darst. 587 f.; Unters. der Derivate 588 bis 542; Verh. gegen Brom 872 f., gegen Chromoxychlorid 966; Vork. im galizischen Petroleum 1760.

Mesitylenalkohol: Bild. 538.

Mesitylenglycerin: Darst. 872 f.; Eig., Verh. gegen Brom- und Chlorwasserstoffsäure, gegen Eisessig, Eig. des Brombydrins und des Chlorbydrins 873.

Mesitylenglycol: Darst., sp. G., Siedep. 541; Eig., Lösl. 541 f.

Mesitylenglycol-Diacetat, siehe Essigsure-Mesitylenglycol.

Mesitylensaure: Darst. 538 f.; Schmelzp., Eig. 589.

Mesitylensäurealdehyd: wahrscheinliche Bild. 539; Darst., Eig. 966.

Mesitylentribromhydrin: Darst., Eig.; isomeres: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in ein Glycol 873.

Mesitylentrichlorhydrin: Darst., Eig. 873.

Mesitylmonobromid: Darst. 594 f.; Siedep., Schmelsp., Eig., Verh., Krystallf. 595.

Mesitylmonochlorid: Darst., Zus., Eig., Siedep. 588.

Mesityloxim: Darst., Zus., Eig. 629.

Mesityloxyd: Verh. gegen Hydroxylamin 629; Verh. des aus Aceton durch Kalk gewonnenen gegen saures schwefligs. Natrium 978.

Mesitylsulfid: Bild., Zus. 979.

Mesityltribromid ; Darst., Schmelsp., Eig, Verh. beim Erhitzen mit Wasser 594; Krystallf. 595.

Mesosiderit : Bestandth. als Meteorit 1951.

Mesoxalsaure: Verh. gegen Harnstoff 497, gegen Hydroxylamin 1054.

Mesoxalsäureäther : Verh. gegen Harnstoff 498.

Mesoxalyldiureïd : versuchte Darst.

Messing: Herstellung von Lüsterüberzügen 1682 f.; Verh. gegen Bier, Milchsäure und Essigsäure 1744 f.

Metagoldsäure: Bezeichnung für Goldtrioxydhydrat 431.

Metalbumin: Unters., Bestandth. 1382.

Metaldehyd: Verb. gegen Hydroxylamin 972.

Metallahfälle: Wiedergewg. von Zinn aus denselben 1665.

Metalldestillation: im Vacuum, mittelst der Quecksilberluftpumpe 132.

Metalle: Verwendung der Sulfate derselben zur Bestimmung des Atomgewichts 43 f.: Volumänderung beim Schmelzen 50 f.; Dichte flüssiger 51; Berechnung der Module der Dichte 61 f.; Absorptions- und Emissionspectra der Dampfe 243 f.; ultrarothe Emissionsspectra der Dämpfe 244; Umkehrung der Spectrallinien 247 f.; Intensität des von Metalloberflächen reflectirten Lichtes 255; Demonstration als schlechte Absorbenten für Wärmestrahlen 264 f.; Einw. auf Salpetersäure 308 f.; Kinw. reducirend wirkender Gase auf Metalllösungen 336 f.; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484 f.; elektrolytische Abscheid. als Superoxyde 1512 f.; Lösl. einiger in den Natriumoder Ammoniumsulfosalsen des Molybdäns, Wolframs, Vanadins, Arsons, Antimons und Zinns 1577; Zeiten bis zum Eintritt des vollkommenen Schmelzens im elektrischen Schmelzofen 1668; Reinigung 1681; Einw. auf Oele 1768.

Metalle, Edelmetalle: Sauerstofferreger 267.

Metalle, magnetische: Verlängerung beim Magnetisiren 230 f.

Metalllegirungen: Darst. und Anw. 1680 f.; siehe Legirungen. Metalloïde: Beziehung zwischen Dichte und Verwandtschaft 27.

Metalloxyde: Verh. gegen Phosphorsals 318 f.

Metallsalze: giftige Wirk. 1484.

Metallstaub: Vork. im Schiefspulver 1704.

Metallurgie : des Nickels 1675.

Metanitrile: Geschichte 478.

Metaphosphorsäure: Anw. als Trockenmittel 132; Anw. 319 bis 323; Einw. auf Thonerde bei Gegenwart von Silberorthophosphat 323.

Metaphosphors. Salze: Bild., Zus. 820 f.

Metaphosphors. Aluminium: Zus., Krystallf, optisches Verh. 320; Veränderung der optischen Eig. 321; Verh. zu Silberphosphat 323.

Metaphosphors. Chromoxyd : Zus., Krystallf., optisches Verh. 320.

Metaphosphors. Eisenoxyd: Zus., Krystallf., optisches Verh. 320.

Metaphosphors. Kobalt: Darst., Krystallisation 321.

Metaphosphors. Natrium: Formel 83.

Metaphosphors. Nickel: Darst., Krystallisation 321.

Metaphosphors. Uranoxyd: Zus., Krystallf., optisches Verh. 320 f.

Meta-Pyrophosphors. Aluminium Darst., Zus., Krystallf. 323.

Metasantonin: spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 256.

Metasantonsäure : spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 257.

Metaschwefels. Kalium : Elementbildungswärme 175.

Metaschwefligs. Kalium (Kaliummetasulfit): thermische Unters. 172, 175; Bild., Darst. 173 f.; Lösungswärme, Bildungswärme 174; Verh. beim Erhitzen 174 f.; Elementbildungswärme 175.

Metaweinsäure: Bild. 1084.

Metawolframs. Salze: Unters. 380 bis 382; Bild. aus den sauren wolframs. Salzen 382.

Meteoreisen: Bestandth. zur Classification der Meteoriten 1951.

Meteoriten: Classification 1950 f.; Vork. der Mineralaggregate, Structur, Entstehung (speciall der Chondrite), Pseudometeorit 1951; kosmischer Staub, Meteoritenfall zu Mocs (Siebenbürgen), zu Alfianello (Brescia) 1952 f.; Meteorit von St. Caprais de Quinsae (Gironde), von Pawlowka (Russland), kohliger Meteorit von Nogoga (Argentinien) 1954.

Methāmoglobin: Bild. aus Oxyhāmoglobin durch activen Sauerstoff und Ozon 269; Unters. des Sauerstoffgehaltes 1453 f.; photometrische Constanten, Verh. bei der Fäulnifs 1454.

Methan (Sumpfgas): Diffusion 102 ff.; Verhältnis der beiden sp. W. 137; Entstammungstemperatur mit Sauerstoff 151; Darst. der Homologen 500; Kohlenwasserstoffe der Sumpfgasreihe: Unters., Derivate 521 bis 524; Siedep., sp. G. und Molekulargewicht der bekannten Derivate 582; Bild. bei der Cellulosegährung 1501 f.; Verh. gegen Palladiumchlorür 1555; siehe auch Sumpfgas.

Methenyldianthraminamidin : Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Schwefel-

saure 751.

Methenyldiphenyldiamin, siehe Diphenylformamidin.

Methoxychinaldine: Darst., Farbstoffbild. 1808.

β-Methoxy-o-phtalsäure: Darst., Zus. 1150; Eig. 1150 f.; Schmelsp., Verh. beim Schmelsen mit Kali 1151.

β-Methoxy-o-phtalsäureanhydrid: Bild., Zus., Schmelzp. 1151.

Methoxy-p-toluolsulfosaure: Bild. 1152. Methoxytoluylsaure: Zus., Darst., Eig.,

Schmelsp., Calciumsals, Verh. gegen übermangans. Kalium 1150.

Methylacetal: Darst. eines Isomeren 852.

Methylacetessigsäure - Aethyläther: :
Verh. gegen Phenole 1065, 1068;
Verh. gegen Salpetersäure 1079.

Methylacetyl-Resorcin : Siedep., Eig. 471.

Methylacridin: Darst., Zus. 678, 683; Hydroverb., Oxydation mit übermangans. Kalium 679; Bild. 683.

Methylacridinoctohydrür: Bild. 684.

Methyläther: Verhältniss der sp. W. 188.

α-Methyl-β-Athoxycrotonsaure: Darst. 1057 f.; Zus., Schmelsp. 1058.

Methylathylacetal: Darst., Siedep., sp. G. 468.

Methyläthylacetal: Verh. gegen Chlorphosphor 469.

Methyläthylacetoximsäure : Darst., Zus., Eig. 976.

Methyläthylacrolein (Propylidenpropylaldehyd): Verh. beim Erhitzen mit Ammoniak 950; Bild., Zus., Eig., Siedep. 958; Verh. gegen Eisenfeile und Essigsäure 959; Verh. bei der Oxydation 960.

α-Methyl-β-äthylacrylsäure (Homotiglinsäure): Bild., Zus., Eig., Siedep., Krystallf., sp. G., Salze, Verh. bei der Reduction 960.

 $\alpha$ -Methyl -  $\beta$  - athylacryls. Calcium Zus., Eig. 960.

 $\alpha$ -Methyl- $\beta$ -äthylacryls. Silber : Zus., Eig. 960.

Methyläthylen: Umwandl. in Methyläthyläthylenoxyd 848.

Methyläthylenoxyd: Darst. 847 f.; Siedep., Verh. gegen Wasser 848.

Methyläthylamidoessigsäure: Krystallf. 1089.

Methyläthylamidoeseigs. Kupfer: Krystallf. 1090.

Methyläthylglyoxalin: Zus., Identität mit Oxaläthylin 648.

Methyläthylketon: Siedep., sp. G., Verh. gegen Natrium 980; Bestandth. des Holzgeistes 1774.

Methyläthyloxyd : kritische Temperatur 184.

Methyläthylpinakon: Bild., Zus., Eig., Schmelzp., Siedep. 980.

Methyläthylpropylmethan: Darst., sp. G., Siedep., optisches Verb. 502; spec. Drehungsvermögen 508.

Methylal (Formal): kritische Temperatur 186; Verhältniss der beiden sp. W. 138; Einw. auf Malonsäure bei Gegenwart von Eisessig und Schwefelsäure 963.

Methylaldehyd: Bestimmungsmethoden 1602 f.

Methylalkohol: Molekularvolum 64; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; kritische Temperatur 134; Geschwindigkeit der Nitrification 853; Einw. auf chlorwasserstoffs. Piperidin 1332; Vork. in den Producten der trockenen Destillation des Colophoniums 1426; Bestandth. des Holzgeistes 1774. α-Methylamidocaprocyamidin: Darst., Zus., Eig. 485.

α-Methylamidocapronsaure : Verh. gegen Cyanamid 485; Unters. 1094.

Methylamin: Verh. gegen Dicyandiamid und Kupfersulfat 487; Verh. gegen Brom 621.

Methylamin-Goldchlorid: Krystallf. 618.

Methylamin-Kupferchlorid: Krystallf. 618.

Methylamin-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 618.

Methylaminsalze: Verh. gegen Basen 25.

Methylamyl, inactives (Methyldiathylmethan): Bild. 501; Darst., Eig., sp. G., Siedep. 981.

Methylanilidocarbamidophenol: Darst., Zus., Eig. 909.

Methylanilin: Verh. gegen Essigsäure und Chlorzink 682.

Methylanthracen: Vork. im (amerikanischen) Rohanthracen 1008.

Methylanthrachinon: Zus. 1008; Eig. 1008 f.; Schmelzp., Verh. gegen salpeters. Kalium und Schwefelsäure 1009.

Methylarbutin: Bestandtheil des käuflichen Arbutins, Darst. aus demselben 1367; Synthese 1868.

Methylarsindisulfid : Bild., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen 462.

Methylarsins. Calcium: Zus., Bild., Eig. 462.

Methylarsins. Natrium: Bild., Zus., Verh. gegen Schwefelwasserstoff 462.

Methylbenzylacetoximsäure : Darst., Zus., Schmelzp., Eig. 976.

Methylbenzylanilin: Siedep. 702.

Methylbiguanid: Darst., Zus., Eig. 487. Methylbiguanidkupfer: Zus., Darst., Eig. 487.

Methylbutyläthylen, siehe Heptylen. Methyl-β-butylcarbinjodür: Bild., Verh. gegen Zink bei Gegenwart von Essigsäure, Wasser und Alkohol 981.

Methyl- $\beta$ -butylcarbinol : Darst., Eig., Siedep. 980.

Methyl-β-butylketon: Darst., Eig., Siedep., sp. G. 980; Verh. der ätherischen Lösung gegen Wasser und Natrium 980 f.

Methyl-β-butylpinakoline: Bild. 981. Methyl-β-butylpinakon: Darst. 980 f.; Zus., Eig., Siedep., Verh. beim Kochen mit Schwefelsäure 981. Methylcaffurezure : Bild. aus Allecaffeïn, Schmelsp. 1886.

m - Methylchinaldin : Darst., Zus., Schmelsp., Siedep., Rig., Salze 1824.

o-Methylchinaldin: Darst., Zus., Siedep. 1324.

p-Methylchinaldin : Zus. 1308; Darst., Schmelzp., Siedep., Salze 1309, 1824; Krystallf. 1824.

Methylchinolin: Darst., Eig., Siedep., Zus. Platinsalz 690; Identität mit dem Chinaldin Döbner's 691; Bild. aus Bromwasserstoffsäure-Aniluvitoninsäure 1219; Zus., Darst., Eig. 1223; Bild., Farbstoffbild. 1809.

α-Methylchinolin, siehe Chinaldin.

Methylchinoline: Condensationsproducte mit Phtalsaureanhydrld 1808 f.

 $\alpha$ -Methylchinolin -  $\beta$ - carbonsaure-Aethyläther : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Chloroplatinat, Umwandl. in  $\alpha$ -Lepidincarbonsaure 1310.

Methylchinelinmethyljodid (Lepidinmethyljodid): Eig., Schmelzp. 1818.

p-Methylchinophtalon: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1308.

e-Methyl-β-chlorerotonsaure, Zus. 1057; Verh. gegen Natriumathylat 1057 f.

Methylchlorid (Methylchlorür): Verhältnis der sp. W. 137; Absorptionswärme bei Anw. von Meerschaum, von Holzkohle 142 f., bei Anw. von Kautschuk 145; Anw. des stüssigen zur Methylirung der Phenole 924 f.; Anw. zur Extraction der Parsüms aus Pflanzen 1762.

Methylchloroform: Verhältniss der beiden sp. W. 138.

Methylcodeïn, siehe Methylmorphimethin.

β-Methylcodeïnmethylchlorid : Zus. 1846.

a-Methylcode inmethylchlorid - Platinchlorid : Zus., Eig. 1346.

α-Methyloedeïnmethyljodid : Zus., Eig. 1846.

β-Methylcodeïnmethyljodid : Darst., Eig. 1846.

β-Methylcumarin : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1068.

m-\$\text{\$\text{Mothylcumarin}\$ (des Tolucis): Zus., Desst., Eig. 1068.

e-Methylcumarsaure (Methylcumarinsaure): Const. 1121 (Anm.). β-Methyloumarskure : Const. 1121 (Anm.).

Methylcumasonsäure: Zus., Darst. 1208; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Natriumamalgam, Const. 1209.

Methyldiathylcarbinol: Darst., Siedep. 981.

Methyldikthylmethan, siehe Methylamyl, inactives.

Methyldinaphtylamin: Verh. gegen Diasonaphtalinsulfosäure, gegen p-Diasobensolmonosulfosäure 776.

Methyldiphenylamin: Verh. gegen Diazodinitrophenol, gegen Diazonaphtalinsulfosäure, gegen p-Diazobenzolmonosulfosäure 776, gegen Zinkäthyl 1296.

Methyldiphenylaminasylin: Darst., Zus., Elg., Schmelsp. 761.

Methyldiphenylphtalid: Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen alkoholisches Natron 563; Bild. 564.

Methyldixylidin: Verh. gegen Diesenaphtalinsulfosäure, gegen p-Diesebensolmonesulfosäure 776.

Methylenblau: Bild. mittelst Schwefelwasserstoff 1535; Verh. gegen Oxydationsmittel (Chlorkalk) 1782 f.; Unters., Verh. 1818 f.; Bild. am Tetramethyldiamidodiphenylamin, ans Nitrosodimethylanilin, Reduction 1820; Bild. aus Dimethylanilingrän, Unters. über die Const., Präf. 1821.

Methylenbromür (Dibrommethan):
Darst. 581, Siedep., sp. G., Eig.,
Ausdehnungscoöfficient, Dampél.,
Verh. gegen Phenolkalium, gegen
Antimonpentachlorid 582.

Methylenchlorid (Methylenchlorir): Verhältnis der beiden sp. W. 127; Bild. 582.

Methylendiäthyläther: Darst., Eig., Siedep., sp. G. 852.

Methylendiphenylenoxyd-Phosphorsäure: Bild., Zus., Eig., Schwelsp., Verh. gegen Salpetersäure 986.

Methylandiphenylanoxyd-phosphors. Ammonium: Zus., Eig. 986.

Methylendiphenyloxyd: Bild., Verk. gegen Phosphoroxychlerid und Phosphoropentachlorid 986.

Methylenitan: vermuthliehe Bild. bei der Elektrolyse des Glycerins 224 f.; Bild. aus Oxymethylen, Zus., Eig. 948; Verh. beim Kochen mit Sauren 949.

Methylenjodid: Einw. auf p-Dimethyltolylphosphin 1307, auf Chinolin 1311.

Methylenweiß: Darst., Eig., Acetylverb. 1819; Darst., Eig. 1820; siehe Leukomethylenblau.

Methyleosinkalium: Absorptions- und Fluorescensspectrum 250.

α-Methylglutarsäure: Bild. aus Saccharon 1368.

β-Methylglutarsäure, sieheAethylidendiessigsäure.

Methylglyoxalin-Aethyljodid: Eig. 647.

Methylhexylketon: Molekularvolum 64.

Methylhydanto'in: Darst. aus frischem Fleisch 1358.

Methylhydrochinaldin: Zus., Siedep., Verh. beim Erwärmen mit Benzotrichlorid und Chlorzink 1324.

Methylbydro-o-methylchinolin: Zus., Siedep. 1824.

Methylhydrophenylacridin: Bild. 682. Methylhydroxylamin: Bild. 972.

p-Methylimesatin: Darst., Zus., Eig. 1084.

Methylindigo: Darst., Eig. 1818.

m-Methylindigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253.

Methylindol: Identität mit Skatol 822. p-Methylindophenin: Darst., Eig. 1035.

Methylisatin: Verh. gegen Natronlauge 827.

p-Methylisatin: Bild. 1038; Eig. 1034 f.; Schmelzp., Verh. gegen p-Toluidin, gegen Anilin, m-Bromtoluidin, o-Toluidin, Hydroxylamin 1035.

p-Methylisatin-m-brom-p-tolylimid, siehe m-Monobrom-p-tolyl-p-methylimesatin.

p-Methylisetinphenylimid, siehe Phenylp-Methylimesatin.

p-Methylisatin-o-tolylimid, siehe o-Tolyl-p-methylimesatin.

p-Methylisatin-p-tolylimid, siehe p-Tolyl-p-methylisatin.

Methylisoamylacetal: Siedep. 469.

Mothylisobutylacetal: Siedep. 469.

Methylisobutylanilin: Siedep. 702.

m-Methylisopropylbenzol: Bild. aus Campher 997.

Methylisopropylketon: Verh. gegen Hydroxylamin, Identität mit dem Amylenoxyd Niederist's 682; Darst. aus Isoamylenglycol 847.

Methyljodid: Einw. auf Zinnoxydulnatron, auf arsenigs. Natrium 462.

Methylketol: Bild. neben Skatol 821. m-Methyl-o-mononitrobenzaldehyd:

Darst., Eig. 1817; Umwandl. in Methylindigo 1818.

Methylmorphimethin (β-Methylmorphin, Dimethylmorphinäther, Methylcodeïn): Bild., Salze 1345.

β-Methylmorphin, siehe Methylmorphimethin.

α-Methylnaphtalin: Unters. 574.

β-Methylnaphtalin: Unters. 574.

Methylnaphtol: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776.

p-Methylnitrosooxindol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1035.

Methylnoropiansäure: Darst., Zus., Verh. beim Erhitzen 974; Darst. 1158 f.; Eig., Schmelzp., Verh. gegen chlors. Kalium und Salzsäure, gegen salpetrige Säure 1159.

Methylnoropians. Kalium: Zus., Eig.,

Verh. beim Erhitzen 974.

Methylorange: Empfindlichkeit als Indicator, Anw. bei Titrirung von Aetznatron und Aetzkali bei Gegenwart von etwas Carbonat 1515; Anw. zur Best. von kohlens. Alkalien und Schwefelnatrium 1516; Empfindlichkeit als Indicator, Anwendung zusammen mit Phenolphtalein als Indicator 1518; Anw. als Indicator bei der Titrirung von schwefliger Säure 1536, zur Nachw. von freier Schwefelsäure neben schwefels. Thonerde 1559.

Methyloxybenzophenon, siehe Salicylorcinäther.

Methyloxyd: kritische Temperatur 184. Methylpentylketon: Darst. 520.

o-Methylphenolsulfochlorid: Darst. aus o-Anisolsulfosäure, Zus., Schmelsp., Verh. bei der Reduction 888.

Methylphenylacridiniumchlorid: Eig., Platinsalz 681.

Methylphenylacridiniumhydroxyd:
Bild., Zus., Eig., Verh. 681; Bild.
aus Methylhydrophenylacridin, Verh.
des Chlorhydrats gegen Zink und
Salzsäure 682.

Methylphenylacridiniumjodid: Bild. 680; Eig. 680 f. Methylphenylamidoazotribrombensol: Bild. 772; Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 774.

Methylphenylanthracen: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. 565.

Mothylphenylanthranol: Darst., Eig., Zus., Schmelzp. 564.

Methylphenylformamid: Bild., Siedep. 480.

Methylphenylhydrazinbrenztraubensäure: Darst, Eig., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Wasser, mit Salzsäure 806.

Methylphenylnitrosamin: Const. 623.

Methylphenyloxyanthranol: Darst., Eig., Zus., Schmelsp. 564; Verh. gegen Zinkstaub 564 f.

Methylpikramid, siehe Trinitromonomethylanilin.

Methylpiperidin: wahrscheinliche Bild. 1107.

Methylpiperylazoniumhydroxyd: Bild., Verh. bei der Destillation 813.

Methylpiperylazoniumjodid: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen, gegen Silberoxyd 813.

Methylpropylacetal: Bild., Siedep. 469.

Methylpropylacetaldehyd (Capronaldehyd): Bild., Siedep., Verh. bei der Oxydation 959.

Methylpropylacetoximskure; Darst., Zus., Schmelzp., Eig. 976.

Methylpropyläthylenoxyd : Darst, Siedep., Verh. gegen Wasser \$48; siehe Hexylenoxyd aus Mannit.

Methylpropylanilin : Siedep. 702.

Methylpropylcarbincarbinol (Hexylalkohol): Bild., Siedep., sp. G., Acetat und Bromür desselben 959.

Methylpropylcarbinol: Siedep. 861; Darst. 861 f.

Methylpropylessigsäure: Bild., Calciumsalz 959; Bild aus Saccharin 1864.

Methylpropylketon: Bild. 959.

Methylpyridine: Condensationsproducte mit Phtalsäureanhydrid 1308 f.

Methylresocyanin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 939.

Methylresorcin: Verh, gegen Diazodinitrophenol, gegen p-Diazobensolmonosulfosäure 776.

Methylschwefelsäure: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylscotat;

Lösl. für Calciumoxalat 21; Darst. 1237; Salze 1237 f.

Methylschwefels. Beryllium: Zus., Eig. 1238.

Methylschwefels. Blei : Zua., Eig. 1236.

Methylschwefels. Cadmium: Zus., Eig. 1238.

Methylschwefels. Didym: Zus., Eig. 1238.

Methylschwefels. Eisenoxydul: Zus., Eig. 1238.

Methylschwefels. Erbium: Zus., Eig. 1238.

Methylschwefels. Kobalt: Zus., Big.

Methylschwefels. Kupfer: Zus., Rig. 1288

Methylschwefels. Magnesiam: Zus., Eig. 1238.

Methylschwefels. Mangan ; Zus., Eig., 1238.

Methylschwefels. Natrium: Zus., Eig. 1287.

Methylschwefels. Nickel: Zns., Eig. 1238.

Methylschwefels. Strontium: Zus., Eig. 1237.

Methylschwefels. Yttrium: Zus., Eig. 1238.

Methylschwefels. Zink: Zus., Eig. 1238. Methylsulfonsäurechlorid: Darst, Siedep., Zus., Eig., Verh. gegen Wasser 1237.

Methylsulfosaure: Salse 1236; Verh. ihrer Salse 1237.

Methylsulfos. Ammenium: Rig. 1236.

Methylsulfos. Calcium: Eig., Lösl. 1237. Methylsulfos. Lithium: Zus., Darst, Eig. 1236.

Methylsulfos. Magnesium: Zus., Eig. 1237.

Methylsulfos. Strontium: Zus., Eig., Lösl. 1236.

Methyltetrahydrosthylpyridin: wahrscheinliche Identität mit Hydrotropidin 1889.

Methyltetrahydrochinolin: Zus., Eig., Darst. 1321; Wirk. des sauren schwefels. Salzes auf den Organismus 1322.

Methylthiodiphenylamin: Deest., Mig., Ueberführung in ein Sulfon 1820. Methylthiophen: Unters. 851.

Methylthymo-p-scrylsäure: Durst, Zus., Eig., Schmelzp. 986.

Methyl-p-thymotinaldehyd: Zus., Darst., Eig., Siedep. 934; Verh. gegen Essigsäureanhydrid und essigs. Natrium 936.

Methyl-p-thymotinaldehyd-Anilid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 934.

Methyl-p-thymotinsaure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 935.

Methyl-p-toluidin, secundares: Darst., Siedep., Verh. gegen Essigsaure-anhydrid 693.

Methyltriäthylammonium-Goldchlorid: Krystallf. 620.

Methyltriäthylammonium - Kupferchlorid: Krystallf. 620.

Methyltriäthylammonium-Platinchlorid: Krystallf. 620.

Methyltriäthylammonium - Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 620.

Methyltriphenylcarbinol-m-carbonsäure: Darst., Eig., Schmelsp., Acetylverb. 566.

Methyltriphenylcarbinol-m-carbons. Baryum: Eig. 566.

Methyltriphenylcarbinol-m-carbons. Calcium: Eig. 566.

Methyltriphenylcarbinol-o-carbons. Natrium: Darst., Eig., Verh. gegen Zinkstaub 568.

Methyltriphenylcarbinol-m-carbons. Silber: Eig. 566.

Methyltriphenylmethan: Darst., Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. gegen Brom, Schwefelsäure, Salpetersäure (Nitroderivate) 565; Verh. bei der Oxydation 565 f.

Methyltriphenylmethancarbonsäure: Darst., Eig., Schmelzp. 568; Const. 566.

Methyltriphenylmethancarbons. Baryum: Zus., Eig. 563; Destillation mit Baryumhydrat 565.

Methyltriphenylmethancarbons. Calcium: Eig. 564.

Methyltriphenylmethancarbons. Kupfer: Eig. 564.

Methyltriphenylmethancarbons. Magnesium: Eig. 564.

Methyltriphenylmethancarbons. Natrium: Darst., Eig. 568.

Methyltriphenylmethancarbons. Silber: Eig. 563 f.

:

Methyltriphenylmethansulfosäuren Bild. 565. α-Methyltropin: Verh. bei der Destillation 1338 f.

Methylumbelliferon: Umwandl. in  $\alpha$ Dimethylumbellsäure 931.

β-Methylumbelliferon: Darst. 1065 f.;
Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen
Kalilauge, beim Schmelzen mit
Kalihydrat, gegen Essigsäureanhydrid,
gegen Benzoylchlorid 1066.

β-Methylumbelliferon-Methyläther : Zus., Daret., Eig., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Kalilauge 1067.

β-Methylumbell-p-methyläthersäure: :
Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Zers.,
Umwandl.in Dimethyl-β-resorcylsäure
1067.

α-Methylvalerolacton: Bild. aus Saccharin 1864.

Methylviolett: Verh. gegen Salzsäure 1593 f.; Verh. gegen Salzsäure bei Gegenwart von Pepton 1594; Unters. der Farbbase 1802, der Leukobase, Zus., Verh. 1803.

Methylzinnsäuren: Bild. 462.

Miargyrit: krystallographische Unters. 1834.

Micarell: Veränderungsproduct der Skapolithmineralien 1888.

Mikroben: giftige Wirk. der Metalle 1484 f.

Mikroklin: Anal. 1898.

Mikrolith: krystallographische Unters. 1905 f.; qualitative Anal. 1906.

Mikrokosmen: Methode zum Nachweis in Boden, Luft und Wasser 1526.

Mikrometerschraube: Feststellung der Fehler 1654.

Mikroorganismen: mikroskopische Unters. des Wassers auf Mikroorganismen 1526.

Mikroorganismus: Vork. in der Ackererde, Aehnlichkeit mit dem Bacillus amylobacter, reducirende Wirk., Einw. auf Zuckerlösung 1713.

Mikroskop: Anw. bei chemischen Reactionen und technischen Untersuchungen 1519; Beleuchtung durch elektrisches Licht 1654.

Miskrokopie: Unters. von Trinkwasser 1527.

Mikrothermometer: Beschreibung 113.

Milch: Verdauungszeit 1433; Unters. der Fette 1437; Physiologie der Milchbild. 1468 £; Verdichtungsprocess

1459 f.; Unters. der Milchsecretion 1460 f.; Unters. auf stickstoffhaltige Körper (Harnstoff, Lecithin, Hypoxanthin), Vork. von Cholesterin in der Kuhmilch 1461; Best. der Trockensubstanz 1461 f.; Analysen von Frauenmilch und Kuhmilch 1462; Unters. von Frauenmilch und Kuhmilch 1462 bis 1465; Trennung der Eiweißubstanzen von Casein 1463; Anal. 1465; Best. der Phosphorsäureverbb. in der Milch 1465 f.; Galactozymase aus Frauenmilch, Unters. der sogenannten blauen Milch 1466; Verh. gegen Labferment 1509; Gerinnung durch das Ferment aus Withania coagulans 1510; Best. des Fettgehaltes 1632; quantitative Anal. der Muttermilch: Best. des Caseïns 1642, des Albumins und des "Eiweissrestes", Prüf. auf Brunnenwasser in der Milch 1643; Anal zu gerichtlichen Zwecken, Anal. saurer Milch 1643 f.; Grenzzahlen in der Milchanalyse 1644; volumetrische Methode zur Best. des Fettgehaltes 1644 f.; Feser's Lactoskop, sp. G. der Milch, Stickstoffgehalt, Vork. von Cholesterin, Milchanalysen, Berechnung des Fettgehaltes 1645; Gebrauch bei der Fabrikation von Kunstbutter 1646; Einfluss der Fütterung mit Diffusionsrückständen aus Zuckerfabriken 1717 f.; Abnahme Trockensubstansgehaltes beim Aufbewahren 1726 f.; Versuche über das Sauerwerden und dessen Hintanhaltung, Conservirung durch benzoës. Natrium oder Borsaure, Apparat zur Conservirung durch Erwärmen, Conservirung durch Erhitzen auf 100° unter Luftabschluß 1727; Darst. condensirter, mittlere Zus. der bayrischen Gebirgsmilch, der condensirten Milch, der Cirencester und Vorarlberger Milch 1728; Unters. der Scherff'schen Flaschenmilch 1728 f.; Unters. des Fettes 1732.

Milchsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Affinitätsgröße bei der Einw. auf Acetamid, Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl-und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Einw. auf aromatische Amine 690 bis 692; Verh. gegen Penicillium glaucum 1154; Vork. im Blute nach Vergiftung mit arsens. Natrium 1449; Bild. im Magen 1498; Verh. gegen organische Farbetoffe 1593; Nachw. und quantitative Best. 1605; Einw. auf Messing 1744 f.

Milchsaft: von Rhus vernicifera, Unters. 1769.

Milchzucker: Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Verhältniss des optischen Drehungsvermögens zur Lösl. 255; Vergährung durch einen Spaltpils 1506; Verh. gegen verdünnte Säuren 1620.

Mils: Einfluss auf die Bild. des Trypsins 1498 f.

Mimetesit: thermoëlektrische Eig. 198; optische Unters. 1868; Anal. 1869.

Mineralfarben: Darst. gelber und brauner 1794.

Mineralien: Best. des sp. G. 49; Verh. gegen organische Säuren, gegen Citronensäure 1522; Trennung verschiedener durch den Elektromagneten 1655; Aufschließung durch elektrisch entbundenes Chlor 1677; Verh. gegen Citronensäure 1825; Vork. auf dem Pegmatitgängen von Moß 1924; siehe Gesteine.

Mineralöle: Zns. 1763.

Mineralquellen: der vereinigten Staaten, Unters. 1989 f.

Mineralwasser, siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Minjak-Lagam-Balsam: Eig. 1425 f.; Verh. bei der Destillation, Darst. einer Harssäure aus demselben 1426.

Minussinsk: Unters. der Salze des Sees 1941.

Mischungen: von Wachs und Vaseline, Anw. als Schmiermittel 132; von Aether-Alkohol, von Wasser-Alkohol, kritische Temperaturen 136.

Mischungsverhältnisse: Formeln sur Feststellung 82 f.

Mittelsalze: relative Absorption immenschlischen Magen 1442.

Mixit: neuer Fundort 1870.

Missonit: Stellung in der Skapelithreihe 1883.

Mocs: Meteoritenfall 1952.

Modularworth (Modulus): Definition 60; Berechnung 61 f.

Molekül: Molekülverb. von Chlorammonium und Eisenchlorid 8; Veränderung der Molekularstructur durch
die Wärme 9; Molekularconstanten
11; Verhältniss der Molekularvolumina
sur Volumabnahme sweier Flüssigkeiten bei der Verdampfung 47; Molekularvolum von Salzlösungen 56,
58 f.; Beziehungen der Dichte sur
Molekülsahl 60; Beziehung zwischen
Cohäsionskraft und Löslichkeit 85 f.;
Schwingungen der Gasmoleküle 151;
Erklärung der Atomwanderung 462.

Molekülverbindungen: Unters. von Gemischen 85; Enstehung bei der Lösung von Salzen in Wasser 89 f.

Molekulare Zwischenräume: in Salz-

lösungen 58.

Molekulargewicht: Verhältnis zu den Verdampfungszeiten zweier nicht mischbarer Flüssigkeiten 46 f.; Best. für organische Substanzen aus der Temperaturerniedrigung ihrer Lösungsmittel 84 f.; Beziehungen zur spec. Zähigkeit 95.

Molekularvolum, siehe Molekül.

Molekularwärmen: specifische von Verbindungen, Beziehung zum Moleku-

largewicht 118.

Molybdän: Atomvolum und Affinität 26; elektrolytisches Verh. 222; Schwefelverbindungen, Valenz 375 bis 378; Trennung von Gallium 1573; Lösl. von Kupfer, Eisen, Quecksilber und Cadmium in dem Natrium- oder Ammoniumsulfosalze 1577.

Molybdänblei: färbendes Princip des rothen, krystallographische Unters. 1860.

Molybdänsäure: elektrolytisches Verh. 222; Verb. mit den Trioxyden des Phosphors, Arsens, Antimons und Vanadiums 382; Darst. in salpeters. conc. Lösung 1520; Anw. zur Best. von Phosphorsäure neben Kieselsäure 1542.

Molybdäns. Ammonium: Anw. zur volumetrischen Best. der Phosphorsäure 1542; Anw. zur Best. des Phosphors im Eisen 1674.

Molybdäns. Kupfer: Darst., Eig. 378.

Molybdans. Vanadiumverbindungen: Darst., Zus., Eig. 888.

Monasit: krystallographische Unters. 1862; Anal. 1861 bis 1868.

Monetit: Fundort 1868; krystallographische Unters. 1868 f., Anal. 1864.

Monit: Fundort 1868; Anal. 1864.

Monoacetylamidoazo-p-toluol: Darst., Eig., Schmelzp. 787.

Monoacetylamidopropylbenzol: Eig. 697.

Moneacetyl- $\alpha$ -dinaphtylamin: Eig. 748.

Monoacetyl- $\alpha$ - $\beta$ -dinaphtylamin : Darst., Eig. 748.

Monoacetyl- $\beta$ -dinaphtylamin : Eig. 743.

Monoacetylflavenol: Darst., Eig. 732.

Monoacetylfurfurin: Darst., Eig. 738.

Monoacetyl-o-hydrazinanisol: Zus., Bild., Eig. 802.

Monoacetylhydrophenylacridin: Bild., Eig. 682.

Monoacetyl-m-isocymidid: Darst., Eig., Schmelzp. 712.

Monoacetylmonoathylanilin: Schmelsp., Siedep., Verh. gegen Salpetersäure 703; Siedep. Schmelsp., Krystallf. 708.

Monoacetylmonoathyl-o-toluidin: Siedep. 708.

Monoacetylmonobutylanilin: Siedep 703.

Monoacetylmonopropylanilin: Schmelzp., Siedep. 703.

Monoacetyl-p-oxybenzoyl-p-oxybenzoësăure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1140; Salse 1141.

Monoacetylpicamar: Krystalif. 947.

Monoacetylpropylanilin: Darst., Eig. 701.

Monoacetyl-zweifach-p-oxybenzoyl-p-oxybenzoësäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1141.

Monoāthylāsculetin: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 928.

Monoāthyl-o-amidozimmtsāure: Darst., Schmelsp., Eig. 807.

Monoāthylamin: Bild. aus α-Dinitromonoāthylanilin, Einw. auf eine heiße alkoholische Lösung von α-Dinitromonobrombenzol 705; Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid 1283, gegen Zinkāthyl 1296.

Monoäthylanhydrobensdiamidobensol: Darst., Eig., Zus., Schmelsp., Verh. 726.

Monoathylanilin: Verh. gegen Salpetersaure 704.

Monoäthyldiphenylamin: Verh. gegen Stickoxyd 761. Monoāthylsulfeaminsaure: Darst., Zus., Eig., Salze 1284.

Monoathylsulfoamins. Baryum: Darst., Zus., Eig., Lösl. 1284.

Monoāthylsulfoamins. Calcium: Zus., Eig., Verh. gegen salpetrige Säure 1234.

Monoathyl-o-toluidin: Siedep. 708.

o-Monoamidoacetophenon: Verh. beim Erhitzen mit Chlorsink 738.

m-Monoamidoanthrachinon: Umwandl. in eine Chinaldinverb. 1805 f.

β-Monoamidoanthrachinonmonosulfosăure: Umwandl. in eine Chinaldinverb. 1806.

Monoamidoazobenzol : Darst., Eig., Schmelsp. 788.

α-Monoamidoazobenzol-p-monosulfosaure: Darst., Zus., Eig., Lösl. 785; Salze 785 f.

p-Monoamidoazobenzol-p-monosulfosăure: Zus., Darst., Lösl., Eig., Salze 1255; Vergleichung mit der Amidoazobenzol-p-sulfosäure des Echtgelbs 1256.

α-Monoamidoazobenzol-p-monosulfos.

Baryum: Zus., Eig., Krystallf., Lösl.
786.

p-Monoamidoazobenzol-p-monosulfos. Baryum: Zus., Eig., Lösl. 1255.

p-Monoamidoazobenzol-p-monosulfos. Blei: Eig., Lösl. 1255.

p-Monoamidoazobenzol-p-monosulfos. Calcium: Zuz., Eig., Lösl. 1255.

p-Monoamidoazobenzol-p-monosulfos. Kalium: Eig., Verh. gegen Kali 785; Zus., Eig., Krystallf. 1255.

Monoamidoazobenzol-p-monosulfos. Natrium, siehe Anilingelb.

p-Monoamidoazobenzol-p-monosulfos. Strontium: Zus., Eig. 1255.

Monoamidoazonaphtalin: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776.

Monoamidoazo-p-toluol : Darst., Schmelsp., Eig., Reduction, Verh. gegen rauchende Schwefelsäure 787.

Monoamidoazo-p-toluoldisulfosaure: Darst., Eig., Salse 787.

Monoamidoaso-p-toluoldisulfos. Baryum: Zus. 787.

m-Monoamidobenzaldehyd: Darst. im unreinen Zustande 978.

o-Monoamidobenzaldehyd : Einw. auf Substanzen der allgemeinen Formel CH<sub>2</sub>XCOY, auf Ketone 1809 f. p-Monoamidobentaldehyd : Darst., Kig., Schmelzp., Verh. gegen Säuren 973.

m-Monoamidobensaldoxim: Zus., Darst., Schmelsp., Eig. 973.

p-Monoamidobensaldoxim: Zns., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Säuren 973.

m-Monoamidobenzamid: Darst., Verh. gegen Aldehyde (Acet., Butyl., Valeraldehyd, Salicylaldehyd 1134 f., gegen Helicin, gegen Isatin 1186.

m-Monoamidobenzanilid: Darst., Zus., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen mit Anilin, beim Schmelsen mit Phtalsäureanhydrid 1164.

Monoamidobensoësaure : Anhydride derselben 1164; Verh. im Thierkörper 1467.

Monoamidobensol : Linksdrehung des Harnes nach der Einfuhr 1440.

p-Monoamidobenzol-Asoamido-α-naphtalin : Zus., Eig., Schmelzp., Salse, zweifach-saure Salse 779.

p-Monoamidobensol-Asoamido-m-xylol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Chlorhydrat, schwefels. und salpeters. Salz 779.

p-Monoamidobensol-Asodiphenylamin: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Salse, Diasotirung 784.

m-Monoamidobenzolmonosulfosäureamid: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Salze 1241; Verh. gegen salpetrige Säure 1241 ff.

p-Monoamidobensylmonosulfoskure:
Zus., Darst., Eig., Lösl. 1272; Salse
1272 f.; Verh. gegen salpetrige Skure
1273, gegen übermangans. Kalium
1274.

p-Monoamidobensylmonosulfos. Baryum: Zus., Eig. 1272.

p-Monoamidobensylmonosulfos. Kalinm: Eig. 1272.

Monoamidobensylthiosulfosaure : versuchte Darst. 1276.

Monoamidocampher : Zus., Bild. aus Dibromnitrocampher 999.

α-Monoamidocapronsauren : Existens dreier Isomeren 1446.

β-Monoamidochinolin : Zus., Derst., Eig., Schmelsp. 1819.

p-Monoamidochinolin: Zus., Rig., Schmelzp. 1315.

m-Monoamidocuminsäure: Verh. beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 1209.

- Monoamidocumins. Baryum : Destillation mit Baryt 821.
- ·o-Monoamido-p-m-dibrombensoësaure, siehe p-m-Dibrom-o-monoamidobenzoesaure.
- α-Monoamidodimethylphenylessigskure: "inneres" Condensationsproduct derselben 541.
- Monoamidodiphensäure : Bild., Destillation der Salzsäureverb. mit Kalk 1010.
- p-Monoamidodiphenylmethan: Darst., Mig., Schmelsp., Salze 869.
- Monoamidoflavolin (Flavanilin): Bild.
- p-Monoamidofluoren: Bild., Zus., Eig., Schmelzp. 1010.
- Monoamidohemipinsäure : wahrscheinliche Bild. 1158.
- Bild. aus Monoamidohippursäure Amidobenzoësäure im Thierkörper 1467.
- Monoamidohydrocarbostyril (Hydrasinhydrozimmteäureanhydrid) : Darst., Zus., Schmelsp., Eig. 798; salss. Salz 798 f.; Verh. gegen salpetrige Säure, Const., Verh. beim Erhitzen mit Aethyljodid und Alkohol 799.
- Monoamidolsobutylbensol (Isobutylanilin) : Darst. 699 f.; Siedep. 700.
- Monoamido-m-isocymol (m-Isocymidin): Darst. 710 f.; Zus., Reinigung, Siedep., Eig. 711; Salze, Verh. gegen Acetylchlorid, gegen Bensoylchlorid 712, gegen alkoholisches Kali und Chloroform 713 f.; Harnstoffe des Monoamido-m-isocymols 714 f.; Verh. gegen Schwefelsäure 716.
- Monoamidoïsopropylbensol Darst. 698 f.; Siedep., Eig. 699.
- mikrekrystallo-Mencamidokresel: graphische Unters. 461.
- Monoamidokresolathylather: Unters. 884.
- Monoamidomethylanthracendihydrür Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Schwefelsäure 752, gegen Salpetersaure und Arsensaure 758.
- Monesmidomethylanthrachinon: Bild., Zus., Kig., Schmelzp. 1009; Umwandl. in Monoamidomethylanthranol 1009 f.
- Monoamido o methylanthrachinon Darst. aus Methylanthrachinon, Verh.

- gogon Jodwasserstoffbüure, beim Erhitzen mit Jodwasserstoffskure und rothem Phosphor 752.
- Monoamidomethylanthranol: Darst., Eig. 752; Zus. 1009; Darst. 1009 f.; Eig., Schmelsp., Farbreactionen, Const., Acetylverb. 1010.
- Monoamidomononitrobenzylmonosulfosäure : Zus., Darst., Eig., Salze 1275.
- Monoamidomononitrobensylmonosulfos. Baryum : Zus., Eig. 1275.
- Monoamidomononitrobensylmonosulfos. Kalium: Eig., Zus. 1275.
- Monosmidonaphtalindisulfosäure :
- Darst., Verh., Farbstoffbild. 1810.  $\alpha$ -Monoamido- $\beta$ -naphtol : Bild. 794.
- Monoamidooxycampher : Bild. 1000.
- Monoamido  $-\gamma$  oxycarbostyril: Nichtbild. aus Mononitroso-y-oxycarbostyril 828.
- Monoamidooxyhomobenzophenon Darst., Eig., Zus., Verh. gegen Benzoylchlorid 735.
- Monoamidooxypropylbenzoësänre: Zus. 1206; Darst. 1206 f.; Eig., Verh. beim Kochen mit Salzsäure, gegen Essigsäureanhydrid 1207; Umwandl. in Methylcumazonsäure 1208.
- Monoamidophenol: Billd., Verh. gegen salpetrige Saure 902.
- o-Monoamidophenol : Verh. gegen cyans. Kalium 492; Einw. auf Milchsäure 691; Verh. des salzs. Salzes gegen xanthogens. Kalium 909; Einw. auf Acetessigäther 1069 f.
- m-Monoamidophenol-Methylather Anisidin) : Bild., Siedsp. 923.
- p-Monoamidophenylalanin: Identität mit 1186; Diamidozimmtsaure gegen salpetrige Säure 1186 f.; Zus. 1195; Darst., Eig., Zers. beim Erhitzen 1196.
- p-Monoamidophenylalanin-Kupfer; Zus., Eig. 1196.
- p-Monoamidophenylamphinitril: Darst., Eig., Zus., Schmelzp., Siedep., Dampfd., Salze, Darst. und Eig. der Acetylverb., Const., Verh. gegen Brom, gegen Bromwasser, Verh. der Diazoverb. beim Kochen mit Wasser, mit Alkohol 820,
- Monoamidopheny lbenzglycocyamin Zus., Eig. 486.
- Monoamidophenylessigsäure: Umwandl. in Mandelsäuze im Organismus 1469.

m-Monoamidophenylessigsaure: Darst., Eig., Schmelsp. 1147.

Monoamidophenyllepidin: Identität mit Flavanilin 788.

p-Monoamidophenylmilchsäure: Darst. 1197 f.; Zus., Eig., Schmelsp. 1198.

o-Monoamidophenylpropiolsaure: Umwandl. in Oxycinnolincarbonsaure 814 f.; Darst. 816.

Monoamidopropenylbenzoësäure: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1207; Verh. beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 1208.

α-Monoamidopropionsäure : Verh. im Thierkörper 1469.

Monoamidopropylbenzol: Darst., Siedep., Eig. 697; Umwandl. in Propylphenol und Jodpropylbenzol 698.

p-Monoamidoresorcin: Bild. 916.

Monoamidoresorcinmonosulfosiure
Darst., Zus., Krystallf., Eig. 1258.

α-m-Monoamidosalicylsäure: Darst. 906.

Monoamidostearinsaure : Bild. bei der Eiweifsfaulnifs 1379.

Monoamidostyrol: Eig. 1188.

Monoamidotoluoldisulfosaure : Darst. 1259 f.

o-Monoamidotoluol-p-monosulfinsäure:
Zus., Darst., Eig., Zers., Lösl., Salze
1269; Verh. gegen gelbes Schwefelammonium 1269 f., gegen übermangans. Kalium, beim Kochen mit
Salzsäure, gegen salpetrige Säure
und Alkohol 1270.

p-Monoamidotoluol-o-monosulfinsäure:
Zus. 1264; Darst. 1264 f.; Eig.,
Lösl., Verh. gegen SchwefelSchwefelammonium, Salze, Verh.
gegen Bromwasser 1265, gegen salpetrige Säure in alkoholischer Lösung
1266, beim Erhitzen mit Salzsäure
1267.

o-Monoamidotoluol-p-monosulfins. Barryum: Zus., Eig. 1269.

p-Monoamidotoluol-o-monosulfins. Barryum: Eig. 1265.

o-Monoamidotoluol - p-monosulfins. Kalium: Zus., Eig 1269.

o-Monoamidotoluol - p - monosulfins. Silber: Zus., Eig. 1269.

o-Monoamidotoluol-m-monosulfosäure : Verh. gegen übermangans. Kalium 1261.

o-Monoamidotoluol-p-monosulfosaure :

Verh. gegen übermangans. Kalium 1260.

p-Monoamidotoluol-m-monosulfosäure: Verh. gegen übermangans. Kalium 1260.

p-Monoamidotoluol-o-monosulfosiure: Verh. gegen übermangans. Kalium 1260; Darst., Zus. 1268.

Monoamidotoluolmonosulfosäureamid: Bild. 1244.

o-Monoamidotoluol - p - monosulfosäureamid : Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Salze 1244; Verh. gegen salpetrige Säure 1244 f.

p-Monoamidotoluol-o-monosulfosäureamid: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Salze, Verh. gegen salpetrige Säure, gegen Salssäure und salpetrige Säure 1243, gegen übermangans. Kalium 1244.

o-Monoamidotoluol-p-monothiosulfosäure: Zus., Darst. 1268; Eig., Zers., Lösl., Salze, Verh. beim Erwärmen mit Säuren, gegen Natriumamalgam 1269.

p-Monoamidotoluol-o-monothiosulfosăure: Darst., Zus., Eig., Zers., Lösl., Salze, Verh. beim Kochen mit Salzsäure 1264, 1267; Verh. der Salze gegen Natriumamalgam 1265; Verh. beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure 1268.

p-Monoamidotoluol-o-monothiosulfos. Baryum: Zus., Eig. 1264.

o-Monoamidotoluol-p-monothiosulfos. Silber: Eig., Zus. 1269.

p-Monoamidotoluol-o-sulfhydrat: Bild. 1265 f.

α-Monoamido-o-toluylaŭure : Schmelsp.
1144; Eig. 1144 f.

β-Monoamido-o-toluylsäure : Schmelsp., Eig. 1145.

Monoamidovaleriansäure: Vork. in den Lupinenkeimlingen 1396.

α-Monoamidovaleriansaure : Bild, Schmelsp. 1024.

Monoamidoxylenol: Darst. 922 f.; Eig., Verh. gegen salpetrige Saure 923.

Monoamidoxylolmonosulfosäure: Darst. 1278 f.; Eig., Lösl., Salse 1279.

Monoamido-m-xylolmonosulfoskure Darst. 1278.

Monoamidoxylolmonosulfos. Baryum: Zus., Eig. 1279.

Monoamidoxylolmonosulfos. Kalium; Darst. 1278 f.; Zus., Eig., Verb. gegen übermangans. Kalium 1279.

Monoamidoxylolmonosulfos. Natrium: Zus., Eig. 1279.

m-Monoamidosimmtsäure : Darst. 1174 (Anm.)

o-Monoamidosimmtsäure : Trennung der bei der Aethylirung entstehenden Körper 807.

Monoammoniaksilbernitrat, siehe salpeters. Silber-Ammoniak.

Monoammoniaksilbernitrit, siehe salpetrigs. Silber-Ammoniak.

Monobenzoylamidoïsopropylbenzol Eig., Schmelzp. 699.

Monobensoylamidopropylbensol: Eig. 697.

Monobenzoylanthranil: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Alkalien 702.

Monobensoyl-m-isocymidid: Darst., Eig., Schmelzp. 712; Verh. gegen rauchende Salpetersäure 712 f.

Monobensoylpiperylhydrasin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 811.

Monobenzylamarin: Darst. 789; Eig. 789 f.; Oxydation 740.

Monobensylhydrochinon: Darst. 918; Schmelsp., Verh. gegen Salpetersäure 914.

Monobenzylresorcin: Darst., Eig. 914.

Monobromacetamidostyrol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1175.

o-Monobrom-β-acetnaphtalid: Verh. gegen Brom 600 f.

Monobromacetophenon: Verh. gegen salss. Hydroxylamin 627 f.; Darst. 982; Einw. auf Natriumacetessigsaure-Aethyläther 1220.

Monobromacetylen: Darst. 508.

Monobromathylacetessigsaure-Aethylather: Zus., Darst., Eig., sp. G. 1062; Zers. 1063.

Monobromäthylchinasolcarbonsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Natriumamalgam 809.

p-Monobromäthyldimethyltolylphosphoniumbromid: Darst., Eig., Zus., Schmelsp., Lösl., Verbb. mit Platinchlorid und Quecksilberchlorid, Verb. gegen Brom 1307.

p-Monobromathyldimethyltolylphosphoniumtribromid: Zus. 1807; Darst. 1807 f.; Eig., Schmelsp., Verh. beim Kochen mit Silberoxyd, Eig. und Salze der hierbei entstehenden Verb. 1308.

Monobromäthylenbromür: Verh. gegen alkoholisches Kali 582 f.; Verh. gegen ein Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure 608.

Monobromäthylidenbromid: Verh. gegen Natriumäthylat 588.

Monobromäthylmalonsäure : Bild., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Wasser 1094.

Monobromallylenphenyläther (Monobromphenylallyloxyd): Zus., Darst., Eig., Siedep., sp. G. 883.

m-Monobrom-m-amidobenzoësäure : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1128; Salze 1128 f.; Umwandl. in Di-mbrombenzoësäure 1129.

m-Monobrom- $\beta$ -o-amidobenzoësäure : Umwandl. in m- $\beta$ -o-Dibrombenzoësäure 1127.

p-Monobrom-m-amidobenzoësäure Unters. 1180.

m-Monobrom-m-amidobenzoës. Baryum : Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-amidobensoës. Calcium: Zus., Eig. 1129.

Monobromamidonaphtalin: Darst. 604 f.; Eig., Schmelzp., Oxydation 605; Darst., Eig. eines Isomeren 606.

p-Monobrom-o-amidophenol : Darst. 908 f.; Eig., Verh. 904.

Monobrom-p-amidotoluol-o-monosulfosaure: Verh. gegen übermangans. Kalium 1262.

β-Monobromamylbenzol: Darst., Zus., Eig., sp. G., Siedep., Verh. gegen Wasser 547.

p-Monobromanilin: Verh. gegen Acetamid 685, gegen Natrium, gegen Natriumpropylbromid 700.

Monobrom-o-anisidin: Darst. 889 f.; Eig., Schmelzp. 890.

Monobrom-p-anisidin : Zus., Darst., Eig. 892.

m-Monobrombenzoësäure: Darst. aus m-Mononitrobenzoësäure 1126.

p-Monobrombenzoësäure: Unters. 1130.

Monobrombensol: sp. V. 70; Darst. aus Petroleumäther 598.

p-Monobrombensyl: schwefelhaltige Derivate desselben 1276 bis 1278. p-Monobrombensylbromid: Verh. gegen schwesligs. Kalium 1276, beim Kochen mit Schweselnatrium, gegen Kaliumsulfhydrat 1277, gegen Schwefelnatrium 1278.

p-Monobrombenzyldisulfid : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1278.

p-Monobrombenzylmercaptan: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Quecksilberoxyd 1277.

p-Monobrombenzylmercaptid: Darst., Zus. 1277; Eig. 1278.

p-Monobrombenzylmonosulfosäure Darst., Zus. 1273.

p-Monobrombenzylmonosulfosäurechlorid: Eig., Schmelzp. 1273; Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1277.

p-Monobrombenzylmonosulfos. Baryum: Zus., Eig. 1273; Zus., Eig., Lösl. 1276.

p-Monobrombensylmonosulfos. Blei : Eig., Lösl. 1276.

p-Monobrombenzylmonosulfos. Calcium: Darst., Eig. 1276.

p-Monobrombenzylmonosulfos. Kalium: Darst., Zus., Eig., Lösl. 1276; Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1277.

p-Monobrombenzylsulfid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Chromsäureanhydrid 1277.

p-Monobrembenzylsulfon: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1277.

Monobrombrenzschleimsäure : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1091; Verh. gegen Brom und Wasser 1091 f.; Const. 1092.

Monobromcampher : physiologische Wirk. 1487.

Monobromconiin: Darst. 621.

Monobromcymol: Darst., Zus., Verh. gegen Schwefelsäure 1284.

Monobromcymolmonosulfosäureamid: Zus., Eig., Schmelzp. 1285.

Monobromcymolmonosulfos. Baryum : Zus., Eig. 1284.

Monobromcymolmonosulfos. Calcium: Darst., Eig., Zus. 1284.

Monobromcymolmonosulfos. Magnesium: Zus., Eig. 1284.

Monobromcymolmonosulfos. Natrium : Zus., Eig. 1284; Verh. gegen Natrium-amalgam 1285.

Monobromcymolmonosulfos. Zink: Zus., Eig. 1284.

Monobromdikthyläsonletin : Darst, Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Kali 932.

α-m-Monobrom-o-diazoamidobenzoësăure: Darst., Zus., Verb. gegen Bromwasserstoffsäure 1126.

Monobromdijodphloroglucin: Darst., Eig. 896.

Monobromdinitroäthan: Bild. aus α-Dibromcampher, Kaliumsalz 999.

Monobromdinitrobensol (Dinitrobrombensol): Einw. auf Natracetessigather 1147 f.

Monobrom-a-dinitrobensol: Verh. gegen Disthylamin, gegen Dimethylamin 705.

Monobromdinitromethan: Bild. 581.

Monobromdinitrophenol: Darst., Eig., Schmelsp. 899.

Monobromdinitroresorcin: Darst., Eig., Schmelzp., Acetylderivat 917; Darst., Eig., Schmelzp. 918.

Monobromdinitrostyrol (Dinitrobromstyrol): Bild., Eig., Zus. 1185.

Monobromdiphenylenketon: Bild., Schmelsp. 575.

p-Monobromdisulfobenzoësäure : Bild. 1257.

p-Monobromdisulfobensoësäureamid Eig., Schmelsp. 1258.

p-Monobromdisulfobenzoësāurechlorid: Darst., Eig., Schmelsp. 1258.

p-Monobromdisulfobensoës. Baryum: Darst. 1257 f.; Eig., Zus. 1258.

p-Monobromdisulfobensoës. Kalium: Zus., Eig. 1258.

Monobromessigsäure: Darst. 1031.

Monobromessigsäure-Chloräthyläther:
Bild., Zus., Eig., sp. G., Siedep.,
Verh. beim Kochen mit Wasser 1932.
Monobromessigs. Morphin: Darst. 1343.

Monobromfluoren: Darst., Schmelsp., Verh. bei der Oxydation 575.

Monobromguanin: Zus., Darst., Eig., Salze, Verh. gegen salpetrige Saure 1887.

m-Monobrombydrosimmtsäure: Schmelsp. 1174.

o-Monobromhydrozimmtsäure: Schmelsp. 1174.

p-Monobromhydronimmtsäure: Schmelzp. 1174.

Monobromindigo: Helligkeiteminimum im Absorptionsspectrum 253.

Monobromkyanmethin: Bild., Zus., Verh. gegen Brom, Bild. einer Bromoxybase durch salpetrige Säure, Zus. und Silbersalz derselben 491.

Monobrommesitenlacton: Zus., Bild., Eig., Schmelzp. 1074.

Monobrommesitenlactoncarbonsaure-Aethyläther: Zus., Bild., Eig.,

Schmelzp. 1075.

Monobrommethylacetessigsäure-Aethyläther: Verh. beim Erhitzen 1091.

Monobrommononitrophenol: wahrscheinliche Bild. 900.

Monobrommononitrophtalsauren: isomere, Bild., Eig. 602.

Monobrommononitrophtals. Natrium: Darst. 602; Eig. 608.

Monobromnaphtalin: Bild., Schmelsp. 601.

o-Monobrom-β-naphtylamin: Umwandl. in o-Dibromnaphtalin 600.

Monobromnitroacetnaphtalid: Darst., Eig., Schmelzp. 601.

Monobrom-o-nitroacetophenon: Zus., Schmelsp., Eig. 983.

Monobrom-o-nitroanisol: Darst. 888 f:; Schmelzp., Eig. 889.

Monobrom-p-nitroanisol: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 891.

m-Monobrom-m-nitrobenzoësäure : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Salze 1128.

p-Monobrom-m-nitrobenzoësäure Unters. 1130.

m-Monobrom-o-nitrobenzoësäuren ( $\alpha$ - u.  $\beta$ -): Darst., Salze, Umwandl. in Dibrombenzoësäuren 1126.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Baryum: Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Blei Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Cadmium: Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Calcium: Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Kalium: Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Magnesium: Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Silber : Zus., Eig. 1128.

m - Monobrom - m - nitrobenzoës. Strontium: Zus., Eig. 1128.

m-Monobrom-m-nitrobenzoës. Zink : Zus., Rig. 1128.

Monobromnitro-dinitrophenol: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salpetersäure 899, gegen Barytwasser 899 f.

Monobromnitro-monobromdinitrophenol: Darst., Schmelzp., Eig. 900.

Monobromnitronaphtalin: Bild., Eig., Lösl., Reduction, Oxydation 604.

Monobrom-o-nitrophenetol: Darst., Eig., Schmelzp. 889.

Monobrom-p-nitrophenetol: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 891.

Monobrom-m-nitrophenol: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Zinn und Salzsäure, gegen Zinnchlorür 902.

Monobrom-o-nitrophenol: Darst. 888; Verh. gegen Methyljodid 889.

p-Monobrom-o-nitrophenol: Verh. gegen Zinn und Salzsäure 903 f.

Monobrom-m-nitrophenolkalium : Eig. 903.

Monobrom-m-nitrophenol-Methyläther: Darst. 902; Eig. 902 f.; Schmelzp., Verh. gegen Zinn und Salzsäure 903; Reduction 923.

Monobrom-m-nitrophenolnatrium: Eig. 903.

Monobromopiansaure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1158; Darst. aus Triopianid, Zus., Eig., Schmelzp., Salze 1160.

Monobromopians. Baryum: Zus., Eig. 1160.

Monobromoxykomenaminsäure: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 1103.

Monobromoxyphenylacetylen : Bild., Verh. gegen Brom 589.

Monobrom-o-phenetidin: Darst., Schmelzp., Eig., Salze 890.

Monobrom-p-phenetidin: Eig. 892.

Monobromphenol, viertes: Darst., Siedep. 898; Eig. 898 f.; Verh. gegen Salpetersäure 899; Verh. gegen Eisessig: und Salpetersäure, gegen Kali 900.

p-Monobromphenol: Krystallf. 900 f. Monobromphenylallyloxyd, siehe Monobromallylenphenyläther.

Monobromphtalsäure: Darst. 604 f.; Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen 605.

Monobromphtalsäureanhydrid: Darst., Verh. 605. Monobromphtals.-mononitrophtals. Baryum: Darst., Eig. 605.

α-Monobrompropionsäure-Aethyläther: Einw. auf Anilin 1022.

Monobrompseudoacetylpyrrol: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 656.

Monobrompyridin: Darst., Zus., Siedep., sp. G., Salze 1331.

β-Monobromstyrol : Siedep. 534; Darst. 534 f.

Monobromtetraäthylbensol: Darst., Eig., Siedep. 556.

Monobromtetrahydrochinolin: Zus., Verh. gegen Bromwasserstoffsäure 1322.

Monobromthiophen: Zus., Eig., Siedep., sp. G. 1770.

m-Monobrom-p-toluidin: Verh. gegen Natrium und Methyljodid 693; Eig., Schmelzp. 708.

Monobromtoluol: Darst. aus Petroleumäther 593.

o-Monobromtoluol: Verh. gegen Ferricyankalium 464.

p-Monobromtoluoldisulfosaure: Darst., Zus., Eig. 1256 f.; Salze, Verh. beim Kochen mit Salpetersaure 1257; Verh. gegen Natriumamalgam 1259.

p-Monobrom toluoldisulfos aureamid: Zus., Darst., Eig. 1257.

p-Monobromtoluoldisulfosäurechlorid Zus., Eig., Schmelzp., Zers. 1257.

p-Monobromtoluoldisulfos. Baryum Darst., Zus., Eig. 1257.

p-Monobromtoluoldisulfos. Blei : Zus., Eig. 1257.

p-Monobromtoluoldisulfos. Kalium Zus., Eig. 1257.

m-Monobrom-m-toluolsulfosäure: Verh. gegen Kali 925.

p-Monobromtoluol - o - sulfosaure : Bild. 1266.

Monobrom-o-toluylsäure: Darst., Zus. 1148; Schmelzp., Eig., Salze, Verh. beim Schmelzen mit Kali 1144.

Monobrom-o-toluyls. Baryum: Zus., Eig. 1144.

m-Monobrom - p-tolyl - p - methylimesatin (p-Methylisatin-m-brom-p-tolylimid): Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1085.

Monobromxanthin: Darst., Zus., Eig. 1887.

Monobromzimmtsäure: Bild. 969 f. α-Monobromzimmtsäure: Bild. aus β-Phenyltribrompropionsäure 1168. β-Monobromaimmtsäure : Krystallf.
1176.

β-Monobromsimmtsäure, polymere Krystallf. 1177.

m-Monobromsimmtsäure : Schmelsp. 1174.

o-Monobromzimmtsäure : Schmelsp. 1174.

p-Monobromsimmtsäure : Schmelsp.

Monobutylanilin: Siedep., Eig. 703.

Monochloracetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen rauchende Salpetersäure 1088.

Monochloraceton: Verh. gegen Sulfocyanammonium 474, gegen Sulfocyanbaryum 475.

Monochlorathylen: Bild. 586.

Monochlorathylenbromür: Verh. gegen Reagentien 582.

Monochlorathylenoxyd (gechlortes Aethylenoxyd): Bild., Eig. 508.

Monochloräthylenphenyläther (Monochlorphenyläthyloxyd): Zus. 882;
Darst. 882 f.; Eig., Schmelsp.,
Siedep., Verh. gegen alkoholisches
Kali 888.

Monochlorathylphenol: Bild., Schmelzp., Siedep. 586.

Monochloräthylrhodanid (Aethylenchlorschwefelcyan): Bild., Zus. 586.

Monochloraldehydhydrat : Verh. beim Erhitzen mit Schwefelsäure 956, gegen Aldehyd 961.

Monochloramidobenzoësäure : Salse 1124 f.

o-Monochlor-m-amidobenzoësäure : Schmelzp. 1132; Salze 1132 f.; Verh. gegen salpetrige Säure in salzsaurer Lösung 1183.

p-Monochlor-m-amidobenzoësaure Bild., Schmelsp. 1131.

Monochloramidobenzoës. Baryum : Zus., Eig. 1124.

o-Monochlor-m-amidobenzoës. Blei : Zus., Eig. 1132.

Monochloramidobensoës. Kupfer: Zus., Eig. 1125.

o-Monochlor-m-amidobensoës. Kupfer, basisches: Zus., Eig. 1132.

Monochloramidobensoës. Silber: Zus., Eig. 1124.

o-Monochlorbensanilid : Schmelsp., Verh. gegen Salpetersäure 1132. o-Monochlorbens-p-nitranilid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen alkoholisches Kali 1132.

m-Monochlorbensoësäure : Amid derselben 1125.

o-Monochlorbensoësäure : Unters. der Derivate 1131 ff.

p-Monochlorbenzoësäure: Unters. 1130 f.

m-Monochlorbenzoës. Baryum: Zus., Verh. beim Erhitzen 1125.

p-Monochlorbenzoëtrichlorid: Bild., Zus., Zers. 1189.

Monochlorbensol: Molekularvolum 64.

Monochlorbenzolmonosulfosäureamid : Bild., Zus., Schmelzp. 1242.

Monochlorbromäthylen(Aethylenchlorobromid): Verh. gegen Reagentien 586; Unters. desselben und seiner Derivate 588.

α-Monochlorbromathylen: Bild. 582.

Monochlorcaffein: Darst. 1836.

Monochlorcampher: Verh. gegen nas-.. cirenden Wasserstoff, gegen Natronkalk, gegen alkoholisches Kali 997, gegen Salpetersäure, Schmelzp. 998.

Monochlorchinon: Krystallf. 1004.

Monochlorchinondianilid: Bild., Eig. 1005.

Monochlorcrotonaldehyd: Bild., Eig., Verh. gegen Chlor und Wasser, Const. 961.

 $\alpha$ -Monochlorcrotonsäure: Bild. aus Butylchloral, aus  $\alpha$ - $\beta$ -Dichlorbuttersäure, Schmelzp. 1058.

Monochlorcrotonsauren ( $\alpha$ - u.  $\beta$ -) Unters., Derivate 1056 ff.

Monochlorcymol: Darst. 544.

Monochlordiscetylhydrochinon: Darst., Eig., Schmelsp. 1008.

Monochlordiathylacetessigsaure-Aethylather: Bild. 1060.

Monochlordianilidophenylchinonimid:
Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh.
gegen alkoholische Natronlauge, gegen
alkoholische Salzsäure 1005.

Monochlordiamilidophenylchinonimid-Natrium: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Alkohol 1005.

Monochlordibromäthylen: Bild., Verh. gegen Bromwasser 1048.

Monochlordibromresorcin: Bild. 894.

Monochlordibromresorein - Chlorbrom: Darst., Eig., Verh. gegen saures

schwefligs. Natrium, Verh. beim Erhitzen 894.

o-Monochlordinitrobenzoësäure: Darst. 1132 f.; Zus., Eig., Schmelzp. 1133.

Monochloressigsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid, Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Aetherificirung mit Isobutylalkohol 850; Verh. gegen kohlens. Ammonium 1039; Einw. auf α-Oxyhydrochinolin 1317.

Monochloressigsäure-Aethyläther: Molekularvolum 65; Verh. gegen primäre Diamine 717; Einw. auf Anilin 1022.

Monochloressigsäure-Aethylenäther: Identität mit Essigsäure-Monochloräthyläther 587.

Monochloressigsäure-Chloräthyläther (biprimärer Dichloressigäther): Darst., Zus., Eig., sp. G., Siedep., Verh. gegen Jodnatrium 1031.

Monochloressigs. Chinin: Zus., Eig. 1347.

Monochloressigs. Morphin: Zus. 1843; Eig. 1844.

Monochloressigs. Natrium: Verh. gegen Natronlauge 848.

Monochlorfumarimid: Bild. 663.

Monochlorglyoxim: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 632.

Monochlorhexylen: Darst. 519; Eig. 519 f.; sp. G., Siedep., Dampfd. 520.

Monochlorhydrochinon: Bild., Schmelzp. 1002; Verh. beim Schmelzen mit Kali, gegen Acetylchlorid 1003.

β-Monochlor-α-hydroxypropionsäure-Aethyläther: Einw. auf Anilin 1022.

m-Monochlorhydrosimmtsäure: Schmelzp. 1174.

o-Monochlorhydrozimmtsäure : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1173.

p-Monochlorhydrosimmtsäure: Schmelsp. 1174.

β-Monochlorisocrotonsäure : Const., Bild. aus β-Chlororotonsäure 1057.

Monochlorjodpicolin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1107.

Monochlormaleïnimid : Bild., Eig., Schmelzp. 663; Verh. gegen Chlor 668 f.

Monochlormethylnoropiansäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1159. α-Monochlornaphtalin: Verh. gegen Schwefelsäure 1290.

Monochlornaphtochinonanilid: Verh. gegen Eisessig und salpetrige Säure 1007 f.

Monochlornaphtochinon-p-nitranilid Bild. 1008.

Monochlornaphtochinonnitrosoanilid: Darst. 1007 f.; Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Eisessig, gegen Kalilauge 1008.

Monochlor- $\beta$ -naphtol : Darst., Schmelsp. 902.

α-Monochlornaphtylschweflige Säure: Darst., Schmelzp., Eig. Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1290.

p-Monochlor-m-nitrobenzanilid : Zus., Eig., Schmelsp. 1181.

Monochlornitrocampher: Darst., Zus., Eig., optisches Verh., Schmelsp., Verh. gegen nascirenden Wasserstoff 998.

α-m-Monochlor-o-nitrobenzoësäure :
Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Salse,
Anilid 1125.

β-m-Monochlor-o-nitrobenzoësäure : Darst., Zus., Schmelzp. 1125; Salze 1125 f.; Anilid 1126.

o-Monochlor-m-nitrobenzoësaure: Darst., Schmelsp., Lösl., Salse 1132.

p-Monochlor-m-nitrobenzoësäure: Darst., Schmelzp. 1181.

o-Monochlor-m-nitrobenzoës. Ammonium: Zus., Eig. 1182.

Monochlornitrobenzoës. Baryum: Zus., Eig. 1124.

β-m-Monochlor-o-nitrobenzoës. Baryum: Zus., Eig. 1125.

o-Monochlor-m-nitrobenzoës. Baryum: Zus., Eig. 1132.

Monochlornitrobenzoës. Blei : Zus., Eig. 1124.

o-Monochlor-m-nitrobenzoës. Blei Zus.,: Eig. 1152.

o-Monochlor-m-nitrobenzoës. Cadmium: Zus., Eig. 1182.

α-m-Monochlor-o-nitrobenzoës. Calcium: Zus., Eig. 1125.

β-m-Monochlor-o-nitrobensoës. Calcium: Zus., Eig. 1125.

p-Monochlor-m-nitrobenzoës. Calcium: Zus. 1131.

β-m-Monochlor-o-nitrobenzoës. Kalium: Zus., Eig. 1125.

o-Mono chlor-m-nitrobenzoës. Natrium: Zus., Eig. 1182.

o-Monochlor-m-nitrobenzoës. Strontium: Zus., Eig. 1182.

o-Monochlor-m-nitrobensoës. Zink Zus., Eig. 1182.

Monochlor-o-nitrostyrol (o-Nitromonochlorstyrol): Zus., Bild. Eig. 983.

Monochloropiansäure : Darst., Zas., Eig., Schmelsp., Salse, Verh. gegen Salzsäure und chlors. Kalium 1168.

Monochloroxybuttersäure: Bild. sus β-Crotonsäure 1054; Schmelsp. 1054 f.; Bild. aus Butylglycidsäure; Bild. einer isomeren aus α-Chlorcrotossäure, Verh. derselben gegen alkoholisches Kali 1055.

Monochloroxybutters. Calcium: Zus. 1054; Eig. 1054 f.

Monochloroxybutters. Calcium, isomeres: Zus., Eig. 1055.

Monochloroxybutters. Zink: Zus., Eig. 1054.

Monochloroxybutters. Zink, isomeres: Zus., Eig. 1055.

Monochlor-β-oxypicolinsEuro : Zus., Schmelzp., Eig. 1109 f.

Monochlor-β-oxypicolins. Calcium: Zus., Eig. 1110.

Monochlor-α-Picolin : Zus., Darst, Siedep., Eig., sp. G., Schmelsp. 1106.

Monochlorpicolinsaure : Zus., Darst, Eig., Schmelzp., Salze 1108.

Monochlorpicolins. Baryum: Zus., Kig. 1108.

Monochlorphenanthron: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Selpetersäure 1012.

Monochlorphenol: Darst., Siedep. 898. Monochlorphenyläthyloxyd, siehe Monochloräthylenphenyläther.

Monochlorpyren: Darst., Schmelsp. 577; Eig. 577 f.; Verh. gegen Schwefelsäure, gegen Salpetersäure 578.

Monochlorterebilensäure: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1100; Salse 1101.

Monochlorterebilens. Calcium: Zus, Eig. 1101.

Monochlorterebilens. Silber: Zus., Darst., Eig. 1101.

α-Monochlorterebinsäure: Zers. beim Kochen mit kohlens. Kalk und kohlens. Alkalien, Verh. gegen Phosphorchlorid 1100.

Monochlortoluol: Molekularvolum 64; therm. Ausdehnung, sp. W., Dampff. 194. o-Monochlortoluol-p-monosulfesaure: Darst., Zus., Salse 1246.

o-Monochlortoluol-p-monosulfosäureamid: Darst., Zus. 1244; Eig., Schmelzp., Lösl., Verh. beim Erhitzen mit Salssäure 1245.

p-Monochlortoluol-o-monosulfosäureamid: Verh. gegen salpetrige Säure 1241; Darst., Zus. 1243; Eig. 1248 f.; Schmelzp. 1244.

o-Monochlortoluol-p-monosulfosäurechlorid: Eig., Verh. gegen Ammoniak 1245.

o-Monochlortoluol-p-monosulfos. Barryum: Eig. 1245.

p-Monochlortoluol-o-monosulfos. Baryum: Darst., Zus. 1241.

o-Monochlortoluol-p-monosulfos. Kalium: Eig. 1245.

Monochlortribrompropionsäure: Verh. gegen Barytwasser 1048.

α-Monochlorsimmtsäure: Darst., Zus. 1175; Eig., Schmelsp., Salze, Methylund Aethyläther, Verh. gegen Brom 1176:

β-Monochlorzimmtsäure: Krystallf. 1176.

m-Monochlorzimmtsäure : Schmelzp. 1174.

o-Monochlorzimmtsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1173.

p-Monochlorzimmtsäure : Schmelzp. 1174.

Monofluorbenzoësäuren: Verh. im thierischen Organismus 1478.

Monofluorhippursäuren: Bild. aus den Fluorbenzoësäuren im thierischen Organismus 1478.

Monchexylsulfoharnstoff: Bild., Eig., Schmelzp. 868.

Monoïsonitrosoanthrachinon: Bild. 989 f.; Zua, Eig. 990.

Monoisonitrosophenanthrenchinon: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 989.

Monoïsopropylamidoïsopropylbenzol: Darst., Eig., Verh. gegen Pikrinsäure 699.

p-Monojodbensoësäure : Darst., Eig., Schmelzp. 698 f.

p-Monojodbensoësäure-Methyläther: Darst., Eig., Schmelsp. 698.

Monojodessigsäure-Chlorathyläther: Derst., Zus., Eig., sp. G. 1081; Verh. gegen Brom 1082.

m-Monojodhydrosimmtsäure : Schmelsp. 1174.

o-Monojodhydrosimmtsäure : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1178.

p-Monojodhydrozimmtsäure: Schmelsp. 1174.

Menojodisopropylbensol: Darst., Eig., Siedep., Oxydation 699.

p-Monojodmethyldimethyltolylphosphoniumehlorid-Platinehlorid: Darst., Eig., Zus. 1807.

p-Monojodmethyldimethyltolylphosphoniumjodid: Darst., Eig., Schmelsp., Zus. 1307.

o-Monojodphenol : Darst. 901.

Monojodpropylbenzol: Darst., Siedep., Eig., Oxydation mit Chromsaure 698.

m-Monojodzimmtsäure: Schmelzp. 1174.

o-Monojodzimmtsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1178.

p-Monojodzimmtsäure : Zers. beim Erhitzen 1174.

Monomethylacetamid: Verh. des salpeters. Salzes gegen Salpetersäureanhydrid 636.

Monomothylamin: Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid 1284.

Monomethylanilin: Nitrirung 704.

p-Monomethyldiäthyltolylphosphoniumjodid: Schmelsp., Zus., Darst., Eig. 1805.

Monomethyldiphenylamin: Verh. gegen Stickoxyd 761.

Monomethylharnstoff: Verh. gegen Salpetersäureanhydrid 686.

Monomethylhydrophenylacridin: Bild., Eig., Verh. gegen salpetrigs. Natrium und Salzsäure 682.

Monomethylsulfoamins. Baryum: Darst. 1234.

Mononitroacetamidozimmtsäure: Darst., Zus., Eig. 1174.

m-Monomitroacetanilid: Reduction mit Zink und Ammoniak 775.

p-Mononitroacetanilid: Reduction mit Zink und Ammoniak 774.

p-Mononitroacetnaphtalid: Verh. gegen Brom 601.

Mononitroacetyläthylanilin: Darst. 703; Eig. 703 f; Verh. gegen Kali 704.

Mononitroacetyloxypropylbensoësäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1206.

Mononitroathylanilin: Darst., Eig. 704.

Mononitro-m-athylpropylbenzol: Darst.

Mononitroamidoverbindungen, siehe die

- entsprechenden Mononitromonoamidoverbindungen.
- m-Mononitroanilin: Umwandl. in m-Phenanthrolin 1316.
- o-Mononitroanilin: Verh. gegen Schwefelkohlenstoff und Phenylsenföl 477; Umwandl. in o-Mononitrochinolin 1316.
- p-Mononitroanilin: Verh. gegen Schwefelkohlenstoff und Phenylsenföl 477, gegen Acetamid 685, gegen Bromwasserstoff 686, beim Erhitzen mit Glycerin, Nitrobenzol und Schwefelsäure 1315.
- Mononitroanthrachinon: Darst. 1296.
- o-Mononitroanthrachinon: Umwandl. in Anthrachinonchinolin 1805.
- Mononitroanthrachinon-α-disulfosture: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. 1295.
- α-Mononitroanthrachinonmonosulfosäure: Verh. gegen Schwefelsäure 1293 f.
- α-Mononitroazobenzol-p-monosulfosăure (A-, p-Mononitroazobenzolp-monosulfosăure): Zus. 784; Darst. 784 f.; Eig., Lösl., Verh. beim Erhitzen, Salze 785; Verh. gegen Zinnchlorür und Salzsäure 785 f.; Darst. 1253; Eig., Const., Verh. gegen Zinn und Salzsäure, Salze 1254; Verh. gegen Zinnchlorür, gegen Ammoniumsulfhydrat 1254 f.
- α-Mononitroazobenzol-p-monosulfos. Kalium: Eig., Lösl. 785; Zus., Eig., Lösl. 1254.
- α-Mononitroazobenzol-p-monosulfos. Natrium: Eig. 785; Zus., Eig. 1254.
- Mononitrobenzaldehyd: Verb. mit Chinin 1348.
- m-Mononitrobenzaldehyd: Einw. auf Methylchinolin, Eig. der erhaltenen Nitrobase 691.
- o-Mononitrobenzaldehyd: Condensation mit schwefels. Anilin 560; Verh. zusammen mit Aldehyd gegen Barytwasser 970; Verh. gegen Malonsäure und Eisessig 1118.
- p-Mononitrobenzaldehyd : Einw. auf Indoxyl 834; Darst., Eig. des "Indogenids" 835; Darst. 867; Umwandl. in p-Nitrobenzylalkohol 867 f.; Verh. gegen Aceton 971, gegen Malonsäure und Eisessig 1117 f.

- m-Mononitrobensaldoxim (Isonitrosomethyl-m-nitrobensol): Darst., Verh. gegen Salssäure, Zus. 610.
- p-Mononitrobensaldoxim: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Salssture 972, gegen Schwefelammonium 978.
- m-Mononitrobensaldoximnatrium: Zus., Darst., Eig., Zers. beim Erhitzen 610.
- p-Mononitrobenzalmalonsäure: Darst., Zus. 1117; Schmelzp., Zers. beim Erhitzen und beim Umkrystallisiren 1118.
- m-Mononitrobenzoësäure: Lösung in Wasser 85 f., flüssige Säure 86; Aetherificirung mit Isobutylalkohol 850; Darst., Umwandl. in Di-m-nitrobenzoësäure 1123, in m-Monobrombenzoësäure 1126.
- Mononitrobensol: Bild. desselben aus Bensol bei Anw. von Salpetersäure verschiedener Concentration 22 f.; Verh. gegen platinirtes Magnesium 351, gegen Schwefeläthyl 616, gegen Natriumäthylat 616; Reduction mit Zink und Ammoniak in alkoholischer Lösung 774; Einw. zusammen mit Anilin und Schwefelsäure auf Zimmtöl 1326; Apparat zur Reduction durch den galvanischen Strom 1771 f.; Gewg. von Anilin aus demselben 1775.
- p-Mononitrobenzol Azoamido-α-naphtalin: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Reduction 778.
- p-Mononitrobenzol Azoamido-β-naphtalin : Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 778.
- p-Mononitrobenzol Asoamido-m-xylol: Darst., Zus., Chlorhydrat, Eig., Schmelsp. 777; Salse 778.
- p-Mononitrobenzol Azodiphenylamin: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Chlorhydrat 783.
- p-Mononitrobenzol Azo-m-xylol-Azo-z-naphtol: Eig. 781.
- p-Mononitrobensol Aso-m-xylol-Aso- $\beta$ naphtol: Zus., Darst., Eig., Schmelsp.,
  Sulfosäure 780.
- p-Mononitrobensol Aso-m-xylol-Aso-β-naphtolmonosulfosäure : Zus., Darst., Eig., Salze 781.
- p-Mononitrobensol Aso m xylol Asophenol: Zus., Eig. 781.
- p-Mononitrobensol Aso- m-xylol Asoresorcin: Zus., Eig., Schmelsp. 781.

- m-Mononitrobenzolmonosulfoskureamid: Verh. gegen salpetrige Skure 1241.
- m-Mononitrobensolmonosulfos. Blei : Darst., Zus., Eig. 1241.
- m-Mononitrobenzenitril: Bild. 610 f.
- p-Mononitrobenzophenon: Darst., Eig., Schmelzp. 869.
- o-Mononitrobenzoylaceton: Bild., Zus., Eig., Schmelsp., Verb. mit Hydrasia 988.
- o-Mononitrobensoylmalonsäure Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Zers. beim Erhitzen 1122.
- m-Mononitrobenzylalkohol: Darst., Eig., Verh. gegen Phosphorchlorid 1146.
- o-Mononitrobenzylalkohol: Darst., Schmelzp., Verh. gegen Phosphorchlorid 1147.
- p-Mononitrobenzylalkohol: Darst. 867 f.; Eig., Schmelsp., Verh. gegen Benzol 868.
- m-Mononitrobenzylchlorid: Darst. 595, 1146; Zus., Eig., Schmelzp., Umwandl. in m-Mononitrophenylessigsäure 1147.
- o-Mononitrobenzylchlorid: Darst. 595; Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Umwandl. in o-Mononitrophenylessigsaure 1147.
- p-Mononitrobenzylchlorid: Bild. 1272.
- Mononitrobenzylcyanid: Verh. gegen Diazobenzolchlorid 767.
- (o-?)Mononitrobenzylcyanid : wahrscheinliche Bild. 767.
- Mononitrobensylidenaceton: Reduction zu Chinolin 1809.
- o-Mononitrobensylidenaceton: Verh. gegen Zinnehlorür, Darst. 1828; Umwandl. in o-Mononitrosimmtsäure 1701.
- p-Mononitrobenzylidenaceton, siehe p-Mononitrocinnamylmethylketon.
- p-Mononitrobensylmonosulfosäureamid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1272.
- Mononitrobensylmonosulfosturechlorid: Zus., Darst., Eig. 1271; Verh. beim Erhitzen 1271 f.; Verh. gegen Ammoniak 1272.
- Mononitrobenzylmonosulfosäuren, isomere: Darst., Zus. 1271; Verh. 1271 f.; Verh. gegen Zinkstaub 1274.
- p-Mononitrobensylnitrat, siehe Salpetersäure-p-Mononitrobensyläther.
- o-Mononitrochinolin: Darst. 1816.

- p-Mononitrochinolin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1315.
- p-Mononitrochinolin-Methyljodid: Zus., Eig. 1315.
- o-Mononitrocinnamylacetessigsäure-Aethyläther: Darst, Eig., Schmelsp., Salze 1221; Verh. beim Kochen mit Schwefelsäure 1221 f., gegen saure Zinnchlorürlösung, gegen Zink und Essigsäure in alkoholischer Lösung 1223.
- o-Mononitrocinnamylaceton: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Kochen mit Schwefelsäure, gegen Zinnchlorür in alkoholischer Lösung 1222.
- o-Mononitrocinnamylchlorid : Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Natriumacetessigsäure-Aethyläther 1221.
- o-Mononitrocinnamylmethan: Darst., Eig., Schmelzp. 1222.
- p-Mononitrocinnamylmethylketon (p-Mononitrobenzylidenaceton): Bild., Schmelzp. 971.
- Mononitrocorulignol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 945.
- Mononitrocumins. Baryum: Destillation mit Baryt unter Zusatz von Eisenfeilspähnen 821.
- Mononitrodehydropiperylmethylurethan: Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Brom 1881.
- Mononitrodehydropiperylurethan: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Säuren, gegen Alkalien 1330, gegen Brom 1380 f.
- p-Mononitrodiathylanilin: Darst., Schmelsp., Eig., Krystallf. 756.
- p-Mononitrodiazobenzolchlorid: Verh. gegen m-Xylidin 777, gegen  $\alpha$  und  $\beta$ -Naphtylamin 778, gegen Diphenylamin 783.
- o-Mononitro-p-m-dibrombenzoësäure, siehe p-m-Dibrom-o-mononitrobensoësäure.
- p-Mononitro-dicinnamylmethylketon: Darst., Schmelzp., Eig., Verh. bei der Oxydation 971.
- Mononitrodimethylamin (Dimethylnitramid): Darst., Eig., Schmelzp., Verh. 686; Bild. 637.
- p-Mononitrodimethylanilin: Darst. 755 f.
- a-Mononitrodimethylphonylessigsäure: Darst., Zus., Schmelsp., Eig. 540.

α-Mononitrodimethylphenylessigs. Baryum: Zus., Eig. 540 f.

α-Mononitrodimethylphenylessigs. Blei: Eig. 541.

α-Mononitrodimethylphonylessigs. Calcium: Zus., Eig. 540.

e-Mononitrodimethylphenylessigs. Eisenoxyd: Eig. 541.

a-Mononitrodimethylphenylessigs. Kupfer: Eig. 541.

α-Mononitrodimethylphenylessigs.
Quecksilberoxydul: Eig. 541.

α-Mononitrodimethylphenylessigs. Silber: Eig. 541.

Mononitrodiphensaure: Bild., Zus., Eig., Schmelzp., Reduction 1010.

p-Mononitrodiphenylmethan: Darst., Schmelzp., Eig., Verh. gegen Chromsäure, gegen Zinn und Salzsäure 869; Verh. gegen rauchende Salpetersäure 870.

m-Mononitrodiphenylthiocarbamid Verh. gegen Jod 495.

o-Mononitro-di-p-tolylthioharnstoff Zus., Schmelzp. 478.

Mononitroflavolin: Darst., Eig., Reduction 781.

Mononitrohemipinsaure: Darst. 1156 f.; Zus., Eig. 1157.

Mononitrohemipins. Baryum: Darst., Eig. 1157.

Mononitrohydrochinon-Dibenzyläther (Dibenzylnitrohydrochinon): Darst., Eig., Schmelzp. 914.

Mononitro-m-isocymidin: Darst. 715; Eig. 715 f.

Mononitro-m-isocymol: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure, gegen Zinn- und Salzsäure 711.

Mononitro-o-kresol: mikrokrystallographische Unters. 461.

Mononitro-o-kresolsilber: mikrokrystallographische Unters., Modificationen 461.

Mononitromethylanthrachinon: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Zinnoxydulkali 1009.

Mononitromonoacetylmonoathylanilin: Darst. 703; Eig. 703 f.; Schmelsp., Verh. gegen Kali 704.

Mononitromonoathylanilin : Darst., Schmelep., Eig. 704.

m-Mononitromonoamidobenzoësäure Darst., Salze, Aethyläther 1124. m-Mononitromonoamidobensoccaure-Aethyläther : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1124.

m-Mononitromonoamidobensoës. Ammonium : Zus., Eig. 1124.

m-Mononitromonoamidobenzoës. Beryum: Zus., Eig. 1124.

m-Mononitromonoamidobensoës. Blei : Zus., Eig. 1124.

m-Mononitromonoamidobensoës. Calcium: Zus., Eig. 1124.

m-Mononitromonoamidobensoës. Natrium: Zus., Eig. 1124.

m-Mononitromonoamidobenzoës. Silber: Zus., Eig. 1124.

m-Mononitro-p-monoamidozimmtsäure:
Darst. 1174 f.; Eig., Schmelzp.,
Verh. gegen Salpetrigsäure-Aethyläther und Schwefelsäure, Const.,
Verh. gegen Zinnoxydkali und Salzsäure 1175.

Mononitromonobenzoyl-m-isocymidid: Darst. 712 f.; Eig., Schmelzp. 713.

m-Mononitromonophenylthioharnstoff: Bild., Eig., Schmelzp. 476.

Mononitronaphtalin: Verh. gegen Brom 603 f.

Mononitronaphtalincarbonsauren Unters. dreier Isomeren 1224 f.

Mononitronaphtalin-α-disulfosaure Darst., Eig., Salze 1291.

Mononitronaphtalin-α-disulfoskureamid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Zers. 1292.

Mononitronaphtalindisulfosaurechlorid: Darst., Eig., Schmelsp. 1291.

Mononitronaphtalin-α-disulfosaurechlorid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen mit Wasser, gegen Ammoniak 1291.

α-Mononitronaphtalintetrabromid : Darst., Eig., Schmelsp., Lösl., Verk. 604.

β-Mononitronaphtalintetrabromid Bild., Eig., Schmelsp. 604.

y-Mononitronaphtalintetrabromid Darst., Lösl., Schmelsp., Verh. 604.

Mononitro-α-naphtoësäure : Schmelzp., Eig., Salze 1224.

Mononitro-β-naphtoësäure : Schmeisp., 1224, Salze 1224 f.

Mononitro-α-naphtoësäure-Aethyläther: Eig., Schmelsp. 1224.

Mononitro-β-naphtoësäure-Aethyläther: Eig., Schmelsp. 1225.

Mononitro-α-naphtoësäure-Isopropyläther: Schmelzp., Eig. 1224.

Mononitro-β-naphtoësäure-Isopropyläther: Eig., Schmelzp. 1225.

Mononitro-α-naphtoësäure-Methyläther: Eig., Schmelzp. 1224.

Mononitro- $\beta$ -naphtoësäure-Methyläther: Eig., Schmelzp. 1225.

Mononitronaphtoësäuren: Bild. 483.

Mononitro-β-naphtoës. Baryum, basisches: Zus., Eig. 1224.

Mononitro-β-naphtoës. Baryum, neutrales: Zus., Eig. 1225.

Mononitro-β-naphtoës. Baryum, saures: Zus., Eig. 1225.

Mononitro-α-naphtoës. Kalium: Zus., Eig. 1224.

Mononitro-β-naphtoës. Kalium: Zus., Eig. 1224.

α-Mononitro-β-naphtol-Acetyläther (α-Mononitro-β-naphtolacetat): Darst. 905; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Zinkstaub und Eisessig 906.

α-Mononitro-β-naphtol-Benzoyläther (α-Mononitro-β-naphtolbenzoat): Darst. 904 f.; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Zinkstaub und Eisessig 905.

Mononitro- $\alpha$ -naphtonitril: Darst., Eig., Schmelzp. 488.

Mononitro- $\beta$ -naphtonitril: Darst., Eig., Schmelsp. 483.

Mononitroopiansäure: Zus., Schmelsp., Salze 1156; Darst. 1156 f.; Verh. gegen Zinnehlortir und Salzsäure, gegen Zinn und rauchende Salzsäure 1157.

Mononitroopiansäure-Aethyläther: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1166.

Mononitroopians. Baryum: Zus., Eig. 1156.

Mononitroopians. Kalium: Zus., Eig. 1156.

Mononitrooxycampher: Zus. 999; Krystallf. 999 f.; Verh. gegen Zinn und Eisessig 1000.

Mononitrooxychinolin: Bild., Eig. 1849.

Mononitrooxydiphenylenketon: Bild., Eig., Schmelzp. 988.

Mononitrooxypropylbenzoësäure: Derivate derselben 1205 ff.

Mononitrooxypropylbenzoës. Ammonium: Zus., Eig. 1205.

Mononitrooxypropylbenzoës. Baryum: Zus., Eig., Lösl. 1205.

Mononitrooxypropylbenzoës. Blei: Zus., Eig. 1205; Lösl. 1206.

Mononitrooxypropylbenzoës. Calcium: Zus., Eig. 1205.

Mononitrooxypropylbenzoës. Kupfer : Zus., Lösl., Eig. 1206.

Mononitrooxypropylbenzoës. Silber Zus., Eig. 1205.

Mononitrophenanthrenchinon:

Schmelzp., Const. 1010; Bild., Schmelzp. 1012.

Mononitrophenetol: Nichtbild. 893.

Mononitrophenol: Empfindlichkeit als Indicator 1518.

m-Mononitrophenol: Verh. der Bromderivate gegen Zinn und Salzsäure, gegen Zinnchlorfir 902 f.

o-Mononitrophenol: Einw. auf Milchsäure 691; Verh. gegen p-Diazobenzolmonosulfosäure 792; Bild. 902; Linksdrehung des Harnes nach der Einfuhr 1440.

p-Mononitrophenol: Verh. gegen p-Diazobenzolmonosulfosäure 792; Bild. 902; Linksdrehung des Harnes nach der Einfuhr 1440.

o-Mononitrophenol-Acetyläther (o-Mononitrophenolacetat): Darst., Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. bei der Reduction 904.

o-Mononitrophenolather: Bild. 471.

o-Mononitrophenyl-β-acetylalanin : Darst., Zus., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Alkalien 1181.

o-Mononitrophenyl-β-acetylalanin-Lactam : Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Alkalien 1181.

Mononitrophenyläthylthiurethan: Bild., Schmelzp. 477.

o-Mononitrophenyl-β-alanin : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Const. 1180; Verh. gegen Natronlauge, gegen Barytwasser, gegen salpetrige Säure, beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 1181.

p-Mononitrophenylalanin: Zus. 1194; Darst. 1194 f.; Eig., Zers. beim Erhitzen, Verh. gegen chroms. Kalium und Schwefelsäure 1195; gegen Zinn und Salssäure 1196.

p-Mononitrophenyl-β-alanin : Darst., Eig., Schmelzp. 1182.

p-Mononitrophenylalaninkupfer : Zus., Darst., Eig. 1195. o-Mononitrophenyl-β-alanin-Lactam Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1181.

m-Mononitrophenylamido-β-thioameisenäther (m-Nitrophenylmonothiourethan): Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 495.

o-Mononitrophenyl-β-brompropionsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Alkalien 1178; Umwandl. in

o-Mononitrostyrol 1179.

- p-Mononitrophenyl-β-brompropionsäure:
  .Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh.
  beim Kochen mit Schwefelsäure, mit
  Wasser, mit Soda, gegen Kali, gegen
  Ammoniak 1182.
- p-Mononitrophenyl-β-brompropionsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Schmelzp. 1182; Verh. beim Kochen mit Wasser und Sodalösung 1182 f.
- Mononitrophenyldiasohensolessigsäurenitril: wahrscheinl. Bild., Eig., Zus. 767.
- m-Mononitrophenylessigsäure: Darst. 1146 f.; Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Zinn und Salzsäure 1147.
- o-Mononitrophenylessigsäure : Darst., Schmelsp. 1147.
- m-Mononitrophenylessigs. Silber: Zus., Darst., Eig. 1147.
- o-Mononitrophenylglyoxylsäure-Aethyläther: Darst., Verh. gegen Hydroxylamin und Soda 609.
- Mononitrophenylmethylthiurethan:Bild., Schmelsp. 477.
- o-Mononitro β phenylmilchsäure (o-Mononitrophenyl - β - milchsäure): Darst. 970, 1179; Eig., Schmelsp., Salze, Methyläther, Verh. beim Erhitzen mit Schwefelsäure, mit Bromwasserstoffsäure 1180.
- p-Mononitrophenyl-β-milchsäure: Zus., Darst., Schmelzp. 1183; Eig. 1188 f.; Verh. gegen Bromwasserstoff und Eisessig, gegen alkoholische Chlorzinklösung, Salze 1184.

p-Mononitrophenyl-β-milchsäure-Aethyläther: Eig., Schmelzp. 1184.

- o-Mononitrophenylmilchsäurealdehyd-Aldehyd: Bild., Zus., Eig., Krystallf., Verh. gegen Alkohol und Silberoxyd 970, gegen Essigsäureanhydrid 970 f.
- o-Mononitrophenyl- $\beta$ -milchsäurelscton: Zus., Darst. 1178; Eig., Schmelsp.,

- Verh. gegen Alkelien, beim Kochen mit Wasser, gegen Zinkstaub und Salzsäure 1179, gegen Ammoniak 1180.
- p-Mononitrophenylmilchsäure-β-lacton:
  Darst. 1182 f.; Zus., Eig., Schmelsp.,
  Verh, beim Erhitzen, beim Erhitzen
  mit Eisessig, gegen Bromwasserstoff,
  gegen Wasser oder Alkalien 1183.
- p-Mononitrophenyl-β-milchsäure-Methyläther: Eig., Schmelzp. 1184.
- p-Mononitro-β-phenylmilchsäuremethylketon: Darst., Zus., Schmelzp., Eig., Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen Kalilauge, bei der Oxydation 971.
- o-Mononitrophenyl-β-milchs. Baryum: Zus., Eig. 1180.
- m-Mononitrophenylmonothiourethan Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 495.
- o-Mononitrophenylnitrosoëssigsäure-Aethyläther (o - Mononitrophenylisonitrosoëssigsäure - Aethyläther) : Darst., Eig. 609.

o-Mononitrophenyloxyacrylsäure: Verh.
beim Destilliren mit Wasserdampf

975.

m-Mononitrophenyl-p-oxyphenylthioharnstoff: Eig., Schmelsp. 477.

- o-Mononitrophenylpropiolsäure: Verh. gegen Eisenvitriol und Ammoniak 816; physiológisches Verh. 1472.
- m-Monenitrophenylsenföl: Bild., Rig., Schmelsp., Siedep. 476; Verb. gegen mehrere Körper 476 f.
- m-Mononitrophenyl-p-tolylthioharnstoff: Eig., Schmelzp. 477.
- Mononitrophtal-m-isocymidid: Darst., Eig., Schmelzp. 718.

Mononitrophtalsaure: Bild. 605.

- Mononitrophtals. Baryum: Verb. mit monobromphtals. Baryum 605.
- Mononitropropenylbenzoës. Ammonium: Zus., Eig. 1206.
- Mononitropropenylbensoës. Baryum: Zus., Eig., Lösl. 1206.
- Mononitropropenylbensoës. Calcium: Zus., Eig., Lösl. 1206.
- Mononitropropenylbenzoës. Kupfer: Zus., Eig., Verh. beim Erhitsen 1206.
- Mononitropropenylbenzoës. Silber Zus., Eig. 1206.
- Mononitroresorcin: Verh. beim Erkitsen mit Schwefelsäure 1252.

- Mononitroresorcinmonosulfosiure:
  Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1252;
  Salze 1252 f.; Verh. gegen Brom,
  gegen Zinn und Salzeure 1253.
- Mononitroresorcinmonosulfos. Baryum : Zus., Darst., Eig. dreier Verbb. 1252.
- a-m-Mononitrosalicylsäure : Darst., Verh. gegen Zinn und Salzsäure 906.
- Mononitrosouthyl-o-amidohydrozimmtsaure: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Phenol und Schwefelsaure, gegen kalte concentrirte Sauren, bei der Reduction 817.
- Mononitrosodiäthylanilin: Verh. gegen Zinnehlorür 757.
- Mononitrosodiathylanilin-α-perjodid : Zus. 688; Eig., Krystallf., optisches Verh. 689.
- Mononitrosodiāthylanilin- $\beta$ -perjodid Zus., Eig. 689.
- Mononitrosodialkylaniline: Verh. gegen Jod 688.
- Mononitrosodimethylanilin: Oxydation 756.
- Mononitrosodimethylanilin- $\alpha$ -perjodid : Zus., Eig. 688.
- Mononitrosodimethylanilin- $\beta$ -perjodid : Zus., Eig. 688.
- Mononitroso-y-oxycarbostyril: Zus. 827, Darst. 827 f.; Eig., Schmelsp., Verh. gegen Salssäure, gegen Zinkstaub und Eisessig, gegen Zinnchlorfür und Salssäure 828.
- Mononitrosophenole: Gewg. aus den Phenolen 1772 f.
- Mononitrosophenol-Metalle: Bild. 1778.
- Mononitrosoresorcin: Darst., Eig., Verh. beim Erhitsen, gegen Zinnchlortir und Salssäure, gegen salpetrige Säure in ätherischer Lösung, gegen Bromwasser 916; Verh. gegen Resorcin und Schwefelsäure 917.
- o-Mononitrostyrol: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Brom 1179.
- p-Mononitrostyrol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Brom 1188.
- o-Mononitrostyroldibromid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1179.
- p-Mononitrostyroldibromid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1188.
- p-Mononitrostyroldisulfocyanid: Darst. 475; Schmelsp. 475 f.; Verh. bei der Oxydation 476.

- m-Mononitrothiocarbanilid : Varh. gegen Essigsäureanhydrid 476.
- Mononitrotoluidin: Reduction des Bensoylderivates mit Zink und Ammoniak 775.
- Mononitro-o-toluidin: mikrokrystallographische Unters. 461.
- o-Mononitro-p-toluidin: Ueberführung in o-Nitro-p-tololphenylthioharnstoff 477.
- Mononitrotoluol: Apparat sur Reduction durch den galvanischen Strom 1771 f.
- o-Mononitrotoluol: Oxydation durch Ferricyankalium 464; Verb. beim Erhitzen mit Schwefelsäure 1260.
- p-Mononitrotoluol: Oxydation durch Ferricyankalium 464; Verh. gegen Natriummethylat 615.
- Mononitrotoluoldisulfosaure : Bild. 1257, 1259.
- Mononitrotoluoldisulfos. Baryum: Zus., Eig. 1259 f.
- Mononitrotoluoldisulfos. Kalium:
  Darst., Zus., Eig., Verh. gegen
  Schwefelammonium 1258.
- o-Mononitrotoluol p monosulfosaure : Darst. 1260.
- p-Mononitrotoluol o monosulfosäureamid : Verh. gegen Ammoniak und Schwefelwasserstoff 1243.
- p-Mononitrotoluol o monosulfosaurechlorid : Verh. gegen Schwefelammonium 1264.
- Mononitrotoluylsäure : Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 711.
- α-Mononitro-o-toluylsäure : Darst., Zus., Eig., Salse 1144.
- β-Mononitro-o-toluylsäure : Darst., Zus., Eig., Salse 1144.
- Mononitrotoluyls. Baryum : Eig. 711.
- α-Mononitro-o-toluyls. Baryum : Zus., Eig. 1144.
- β-Mononitro-o-toluyls. Baryum : Zus., Eig. 1144.
- α-Mononitro-o-toluyls. Calcium: Zus., Eig. 1144.
- α-Mononitro-o-toluyls. Kalium: Zus, Eig. 1144.
- o-Mononitro-p-tolyläthylthiurethan: Zus., Schmelzp. 478.
- o-Mononitro-p-tolyl-m-nitrophenylthioharnstoff: Schmelsp. 477.
- o-Mononitro-p-tolylphenylthicharnstoff:

Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Essigsäureanhydrid 477.

o-Mononitro-p-tolylsenföl: Bild., Zus., Schmelsp. 477; Zers. beim Erhitzen mit Wasser 478.

o-Mononitro-p-tolylthioharnstoff: Zus., Schmelzp. 478.

m-Mononitrotriphenylguanidin: Schmelzp. 495.

Mononitrovaleriansaure : Zus., Krystallf. 1089.

Mononitroxylenol: Darst., Schmelsp., Eig. 903; Verh., Umwandl. in Dioxyxylol 922 f.

Mononitroxylenol-Kalium: Eig. 922.

Mononitroxylenol-Methyläther: Darst., Eig., Schmelzp. 922.

Mononitro-p-xylol: Verh. gegen Natriumamalgam 790.

o-Mononitrozimmtaldehyd: Darst. 970; Schmelzp., Eig. 970 f.; Reduction 971. Mononitrozimmtsäure: Bild. 1222.

m-Mononitrozimmtsäure: Darst. 1178 f. (Anm. 3).

o-Mononitrozimmtsäure: Unters. der Derivate 1178 ff.; Darst. aus o-Mononitrobensylidenaceton 1701.

p-Mononitrozimmtsäure: Umwandl. in p-Mononitrobenzylalkohol 867.

p-Mononitrozimmtsäure - Aethyläther : Verh. beim Nitriren 1184.

p-Monooxydiphenylmethan (Benzylphenol): Darst. 869 f.; Eig., Schmelzp. 870.

Monophenylphosphorige Saure: versuchte Darst. 1301.

Monophenylphosphorigsäurechlorid: Darst., Zus., Eig., sp. G., Siedep. 1800; Verh. gegen Wasser 1800 f.

Monopropylamidopropylbenzol: Darst., Eig., Siedep. 698.

Monopropylanilin: Siedep. 702.

Monostearin: Darst., Verh. beim Erhitzen mit Stearinsäure 1444.

Monostearylglycerin: Unters. 1445.

Monosulfomolybdans. Ammonium: Darst., Zus., Krystallf. 377

Monosulfomolybdäns. Kalium: Zus., Darst., Krystallf. 877.

p-Monosulfophenylalanin: Zus., Darst., Eig., Verh. beim Schmelzen mit Kali 1194.

p-Monosulfophenylalanin-Baryum : Zus., Eig. 1194. Monesulfo-o-toluyisture : Zus., Derst., Eig., Salse 1145.

Monticellit (?): Anal. 1876.

Montrond: Anal. des Quellwassers 1945 f.

Moorboden: Verh. schwerlöslicher Phosphate in demselben, Materialien zur Düngung und Meliorirung 1720.

Moor, Kehdinger: chemisch-geologische Studie über dasselbe 1715.

Moos: Vork. von Fettsäuren 1769.

Moringerbsäure: Rild. eines Farbstoffs mit Orseilleextract 1794.

Morphin (Morphium): Lösl. 1343; Salsa 1843 f.; Verh. gegen übermangana. Kalium, gegen Arsensaure, beim Schmelzen mit Kalihydrat, Nomenclatur der Aether des Morphins 1844; Verh- gegen Methyljodid 1345; York. im Opium als schwefels. und mekom. Salz 1410; physiologische Wirk. der Alkaloïde aus der pharmakologischen Gruppe des Morphins 1488; Vech. gegen Bromwasser, Zink und Ammoniak 1611, gegen Natriumsulfantimoniat 1612; Abscheid. kleiner Mengen 1614 f.; Verh. gegen Pepsin und Salzsäure, gegen Pankrestin, Isolirung aus dem Harne 1615.

Morphinmethylchlorid : Zus., Verk. gegen Essigsäureanhydrid 1845.

Morphinmethylchlorid-Platinchlorid: Zus. 1345.

Mosandrum: Vork. im Samarskit 1562. Moskau: Anal. der Quellwasser 1947.

Moss: Vork. von Mineralien in den Pegmatitgängen 1924.

Most: Best. von Amylalkohol 1500; Unters. 1629; Einfluß der Zus. auf das Verhältniß zwischen Glycein und Alkohol in den Weinen, Gährungsversuche 1788.

Mucins der Weichthiere und der Submaxillardrüsen 1882.

Musa paradisiaca : Darst. eines Chlorderivates der Bastose aus der Fastr 1894.

Muscarin: Darst. aus Amanita Partherina und Amanita Muscaria 1488 f.

Muschelmarmor: schwarzer, relative Elasticität 1918.

Muscovit: Verh. gegen Citronensture 1825.

Muskatblüthe: Prüf. 1748 f.

Muskatbutter: Vork. von freier Myristinsäure 1420.

Muskeln: Abhängigkeit der Contractionsart von den Mengenverhältnissen der Bestandtheile 1428 f.

Mutterkorn: Einw. auf Roggenmehl 1859; Darst. von Sclerotinsäure 1405; Darst. der officinellen Präparate 1415; Verh. des violetten Farbstoffes 1636 f.; Nachw. im Mehl 1637; Nachw. in Mehl und Brot 1746.

Mutterkornextract: Darst. 1415 f.

Muttermilch, siehe Milch.

Mykrozyma cretae : wahrscheinliches Vork. im Tabakabsud, Eig., Verh. gegen Luft 1508 f.

Myosin: Gehalt der Muskeln an Myosin 1428 f.

Myricin, siehe Palmitinsaure-Miricyläther.

Myristinaldehyd: Umwandl. in Tetradecylalkohol 866.

Myristinsäure: Vork. in der Muskatbutter 1420.

Mytischtschy: Anal. des Quellwassers 1947.

Nadelholz, siehe Holz.

Nahrung: Einfluss stickstoffhaltiger auf den Stoffwechsel 1436 f.

Nahrungsmittel (Nahrungsstoffe): Vertretungswerthe im Thierkörper 1433; Vork. von Zinn in denselben 1434; Best. der Stärke 1620 f.; Unters. 1732 f.; Unters. japanischer 1747; siehe Kindernährmittel.

Nahrungszufuhr: Einfluss auf die thierischen Oxydatiosprocesse 1435.

Nandina domestica : Darst. von Nandinin 1411.

Nandinin: Darst. aus Nandina domestica, Eig., Zus. 1411.

Naphta: sp. W. und Verdampfungswärme 126; Einw. von Chlor 501.

Naphtalin: Verdampfungspunkt 100; Siedep., Dampfspannung 130; elektrooptisches Verh. 196; Molekularrefraction der Derivate 288 f.; Verh. gegen Chlorpikrin 466; Unters. der Bromderivate 599 bis 606; Beweis für die Formel 940 f.; Anw. als Antisepticum 1507, zur Carburirung von Leuchtgas 1752; Vork. im Rohbensol aus Steinkohlengas 1753.

Naphtalindihydrür: Darst., Siedep. 573; Eig. 573 f.

α-Naphtalindisulfosäurechlorid: Verh. gegen Salpetersäure-Schwefelsäure 1291.

β-Naphtalindisulfosäurechlorid: Verh. gegen Salpetersäure-Schwefelsäure 1291.

Naphtalindisulfosauren: Nitroderivate 1291 f;

Naphtalinhexahydrür: Bild. 572; Darst., Siedep. 573.

Naphtalinhydrüre: Unters. 572 f.

α-Naphtalinmonosulfosäureamid : Verh. bei der Oxydation 571.

 $\beta$ -Naphtalinmonosulfosäureamid : Verh. bei der Oxydation 571 f.

Naphtalintetrahydrür: Darst. 572; Verh. 572 f.

Naphtalintetrahydrürmonosulfosäure Darst., Eig. 573.

Naphtalintetrahydrürmonosulfos. Baryum: Zus., Eig. 573.

Naphtalintetrahydrürmonosulfos. Natrium: Zus., Eig. 573.

Naphtene: Vork. 1758; Verh. gegen Chlor, optische Eig., Eig. 1759.

Naphtensäuren: Darst., Eig. 1759.

α-Naphtochinolin: Salze, Verh. gegen Chromsäure, gegen übermangans. Kalium 1328; Const. 1829.

β-Naphtochinolin: Zus. 1826; Darst. 1826 f.; Eig., Schmelzp., Salze, Verh. gegen übermangans. Kalium 1827; Const. 1330.

α-Naphtochinolinchinon: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1328.

α-Naphtochinolin-Methyljodid : Zus., Eig. 1328.

β-Naphtochinolin-Methyljodid : Zus., Schmelsp. 1827.

α-Naphtochinon: Verh. gegen Phenylhydrazin 1002.

 $\beta$ -Naphtochinon: Verh. gegen Phenylhydrazin 1002.

 $\alpha$ -Naphtochinondimethylanilenimid: Identität mit  $\alpha$ -Naphtolblau 840.

β-Naphtochinon-Phenylhydrazin: Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Schwefelsäure, Darst., Acetylderivat 1002.

β-Naphtocumarin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Kali 995.

Naphtocumarsäure: Darst., Zus. 995; Eig., Schmelsp. 996.

e-Naphtoësäure: Bild. 878; Darst. 1217; Derivate 1217 f.

β-Naphtoësäure : Bild. 878.

α-Naphtoïsonitril: Darst., Eig. 740.

β-Naphtoïsonitril : Darst., Eig., Schmelzp. 740.

α-Naphtol: Umwandl. in α-Naphtylamin durch Chlorcalciumammoniak 740 f.; Verh. beim Erhitzen mit Chlorsinkammoniak 742; Verh. gegen Diazoverbindungen 793; Einw. auf Dibromchinonchlorimid 840; Synthese aus Phenylparaconsäure, aus Isophenylcrotonsäure 940 f.; Derivate 941 ff.; Verh. gegen p-Oxybensaldehyd 967; Verh. gegen β-naphtylaminsulfos. Salze 1293; Verh. gegen Phosphoroxychlorid 1304.

β-Naphtol: Umwandl. in β-Naphtylamin durch Chlorcalciumammoniak 740 f.; Verh. beim Erhitzen mit Chlorzinkammoniak 741; Verh. gegen Diazoverbindungen 793; Derivate 941 ff.; Verh. gegen p-Oxybenzaldehyd beim Erhitzen mit Schwefelsäure 966 f., gegen Salicylaldehyd 967, gegen β-naphtylaminsulfos. Salze 1293, gegen Phosphoroxychlorid 1804.

β-Naphtolätherdisulfosäuren: Darst., Umwandl. in Azofarbstoffe 1811.

α-Naphtoläthylätherdisulfosäure : Bild., Verh., Farbstoffbild. 1816.

β-Naphtolaldehyd : Umwandl. in ein Triacetylderivat 995.

β-Naphtolazobenzol : Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Brom 798.

 β-Naphtol - p - Azobenzol - Azodiphenylamin : Darst., Zus., Eig., Schmelzp.,
 Verh. gegen Salzsäure 784.

 $\alpha$ -Naphtol-p-Azobenzol - Azo -  $\alpha$  - naphtalin-Azo- $\alpha$ -naphtol : Eig. 782.

β-Naphtol-p-Asobenzol-Azo-α-naphtalin-Azo-β-naphtol : Zus. 781; Darst., Eig., unlösliche und lösliche Modification 782.

 $\beta$ -Naphtol-p-Azobenzol-Azo- $\alpha$ -naphtalin-Azo- $\beta$ -naphtoldisulfosăure : Zus., Darst., Eig. 782.

 $\beta$ -Naphtol-p-Asobensol-Aso- $\alpha$ -naphtalin-Aso- $\beta$ -naphtoldisulfos. Ammonium : Eig. 782.

β-Naphtol - p - Asobenzol - Azo - m - xylol Azo-β-naphtol : Darst., Zus., Eig. 783.

 $\beta$ -Naphtol - p - Azobersol - Azo - m - xylel-Azo- $\beta$ -naphtolsulfosäure : Rig. 783.

β-Naphtolazo-p-brombenzol : Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Zinnchlorür, Zus. 798.

«-Naphtolblau : Bezeichnung als ein "Indoanil" 888; Bild. 840.

β-Naphtoldisulfosaure: Verh. der Salse beim Erhitzen mit Ammoniak 1293; Darst., Umwandl. in Azofarbstoffe 1811.

α-Naphtolmethyläther: Molekularrefraction 238 f.

α-Naphtolmonosulfosäure: Darst. sweier Isomeren, Umwandl. in Asofarbstoffe 1811 f.

β-Naphtolmonosulfosäure: Verh. der Salze beim Erhitzen mit Ammoniak 1292 f.; Darst., Eig., Verh. 1796; Reindarst., Farbstoffbild. 1809.

 $\beta$ -Naphtol- $\alpha$ -monosulfosäure: Trannung von der isomeren  $\beta$ -Säure, Farbetosfbild. mit  $\alpha$ -Diasonaphtalinsulfosäure 1810.

β-Naphtol-β-monosulfosäure: Trennung von der isomeren α-Säure, Farbstoffbild. mit α-Diazonaphtalinsulfosäure 1810.

 $\beta$ -Naphtolnatrium : Verh. gegen Chlor 902.

β-Naphtolsulfosäuren: Umwandl. in Naphtylaminsulfosäuren 1810; Bild. von Tetraazofarbstoffen 1812.

β-Naphtolsulfos. Natrium, einfaches und basisches: Darst., Eig. 1796.

β-Naphtoltrisulfosäure: Darst., Verh. gegen Diasoxylol 1292; Verh. der Salze beim Erhitzen mit Ammoniak 1293.

 $\beta$ -Naphtoltrisulfosäuren : Bild. von Asofarbstoffen 1818.

α-Naphtolweis: Identität mit Dimethylp-amido-p-oxyphenyl-α-naphtylamin 841.

α-Naphtonitril: Verh. gegen Antimonchlorid 466; Darst., Verh. gegen alkoholisches Natron 878; Darst. 1217, 1290 f.; Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Chlorsulfonsäure 1291.

β-Naphtonitril: Verh. gegen Antimonchlorid 466; Darst., Eig., Verh. gegen alkoholisches Natron 878.

Naphtonitrile: Verh. gegen ranchende Salpetersäure 488. α-Naphtonitrilmonosulfosäure : Zus. 1290; Darst. 1290 f.; Baryumsalz 1291.

α-Naphtonitrilmonosulfos. Baryum

Darst., Eig. 1291.

ļ

ļ

•

1

α-Naphtoylameisensäure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Salze, Verh. gegen Natriumsmalgam, gegen Jodwasserstoffsäure und Phosphor 1217.

a-Naphtoyleyanid; Siedep. 1217.

α-Naphtylacetamid: Darst., Zus., Schmelsp., Eig., Verh. bei der Destillation mit Phosphorsäureanhydrid 1218.

α-Naphtyläthenyldiphenyldiamin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1218.

α-Naphtyläthylphenylthioharnstoff : Zus., Darst., Schmelzp. 498.

β-Naphtyläthylphenylthioharnstoff: Schmelzp. 493.

Naphtylamin: Verh. gegen Oenanthol 709; Anw. in der Färberei mit Anilin 1787; Sulfurirung 1795.

α-Naphtylamin: Verh. gegen Chloroform und alkoholisches Kali 740;
Darst., Verh. beim Erhitzen mit
Chlorcalcium (Chlorzink) 741; Verh.
gegen Diazo-p-nitrobenzol 778.

β-Naphtylamin: Verh. gegen Chloroform und alkoholisches Kali 740,
beim Erhitsen mit Chlorcalcium
(Chlorzink) oder für sich, Darst.
741; Verh. gegen Diazo-p-nitrobensol 778, gegen α- und β-Naphtol
793; Anw. zur Darst. von Rosamilinfarbstoffen 1795; Farbstoffbild. mit
Diazobenzoldisulfosäure 1810.

Naphtylamine: Darst. neuer 941 ff. β-Naphtylamindisulfosaure: Darst., Bild. von Farbstoffen 1298.

Naphtylaminphenat : Darst., Eig., Schmelsp. 876.

α-Naphtylaminsulfosäure : Umwandl. in Dinitronaphtolsulfosäure 1796 f.

β-Naphtylaminsulfosäure : Darst. der Salze 1292 f.; Bild. von Farbstoffen aus den Salzen 1293; Bild. 1795; Verh. 1796.

Naphtylaminsulfosäuren : Darst. aus  $\beta$ -Naphtolsulfosäuren , Farbstoffbild. 1810.

β-Naphtylaminsulfosäuren: Darst., Eig., Verh. zweier isomerer, Verarbeitung auf Azofarbstoffe 1797.

β-Naphtylamintrisulfosäure : Darst., Bild. von Farbstoffen 1298. β-Naphtylbenzglycocyamin: Eig. 486. α-Naphtyldimethylamidophenylsulfon: Verh. gegen rauchende Salpetersäure 707.

β-Naphtyldimethylamidophenylsulfon: Verh. gegen rauchende Salpetersäure 707.

Naphtyldisulfosauren, siehe Naphtalindisulfosauren.

Naphtylessigsäure: Darst., Zus., Rig., Schmelsp. 1217; Verh. gegen Phosphorpentachlorid, gegen Phosphorchlorür und Anilin 1218.

 $\alpha$ -Naphtylglycolsäure: Darst., Zus. 1217.  $\beta$ -Naphtylisobutylphenylthioharnstoff: Schmelzp. 493.

a-Naphtylmethenyldiphenyldiamin : Zus., Eig., Schmelsp. 1218.

 $\alpha$ -Naphtylphenylketon : Bild. 574.  $\beta$ -Naphtylphenylketon : Bild. 574.

Narcein: Verh. beim Schmelsen mit Kalihydrat 1844; physiologische Wirk. 1488.

Narcotin: Verh. beim Schmelsen mit Kalihydrat 1344; physiologische Wirk. 1488; Verh. gegen Bromwasser 1611, gegen Natriumsulfantimoniat 1612; Farbenreaction mit Vanadinschwefelsäure 1613.

Natrium: Verh. gegen Kaliumamalgam, gegen Bleiamalgam, gegen Zinkamalgam 11; Atomvolum und Affinität 26; Modulus der Dichte 62; Wärmeausdehnung 124 f.; Dichte, sp. G., Ausdehnungcoöfficient, Schmelzp. 125; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Verdrängung von Natrium im Natriumoxyd durch Wasserstoff 846; Verb. mit Kohlenoxyd 847; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Nachw. von Kalium neben Natrium 1557.

Natriumacetessigsäure-Aethyläther: Verh. gegen Acetylchlorid 1080, gegen Monobromacetophenon 1220.

Natriumäthylat: Verh. zusammen mit benzoës. Natrium, mit zimmts. Natrium gegen Kohlenoxyd 842; siehe Aethylalkohol-Natrium.

Natriumalkoholat, wasserfreies: Lösungswärme in Alkohol 176.

Natriumalkoholate: Lösungs-, Bildungs-, Verdünnungswärmen 176 f.

Natriumaluminat : Zers. mit Kohlensäure, mit Aetzkalk 1689.

Natriumamalgam: Verh. gegen Kalium, gegen Zink 11.

Natriumbenzoylessigsäure-Aethyläther: Darst. 1199; Eig. 1200.

Natriumchloracetessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Alkohol 1059.

Natrium chlormalons äure-Aethyläther: Darst. 1019.

Natriumferrid: Bild. 1688.

Natriumhexylalkoholat: Verh. gegen Benzoylchlorid 863.

Natriumhydrat, siehe Natronhydrat.

Natriumisoamylat, siehe Isoamylalkohol-Natrium.

Natriumisobutylat: Darst., Verh. gegen Jodoform 860.

Natriummalonsäure-Aethyläther: Verh. gegen Aethylenbromid 1093 f.

Natrium-o-mononitrocinnamylessigsäure-Aethyläther: Eig., Verh. beim Kochen mit Natronlauge 1221.

Natriumoxyd, siehe Natron.

Natriumphenylsulfonessigsaure - Aethylather: Darst., Zus., Eig. 1086.

Natriumpropylbromid: Verh. gegen p-Monobromanilin 700.

Natriumsulfantimoniat, siehe sulfantimons. Natrium.

Natriumsulfhydrat: Bild. aus Calciumsulfhydrat 1688.

Natriumsulfosalse: Bild. 1678.

Natriumthiosulfat: Lösungswärme und Zersetzungstemperatur 146 f.

Natron: Contraction bei der Neutralisation mit Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure 27; Darst. des wasserfreien 345 f.; Lösungswärme, Verdrängung von Natrium durch Wasserstoff 346; Verb. mit Quecksilberoxyd, Verbindungswärme mit Kohlensäureanhydrid, Verh. gegen Kohlenoxyd, Verbindungswärme mit Kohlensäure 847; Best. des Alkaligehalts bei Gegenwart von Carbonat durch Lackmus und Methylorange 1515; Darst. das caustischen aus Kochsalzlösung mittelst des elektrischen Stromes 1687 f.; Gewg. des caustischen aus den Carbonaten 1688; Apparat zur Wiedergewg. aus den bei der Herstellung von Zellstoffen verwendeten Laugen 1776.

Natroncellulose: Anw. zur Herstellung feinerer Papiere 1775.

Natronhydrat: Verh. gegen Anilinsalze

4 ,4 , 3

24; Molekularvolum der Lösung 57; Lösungswärme 148.

Natronkalk: Anw. einer Mischung mit Weinsäure und kanthogens. Kalium sur Stickstoffbest. organischer Substansen bei Gegenwart von Nitraten 1591.

Natronthonerdeaugit: Vork. 1890.

Naturweine, siehe Wein.

Nectandra Puchury: Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles 1422 f. Nectranda Rodia: Vork von Bebesrin 1612.

Nelken: Prüf. 1748 f.

Nelkenöl: Färbung der alkoholischen Lösung durch Eisenchlorid 1684.

Nephelin: Verh. gegen Citronensaure 1825; Beschreibung, Anal. 1884.

Nephelinbasalt : Anal. 1981.

Nephrit: Unters. 1890.

Nephrite: mikroskopische Unters. 1892.

Nerium odorum: Darst. sweier Bitterstoffe 1416.

Nerven: Leitungsvermögen 1427.

Nestflüchter, siehe Vögel. Nesthocker, siehe Vögel. Netze: Conservirung 1777.

Neumichailowsk: Anal. des Quellwassers 1948.

Neurin: mögliche Identität mit den Ptomaïnen 1359; Eig. 1445. Neuseelandkohle, siehe Kohle.

Neutralfette: Prüf. eines Gemenges mit Fettsäuren 1646.

Newberyit: krystallographische Unters. 1864.

Nickel: Verdrängung durch Eisen ans den Lösungen 12; Atomvolum und Affinität 26; Atomgewicht 44 f.; Bildungswärme der löslichen Salze 183; Magnetisirungsfunction 228; Verhbeim Magnetisiren 230; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Zers. der Lösungen seiner Salze durch den galvanischen Strom 1512 f.; Fällung aus der Lösung von pyrophosphors. Nickel-Natrium durch Schwefelammonium 1520; Trennung von Kobalt 1569 f.; qualitative Trennung von Zink und Kobalt 1570 f.; Vernickelung von Zink 1663; Metallurgie 1675.

Nickeloxydul: Verh. in der Hitze 45; Einführung für Kalk in die Glasur des Seger-Perzellans 1710. Nicotidin (Hexahydro-m-dipyridyl)
Darst., Eig. 749.

Nicotin: Darst. einer isomeren Base aus y-Dipyridyl 672, 676; Verh. gegen Zinkäthyl 1297, beim Erhitsen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor 1837, gegen Quecksilberoxyd 1838; Best. im Tabak 1680 f.

Nicotinsaure: Darst. aus m-Dipyridyl 748 f.; Bild. aus  $\beta$ -Phenylpyridin-monocarbonsaure, aus  $\beta$ -Phenylpyridin 1828; Const. 1330.

Niederschläge: Filtration 1524.

ļ

f

ż

F

£

•

E

ſ

\$

i

Niere: Secretion aus der überlebenden durchbluteten 1466 f.

Nigrosin: Absorptions- und Fluorescensspectrum 250.

Niob: Atomvolum und Affinität 26; Trennung von Gallium 1574.

Niobsäure: Trennung von Tantalsäure bei der Anal. von Samarskit 1561.

Niobs. Erden: Methode der Anal. 1561 f.

Nitramide: Darst. 470 f.; Unters. 686.

Nitranilskure: Zus., Darst. 1006.

Nitranils. Kalium: Verh. gegen Zinnohlorür und Salzsäure 1006.

Nitrilbasen: Bild. aus organischen Säuren und Aminen 678 bis 682.

Nitrile: Bild. aus Phenolen 877; Einw. auf Benzil, Verh. gegen Phenanthrenchinon 998; Verh. im Organismus 1473.

Nitrilotriphenylmethan, siehe Phenylacridin.

Nitroacetophenone: Unters. 988.

Nitroathan: Reduction 607; Verh. gegen Benzaldebyd 968.

Nitroamidoasoverbindungen: Darst. und Unters. 777 bis 779.

Nitroanthrachinone: Umwandl. in Chinolinverb. 1805.

Nitrocellulose: Best. des Stickstoffs 1592; siehe Strohnitrocellulose.

Nitroderivate, siehe auch die entsprechenden Mononitroderivate.

Nitroflavin: Vork. 1795.

Nitroglycerin: Wirk. des Stofses 151; Umwandl. in Glycerin 858 f.; Best. des Stickstoffs 1592; Explosivkraft 1708.

Nitroïndigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253.

Nitrolaserpitin, siehe Dinitrolaserpitin.

Nitromalachitgrün: Bild. bei Anw. von saurem schwefels. Kalium 471.

Nitromannit: Best. des Stickstoffs 1592.

Nitromethan: Verh. gegen Benzaldehyd 968.

o-Nitromonochlorstyrol, siehe Monochlor-o-nitrostyrol.

Nitronaphtonitrile: Bild. 488. Nitrophenoläther: Unters. 884.

Nitropropan, secundares: Reduciton 607.

Nitrosamine: Const. 622 f.

Nitrosoacethydroxamsaure : Identität mit Aethylnitrolsaure 607.

Nitrosoathylmethylanilin: Farbstoffbild. mittelst Schwefelwasserstoff 1801.

Nitrosoanthramin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Schwefelsäure, gegen Zinnchlorür 751.

Nitrosobenzoylessigsäure-Aethyläther: Zus., Eig., Schmelzp., Zers. in alkalischer Lösung 1201.

Nitrosoderivate, siehe auch die entsprechenden Mononitrosoderivate.

Nitrosodiathylamin: Bild. 470.

Nitrosodiäthylanilin: Farbstoffbild. mittelst Schwefelalkalien 1800, mittelst Schwefelwasserstoff 1801.

Nitrosodimethylanilin: Umwandl. in einen rothen Farbstoff 1799; Farbstoffbild. mittelst Dimethylanilin, mittelst Schwefelalkalien 1800, mittelst Schwefelwasserstoff 1801; Umwandl. in eine Base C<sub>16</sub>H<sub>19</sub>N<sub>8</sub>, in Methylenblau 1820.

Nitrosoïndoxyl: Unters. des Diäthyläthers 822; Identität mit Isonitrosopseudoïndoxyl, Const. 832.

Nitrosoïndoxyl-Aethyläther : Identität mit Pseudoïsatin-α-äthyloxim 882.

Nitrosoketon: Verh. gegen salss. Hydroxylamin 976.

Nitrosomalonsaure : Const., Bild., Schmelzp., Eig. 1054.

Nitrosomalonsaure-Aethyläther: Zera. beim Erhitzen mit Salzsaure 499.

Nitrosomonoathyl-o-amidoximmtsaure: Darst., Schmelzp., Eig., Verh. bei der Reduction 807.

 $\alpha$ -Nitroso- $\beta$ -naphtol-Benzyläther: Darst., Eig., Schmelsp. 912.

Nitroso-α-naphtoldisulfosäure : Bild., Eig. der Salze als Farbstoffe 1816. Nitrosooxindel: Darst. aus Isatin 609; Darst., Unters. der Aether 822; Identität mit Isatoxim 823; Const. 825.

Nitrosopiperidin: Bild. 813.

Nitrosopropylaceton: Bild. 1024.

Nitrosopyromekonsäure : Zus., Verh. gegen Wasser 1104 f.

Nitrosopyrrolin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. 659.

Nitrososulfosaure C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>SO<sub>2</sub>H(NO)<sub>2</sub> Bild. aus Duplothiaceton 979.

Nitrosotetrahydrochinolin: Zus., Eig., Verh. gegen salpetrige Säure oder Salpetersäure, gegen Zinkstaub 1320. Nitrosoverbindungen: Bild. 1054.

Nitrosylsilber, siehe untersalpetrigs. Silber.

Nitroverbindungen: Best. des Stickstoffs 1587 f.

Nitroweinsäure : Darst., Umwandl. in Dioxyweinsäure 1087.

Nocerin: Vork. in den Vulkanen der Campagna 1847.

Nogoga: Meteoritenfall 1954.

Noir imperial: Darst. aus Blauholsextract, Eig. 1794.

Nomenclatur: Vorschläge für eine einheitliche (englische) 10.

Nonan: Vork. im galizischen Petroleum 1760.

Nonen: Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767.

Nonylsäuren: Identität von Nonylsäuren verschiedenen Ursprungs 1114. Normaldolomit, siehe Dolomit.

Novasaure: Bild. aus Chinovasaure, Eig., Schmelzp. 1370.

Nuclein: Umwandl. in Körper der Xanthingruppe 1396.

Nucleoalbumin: Unters. als Bestandth. des Caseïns nach Danilewsky 1882.

Nucleoalbumine : Zugehörigkeit des Caseïns zu der Gruppe 1881.

Neucleoalbuminsaure, siehe Nucleoprotalbstoff.

Nucleoprotalbstoff (Nucleoalbuminsäure): Unters. als Bestandth. des Caseïns nach Danilewsky 1882.

Nuphar luteum: Stickstoffgehalt der Blüthen, Anal. der Blätterasche 1417.

Nussbaum: Zus. des Holzes 1395. Nussbolz: relative Elasticität 1918. Nuttalit: Stellung in der Skapelithreihe 1883.

Nutzwasser, siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Nux vomica: Darst. der Alkaloïde 1416; Gehalt an Alkaloïden 1417. Nymphaea alba: Stickstoffgehalt der Blüthen, Anal. der Blätterasche 1417.

Obsidian, porphyrischer: Anal. 1930. Obstweine, siehe Wein.

Ochsenblutfibrin: Darst. und Chloroplatinat eines Ptomaïns 1358.

Octadecan, normales: Bild. 867.

Octadecylalkohol: Anw. zur Darst. des Octadecylens 530.

Octadecylalkohol, normaler: Darst, Eig., Schmelzp., Siedep., sp. G., Umwandl. in normales Octadecan 867.

Octadecylen: Darst., Schmelsp., Siedep., Eig., sp. G. 580; Verh. gegen Brom 581.

Octan, normales: Bild. aus Conin 1882.

Octon: Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767.

Octohydroacridin, siehe Acridinoctohydrür.

Octowolframs. Natrium: Darst., Eig., Krystallisation, Zus. 881.

Octylacotossigsäure: Bild. aus Isobutylaldehyd, Siedep., Eig. 952.

Octylalkohol, normaler : Darst. 521.

Octylbromid, normales: Verh. gegen Brom und Phosphor 521.

Octylbromid, secundares: Verh. bei der Destillation 521; Reindarst. 523; Siedep., Eig., sp. G. 524.

Octylen: Darst. 521, 523; Siedep., sp. G. 521, 524.

Octylen, normales, siehe Caprylen.

Octyljodid, normales: Gewinnung von Octylen bei der Darst desselben 521. Oefen: sur Erzeugung von Leuchtgas 1752.

Oel: Roböl der Terra di Lavero, Unters., sp. G., Zus. 1764; Gewg. von Schmieröl und Leuchtgas aus demselben 1764 f.; Vork. von Cumol 1765.

- Oel C<sub>se</sub>H<sub>se</sub>: Darst. aus Minjak-Lagam-Balsam, Eig., sp. G., optisches Verh., Verh. gegen Chlorwasserstoff 1426.
- Oel, fettes: Nachw. im Copaivabalsam 1633.
- Oele: Best. der freien Fettsäuren 1635 f.; Verh. gegen Metalle 1768.
- Oele, atherische: Verh. gegen verdünnten Weingeist 1635; Gewg. aus Pflanzen 1762.
- Oele, fette: Unters. der beim Erhitzen mit Glycerin entstehenden Destillationsproducte (Pyroleine) 1422; Brauchbarkeit als Schmiermittel 1632.
- Oele, fixe: chemische und analytische Prüf., Best. 1632.
- Oelen: das Oelen in der Türkischrothfärberei 1786.
- Oelsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 1025; Umwandl. in Palmitinsäure 1115, 1763; Bild. von Schwefelsäureestern aus Mannit, Traubenzucker, Stärke und Cellulose 1792.
- Oelsäure-Glycerinäther (Glycerintrioleat): Verh. gegeu Schwefelsäure 1789 f.; Zus., Salze 1790 f.; Beiz-, Färbe- und Avivirversuche 1792.
- Oels. Aconitin: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Atropin: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Blei: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Chinin: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Eisen: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Kupfer: Herstellung, Desirung, Verwendung, physiologische Wirk.
- Oels. Morphin: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Quecksilber: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Salze: Herstellung, Verwendung und physiologische Wirk. der medicinischen 1762.

- Oels. Strychnin: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Uran: Zus., Darst., Eig. 1115.
- Oels. Veratrin: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Wismuth: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oels. Zink: Herstellung, Dosirung, Verwendung, physiologische Wirk. 1762.
- Oenanthaldoxim: Darst., Zus. 634; Eig. 634 f.; Schmelzp., Siedep., Verh. gegen Salzsäure, gegen Eisenchlorid 635.
- Oenanthaldoxim-Aethyläther : Darst., Eig., Siedep., Zus. 685.
- Oenanthaldoxim salpeters. Silber : Darst., Zus., Eig. 685.
- Oenanthol: Verh. gegen salzs. Hydroxylamin 634; Darst., Verh. gegen Anilin, Xylidin, Naphtylamin 709, gegen Phenylhydrazin 804; Darst. aus Ricinusöl, Umwandl. in normalen Hexylalkohol 862; Condensationsproducte 954 f.; Unters. des festen Polymerisationsproductes desselben 955; Einw. auf fettsaure Natriumsalze beim Erhitzen 1117.
- Oenantholanilin : Darst. 709 f.; Zus., Eig., Verbindungswärme 710.
- Oenantholnaphtylamin: Darst. 709 f.; Zus., Eig., Verbindungswärme 710.
- Oenantholxylidin: Darst. 709 f.; Zus., Eig., Verbindungswärme 710.
- Oenanthureïd: Formel 491 f.
- Oenanthylsäure: Darst. 520.
- Ofen : Anal. des Bitterwassers des Victoriabrunnens 1945.
- Ofenfutter: für die Bessemerbirne 1665; Zus. beim basischen und sauren Process, Anal. des Futters des gewöhnlichen Bessemer Convertors 1668.
- Ofengase: Apparat zur Best. 1659.
- Oïdium Tuckeri : Bekämpfung durch Schwefel 1893.
- Oleate, siehe ölsaure Salze.
- Olefine, höhere: Darst. 529 f.
- Oleomargarin: Anw. zur Kunstbutterfabrikation, Veränderung durch Eutergewebe 1846; Verarbeitung mit Brustdrüsengewebe 1729; Verh. gegen Milch und Butter 1780.

Olibanum: Untersch. von Ammoniakgummihars 1686.

Oligoklas: Verh. gegen Citronensäure 1825; Anal. 1836 f., 1898; Bestandth. des Plagioklases von Christianberg im Böhmerwalde 1896.

Olivenöl: Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 235; Nachw. von Baumwollsamenöl 1632 f.; Prüf. auf Verfälschungen mit anderen Oelen (Baumwollsamenöl, Sesamöl, Erdnussöl, Sonnenblumenöl, Rüböl, Ricinusöl) 1634 f.

Olivenöle: Zus. 1768.

Olivin: Anal. 1875.

Opiansäure: Verh. beim Erhitzen mit Wasser und Salzsäure, gegen rauchende Salzsaure 974; Reinigung durch salpetrige Säure 1155 f.; Verh. gegen verdünnte Salpetersäure, gegen Salpetersäurehydrat 1156, chlors. Kalium und Salzsäure, gegen Bromwasser, gegen Salzsäure und Chlorwasserstoffgas 1158, gegen Fünffach-Chlorphosphor, beim Erhitzen 1159.

Opium: Vork. von schwefels. und mekons. Morphium 1410.

Optik, siehe Licht.

Optische Apparate, siehe Apparate.

Orange : Darst. in der Färberei 1787. Orangenöl: Additionsproduct mit Nitrosylchlorid und Salpetersäure 570 f.

Orcin: Darst. aus Toluolderivaten 925; Verh. gegen Chloralhydrat, Verh. zusammen mit Aldehyd gegen Salzsäure beim Erhitzen der alkoholischen Lösung 965.

Organische Verbindungen: sp. V. 72; Temperaturerniedrigung bei der Lösung in Wasser 83 f.; Destillation im Vacuum 133; Beziehung zwischen Umsetzungswärme und Volumgewicht isomerer Körper 154; Lichtbrechungsvermögen 238; Beziehung zwischen dem Brechungsvermögen und der chemischen Constitution 238 f.; Phosphorescenz 254.

Organismus, thierischer, siehe Thierkörper.

Orixa japonica: Unters. 1411.

Orseille: Bild. eines Farbstoffs mit Moringerbsäure 1794.

Orthoameisenskureäther: Bild. aus den salzs. Formimidoathern, Darst. mehrerer 478.

Orthoameisensäure-Diathylpropyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Diamyläthyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Diamylpropyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensaure-Diisobutylathyl-

äther : Darst., Siedep. 479. Orthoameisensäure-Diisobutylamylather: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Diisobutylpropyl-

äther : Darst., Siedep. 479. Orthoameisensäure-Dimethyläthyl-

äther : Darst., Zus., Siedep. 479. Orthoameisensäure-Dimethylamyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Dimethylpropyläther: Darst., Zus., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Dipropyläthyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Dipropylamyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Dipropylmethyl-

Ather: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Methyläther: Darst, Zus., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Triathylather: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Triamyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoameisensäure-Tripropyläther: Darst., Siedep. 479.

Orthoklas: Verh. gegen Citronensiure 1825, gegen Humus, Umwandl in Albit 1896; Anal. 1896, 1898.

Orthonitrobittermandelgrun scheinliche Bild. 561.

Orthooxysulfomolybdans. Ammonium: Zus., Darst., Eig., Krystallf. 376.

Orthooxysulfomolybdans. Kalium: Zus., Darst., Eig., Krystallf. 876.

OrthophosphorsEure-DimethylEthyl-Ather: Ausdehnungsoofficient 69; sp. V. 70.

Orthophosphorsaure-Trimethylather: Ausdehnungscoëfficient 69; sp. V. 70.

Orthophosphors. Baryum - Kalium : Darst., Krystallf. 849.

Orthophosphors. Baryum - Natrium: Darst., Krystallf. 349.

Orthophosphors. Salze: Darst. krystallisirter aus Metaphosphaten \$22.

Orthophosphors. Silber: Einw. auf Thonerde bei Gegenwart von Metaphosphorsäure, Einw. auf Aluminiummetaphosphat 823.

Osmium: Atomvolum und Affinität 26; Trennung von Gallium 1572 f.

Oxathylen-o-amidophenylather: Bild. 880.

Ì

1

ı

ľ

ľ

ľ

t

ľ

£

5

3

F

3

ţ

į

J

Oxaläthyläthylin: Darst., Zus., Eig., Siedep., sp. G., Verh. gegen Metallsalze, gegen Aethylbromid, Identität mit Oxaläthylin 644.

Oxalathylathylin-Zinkchlorid: Darst., Schmelsp. 644.

Oxalathylin: Identität mit Oxalathylathylin 644; Const. 647 f.; Verh. gegen Brom 648; Verh. beim Erhitzen, Bild. 649.

Oxalathylpropylin: Zus., Darst., Eig., Siedep., sp. G. 645.

Oxalathylpropylin - Zinkchlorid : Eig. 645.

Oxalinbasen: Unters. 643 bis 645.

Oxaline: Unters. 646 bis 649.

Oxallyldiathylamin: Darst., Zus., Eig. 642.

Oxalmethyläthylin: Zus., Darst., Eig., Siedep., sp. G., Verh. gegen Reagentien, Verb. mit Zinkehlorid 644.

Oxalmethyläthylin-Methyljodid: Darst., Zus. 644.

Oxalpropyläthylin: Darst., Zus. 644; Eig., Siedep., sp. G. 645.

Oxalpropylin: Identität mit β-Oxalpropylpropylin 645; Bild. 649.

β-Oxalpropylin: Zus., Identität mit Oxalpropylin 645.

Oxalylanthranilsaure : Bild. 1821.

Oxalsaure : Verh. gegen Acetamid 16; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid, Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 22; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Zers. durch Eisenchlorid unter dem Einflusse des Lichtes 258; Grensverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefel-Molekülverb. mit antimons 414; Phenol 948; Zers. verdünnter Lösungen 1044 f.; Einw. der wässerigen Lösung auf Aluminium und dreibasisches schwefels. Aluminium 1045; Einw. auf Acetessigäther 1064 f.; Bild. im Thierkörper 1474; Vertheilung im Organismus im Vergiftungsfalle 1483; Anw. von Rosolsäure als Indicator bei der Titrirung 1517; Einw. auf Vanadinsäure 1578; mikroskopische Nachw. bei Vergiftungen 1605 f.; Bestandth. einer Aetztinte für Glas 1707.

Oxalsaure-Aethylather: sp. V. 70.

Oxalsaure-Dimethylather: Ausdehnungscoöfficient 69; sp. V. 70; sp. W. 118.

Oxalsaure-Methylather: sp. V. 70.

Oxals. Alkalien: Verh. gegen Vanadinsaure 1578.

Oxals. Aluminium, dreibasisches: Bild. 1045.

Oxals. Ammonium: Verh. der Mischung mit schwefels. Ammonium gegen neutrale Strontian- und Kalklösungen 1558 f.

Oxals. Ammonium, saures: Einw. auf Beryllerde 1045.

Oxals. Bensdiacetonamin: Zus., Darst., Eig. 650.

Oxals. Calcium: Lösl. in anorganischen und organischen Säuren 22.

Oxals. Diamidotoluol, saures: Verh. beim Erhitzen, Darst., Zus. 728.

Oxals. Dibrom-o-anisidin : Eig. 891.

Oxals. Dibrom-o-phenetidin: Eig. 891.

Oxals. Dimethyl-m-monochloranilin Eig. 709.

Oxals. Eisenoxydul: Zers. im Stickstoffstrome 1045, im Wasserstoffstrome 1046.

Oxals. o-Hydrasinanisol : Zus., Eig. 802.

Oxals. Isobutylbiguanid: Eig. 490.

Oxals. Kalium: Einw. auf Vanadinsäure bei Gegenwart von Essigsäure und Alkohol 1578.

Oxals. Kalium, saures : Einw. auf Beryllerde 1045.

Oxals. Kalium (vierfach-saures, sogenanntes Kleesals): Eig., Verh. gegen Alkohol 1606.

Oxals. Kalium-Beryllium, basisches: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen 1045.

Oxals. Monoathylallylamin, saures: Eig. 638.

Oxals. Monoamido-m-isocymol, saures: Darst., Eig. 712.

Oxals. Monoamidoïsopropylbensol Eig. 699.

Oxals. Monoamidopropylbenzol: Darst., Eig. 697.

Oxals. Monobrom-o-anisidin: Eig. 890.

Oxals. Monobrom-p-anisidin: Eig. 892.

Oxals. Monobrom-p-phenetidin: Eig. 892.

Oxals. Paraleukanilin: Eig. 559.

Oxals. Propylallylamin, neutrales: Eig., Verh. beim Erhitzen 639.

Oxals. Propylallylamin, saures: Darst., Eig. 638.

Oxals. Propylanilin: Darst., Eig. 701.

Oxals. Pseudomorphin: Zus. 1347.

Oxals. Quecksilber: Bildungs-, Zereetsungswärme 160.

Oxals. Samarium: Zus., Eig. 362.

Oxals. Triamidotriphenylmethan: Eig. 560.

Oxamid: Verh. gegen Salpetersäure 470.

Oximidoessigsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Salzsäure 1037, gegen Kalilauge, salzartige Verbb. des Aethers 1088.

Oximidoessigsaure-Aethyläther-Ammonium: Zua, Eig. 1088.

Oximidoessigsäure-Aethyläther-Natrium: Zus., Darst., Eig. 1038.

Oxoctonol: Verh. gegen Hydroxylamin, Const. 981.

Oxyacanthin: physiologische Wirk. 1488.

Oxyathenylisönanthylsaure: Darst. 1014 f.; Eig., Zus. 1015.

Oxyathenylisönanthyls. Natrium Darst. 1014 f.; Zus. 1015.

p-Oxyathylbensylmonosulfosaure Darst., Zus., Salze 1278.

p-Oxyathylbensylmonosulfos. Baryum : Zus., Eig. 1278.

p-Oxyathylbenzylmonosulfos. Kalium: Eig. 1278 f.

Oxyathylnitrobensonitril: Zus., Darst., Reinigung 611; Eig., Schmelsp., Siedep., Verh. gegen Salzsaure, gegen Barytwasser 612, gegen alkoholisches Kali 613 f.

Oxyathyl-o-oxychinolinchlorid: Zus., Darst., Eig. 1319.

Oxyathyl-o-oxychinolinchlorid - Platinchlorid: Zus., Eig. 1819.

o-Oxyathyltoluol-p-monosulfosaure: Darst., Zus., Eig., Salse, Identität mit Aethylkresolsulfosaure 1270.

p-Oxylithyltoluol-o-monosulfesture Darst., Zus. 1266; Salze 1266 f.

p-Oxyāthyltoluol-o-monosulfosāureamid : Zus., Eig., Schmelsp. 1267.

p-Oxyathyltoluel-o-monosulfosaurechlorid: Eig. 1267.

o-Oxyathyltoluol-p-monosulfos. Beryum: Zus., Eig. 1270.

p-Oxyathyltoluol-o-monosulfos. Barryum: Zus., Eig. 1266.

o-Oxyathyltoluol-p-monosulfos. Kalium: Eig. 1270.

p-Oxymethyltoluol-o-monosulfoskurechlorid: Eig. 1267.

p-Oxymethyltoluol-o-monosulfos. Beryum: Eig. 1267.

α-Oxyanthrol: Gewg. von Asofarhstoffen 1796.

 $\beta$ -Oxyanthrol: Gewg. von Azofarbstoffen 1796.

Oxyaurin: Bild. 967.

o-Oxybensaldehyd: Einw. auf Methylchinolin 691, auf Dibromchinonchlorimid 840.

p-Oxybenzaldehyd: Einw. auf Methylchinolin 691; Verh. gegen β-Naphtol beim Erhitzen mit Schwefelsäure 966 f.; Verh. gegen α-Naphtol, gegen β-Dinaphtol 967.

γ-Oxybenzaldoxim : Eig., Schmelsp. 1026.

γ-Oxybensaldoxim-Natrium : Zus., Eig. 1026.

p-Oxybensid: Bild. aus p-Oxybensossture 1188 ff.; Verh. beim Erhitzen mit Schwefelsäure, beim Erhitzen im Kohlensäurestrome 1138, beim Erhitzen im Chlorstrome gegen Ammoniak, bei der Destillation mit überhitztem Wasserdampf, beim Erhitzen mit Phosphorchlorid 1139.

m-Oxybenzoësaure : Bild. 1133; Verh. beim Erhitzen 1137; beim Erhitzen mit Actsbaryt 1138.

p-Oxybensoësäure: Bild. 1183; Verh. beim Erhitzen 1187, Producte der trockenen Destillation 1138 bis 1142; Bild. aus Oxyphenylpropionsäure im Thierkörper 1472.

Oxybensoësäuren: Darst. der Aethylenäther 879 bis 882.

p-Oxybensoësaure-Phenyläther: Bild. bei der Destillation der p-Oxybensoësaure, Darst. 1141; Kig., Schmelsp., Verh. gegen Essigsaureanhydrid 1142.

- p-Oxybenzoës. Calcium : Producte der trockenen Destillation 1137.
- m-Oxybenzoës. Natrium: Verh. gegen Phosphoroxychlorid 988.
- p-Oxybensoës. Natrium: Verh. gegen Phosphoroxychlorid 988.
- p-Oxybenzoësulfosäure : Zus., Darst., Eig., Salze 1188.
- p-Oxybenzoësulfos. Baryum : Zus., Eig. 1188.
- p-Oxybensoësulfos. Kalium, saures : Zus., Eig. 1138.
- p-Oxybenzonitril: Bild. aus p-Oxybenzid 1189.
- p-Oxybensophenon: Bild. 1119.
- p-Oxybenzoyl-p-oxybenzoësäure: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Salze, Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1140.
- p-Oxybensoyl-p-exybensoes. Baryum : Zus., Eig. 1140.
- p-Oxybenzoyl-p-oxybenzoës. Natrium : Zus., Eig. 1140.
- o-Oxybensylenamidobensamid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Bensaldehyd 1185.
- p-Oxybenzylmonosulfosäure : Darst., Zus., Eig., Salse 1278.
- p-Oxybensylmonosulfos. Baryum: Zus., Eig. 1278.
- p-Oxybensylmonosulfes. Kalium: Zus., Eig. 1273.
- β-Oxybuttersture: Verh. im Organismus 1480.
- β-Oxybuttersäurealdehyd (Aldol)
  Darst. 952 f.
- Oxybutters. Butylglycol: wahrscheinliche Bild. 954.
- α-Oxybutyrocyamin: Lösl. 485.
- Oxycampher: Zus., Salze, Oxydation 999.
- Oxycampher-Baryum: Zus., Eig. 999.
- Oxycampher-Natrium : Zus., Eig. 999.
- o-Oxycarbamidophenol: Identität mit Oxycarbanil (?), Schmelsp., Eig., Acetylverb. 910.
- Oxycarbanil: vermuthliche Identität mit o-Oxycarbanidophenel 910.
- y-Oxycarbostyril: Bild. 816; Reduction des Nitrosoderivates mit nachfolgender Oxydation 827 f.
- Oxycellulose: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Schwefelsäure, gegen Salpetersäure-Schwefelsäure, gegen Essigsäureanhydrid und Chloraink 1866;

- Bild. aus Cellulose, Zus., Eig., Aehnlichkeit mit Pectinsäure 1777; Bild. bei der Bleicherei, Eig., Verh. 1788.
- Oxychinaldin: Darst., Eig. 691; siehe  $\gamma$ -Oxy- $\alpha$ -methylchinolin.
- Oxychinaldine: Darst., Farbstoffbild., Aether 1808.
- Oxychinolin: Wirk. der Oxychinolinderivate auf den Organismus 1817.
- α-Oxychinolin: Identität des aus Theorchinolin gewonnenen mit dem synthetischen 1318.
- β-(m-)Oxychinolin: Schmelzp., Salze, Verh. gegen Zinn und Salzsäure 1318; Derivate 1318 f.; Verh. beim Erhitzen mit Chlorzinkammoniak 1819.
- o-Oxychinolin: Verh. beim Erhitzen mit Aethylenchlorhydrin 1319.
- p-Oxychinolin: Bild. aus Xanthochinsaure 1848.
- Oxychinoline: Unters. der Derivate 1316 ff.
- Oxychinolinmethylketon: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1310.
- Oxychinolinphenylketon: Darst., Zus., Schmelzp. 1810.
- Oxychinolinsaure: Darst., Zus., Eig., Salze 1214.
- Oxychinolins. Baryum, saures : Zus., Eig. 1214.
- Oxychinolins. Silber, saures : Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen 1214.
- β-Oxychinolinsulfosaure: Zus., Eig., Salze 1318; Verh. beim Schmelzen mit Kali 1318 f.
- Oxycinchoninsaure: Zus., Darst., Eig. 1212; Const. 1218.
- Oxycinchoninsaure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Kochen mit kohlens. Natrium 1213.
- Oxycinchonins. Silber: Verh. beim Erhitzen im Kohlensäurestrome 1212.
- Oxycinnolin: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., salzs. Salz 815; Verh. bei der Destillation 815 f.
- Oxycinnolinearbonsaure (Cinnolinoxy-carbonsaure): Zus. 814; Darst. 814 f.; Eig., Verh. beim Erhitzen 815.
- Oxycitronensaure: Identität mit einer neuen Saure aus Rübensaft 1404.
- Oxycumarine: Darst. substituirter 1065 ff.
- Oxydation: Gewichtssunahme der

Körper bei derselben 262 f; Hydroxylirung durch dieselbe 463.

Oxydation, physiologische: Messung, Einfluß von Giften und Krankheiten auf dieselbe 1480 ff.

Oxydationsprocesse, thierische: Einflus der Nahrungszufuhr 1435.

Oxydibromtoluchinon: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1007.

Oxydimorphin: Identität mit Pseudomorphin 1346; physiologische Wirk. 1488.

m-Oxydiphenylamin: Darst., Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. bei der Destillation mit Zinkstaub, Salze 918 f.

p-Oxydiphenylamin: Darst., Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. bei der Destillation mit Zinkstaub 921.

m-Oxydiphenylamin-Baryum: Darst., Eig. 919.

Oxydiphenylenketon : Zus., Eig., Schmelzp., Darst., Verh. 987 f.

Oxyhamoglobin: Verh. gegen Wasserstoffhyperoxyd 269; Darst. aus Pferdeblut, Eig., Zus. 1451; spectrophotometrische Unters. 1452; Sauerstoffgehalt 1454.

α-Oxyhydroäthylchinolin: Eig., Schmelzp. 1317.

Oxyhydrochinaldine: Bild., Farbstoff-bild. 1808.

Oxyhydrochinolin: Verh. gegen Methylhalogenverbb. 1316.

α-Oxyhydrochinolin: Verh. beim Erhitzen mit Monochloressigsäure 1317.

Oxyhydrochinon: Darst. 928 f.; Eig., Zers., Verh. beim Erhitzen im Wasserstoffstrome 924.

α-Oxyhydromethylchinolin; Zus., Darst., Eig., Krystallf., Schmelzp. 1316; Salze 1316 f.

Oxyimidonaphtol: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776.

Oxyindol: Verh. gegen Barytwasser 822; Beziehung zum Dioxyindol 826; Const. 826 f.

Oxyindol-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Barytwasser, gegen Salzsäure 828.

Oxyisobuttersäure: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21.

α-Oxyisophtalsaure: Bild. 1133.

Oxykobaltiak: von From y, saure Salze desselben 364 f.

Oxykomenaminsäure : Zus., Darst, Verh. gegen Brom und Wasser 1103.

Oxymesitencarbonsaure: Bild. und Verh. der Salze, Zus. 1074; Darst. 1074 f.; Eig., Salze 1075.

Oxymositencarbons. Baryum: Zus., Eig. 1075.

Oxymesitencarbons. Calcium: Zus., Eig. 1075.

Oxymesitendicarbonathersaure: Darst., Zus., Rig., Schmelsp., Salze 1076.

Oxymesitendicarbonäthers. Ammonium, basisches: Darst. 1075 f.; Eig., Zers., Verh. gegen Salssäure 1076.

Oxymesitendicarbenathers. Blei: Zus., Eig. 1076.

Oxymesitendicarbonathers. Kupfer Zus., Eig. 1076.

Oxymesitendicarbonsaure : Bild. und Verh. der Salse 1078 f.

Oxymesitendicarbons. Kupfer, saures: Darst., Zus., Eig. 1078.

Oxymethylanthrachinon: Darst., Zus., Rig., Schmelsp. 1009.

y-Oxy-α-methylchinolin (Oxychinaldin):
Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Salse,
Verh. bei der Destillation mit Zinkstaub 1825; siehe Oxychinaldin.

Oxymethylen: Darst., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen mit Magnesia und Wasser 948, beim Erwärmen mit Chlor-, Brom- oder Jodwasserstoffsäure 949; siehe Trioxymethylen.

m-Oxymethylindigo: Helligkeitsminimum im Absorptionsspectrum 253.

Oxymethylnitrobensonitril: Darst., Schmelzp., Eig., Verh. gegen Salssäure, Barytwasser 612, gegen alkoholisches Kali 613 f.

p-Oxymethyltoluol-o-monosulfosaure: Darst., Zus., Eig., Salse, Verh. beim Schmelzen mit Kalihydrat 1267.

p-Oxymethyltoluol-o-monosulfosaureamid: Eig., Schmelsp. 1267.

Oxymorphin: physiologische Wirk. 1488.

α-Oxynaphtochinon: Verh. gegen Phenylhydrasin 1002.

Oxynaphtophinonanilid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Zers. 1008.

β-Oxynaphtoësulfosäure : Darst., Anw. sur Darst. von Asofarbetoffen 1797.

o-\$\beta\$-Oxynaphtoylbenzoësäure : Zus.,
Darst., Eig., Schmelzp. 1281; Salze
1281 f.; Verh. gegen essigs. Natrium
und Essigsäureanhydrid, beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und
rothem Phosphor, beim Erhitzen mit
Chlorsink, mit Dimethylanilin und
Chlorsink, mit Resorcin 1282.

o-β-Oxynaphtoylbenzoësäure-Aethyläther: Zus., Eig., Schmelsp. 1282.

o-β-Oxynaphtoylbenzoësäure-Methyläther: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1282.

o- $\beta$ -Oxynaphtoylbensoës. Baryum : Zus., Eig. 1282.

o-β-Oxynaphtoylbensoës. Natrium: Zus. 1281; Eig., Verh. beim Schmelsen mit Kali 1282.

o- $\beta$ -Oxynaphtoylbensoës. Silber : Zus., Eig. 1282.

o-β-Oxynaphtyltoluylsäure : Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1282.

o- $\beta$ -Oxynaphtyltoluyls. Silber : Zus., Eig. 1282.

Oxyölsäuren: Bild., Darst. 1790.

Oxyoleïnsäure : Bild., Eig. 1791.

Oxyoleïnsäure - Glycerinschwefelsäureester : Bild., Darst. 1791.

Oxyphenacetursäure: Bild. aus p-Oxyphenylessigsäure im Thierkörper 1472.

Oxyphenanthrolin: Bild., Zus., Eig., Schmelsp., Chloroplatinat 1316.

Oxyphenyläthylen : wahrscheinliche Bild. 883.

Oxyphenylessigsaure: Bild., Schmelsp. 590.

p-Oxyphenylessigsäure: Umwandl. in Oxyphenacetursäure im Thierkörper 1472.

o-Oxyphenylharnstoff: Darst., Zus., Eig., Zers., Schmelsp. 492.

p-Oxyphenylharnstoff: Zus., Darst., Eig., Zers., Schmelsp. 492.

Oxyphenylmercaptan: Darst., Eig., Siedep., Schmelzp., Verh. gegen Eisenchlorid, Bleisalz, Verh. bei der Oxydation 887; Const. 887 f.

p-Oxyphenylmilchsäure: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1197.

p-Oxyphenylmilchs. Calcium: Zus., Eig. 1197.

o-Oxyphenyl-phenylthioharnstoff, siehe o-Oxythiocarbanilid.

p-Oxyphenyl-phenylthioharnstoff: Zus., Darst., Schmelsp. 492.

Oxyphenylpropionsäure: Oxydation zu p-Oxybenzoësäure im Thierkörper 1472.

Oxyphenylsenfol: Bild. 909; siehe Thiocarbamidophenol.

o-Oxyphonylthioharnstoff: Verh. gegen Anilin 909.

p-Oxyphenylthioharnstoff: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verb. mit Platinchlorid 492.

β-Oxy-o-phtalsäure: Zus., Darst., Lösl., Eig., Verh. beim Erhitzen, Salze, Verh. beim Erhitzen mit Resordin, gegen Schwefelsäure 1151.

β-Oxy-o-phtalsäureanhydrid : Bild., Schmelzp. 1151.

α-OxypicolinsEure: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Salze, Verb. gegen con-

centrirte Salzsäure 1109. β-Oxypicolinsäure : Zus., Darst.,

Schmelzp., Eig., Verb. mit Salssäure 1110.

Oxypicolinsauren: Unters. 1109 f.

α-Oxypicolins. Baryum : Zus., Eig. 1109.

 $\beta$ -Oxypicolins. Baryum : Zus., Eig. 1110.

α-Oxypicolins. Calcium: Zus., Eig. 1109.

α-Oxypicolins. Kalium, basisches : Zus., Eig. 1109.

Oxypropyläthylamin: Siedep. 640.

Oxypropylamylamin: Siedep., Eig. 640.

Oxypropylbensoësäure : Darst., Krystallf. 463; Schmelsp. 464.

Oxypropylbernsteins. Baryum: Darst., Zus., Eig. 1080.

Oxypropyldipropylamin: Zus. 640.

Oxypropylpropylamin: Darst., Siedep., Schmelzp., Eig., sp. G. 640.

Oxypropylsulfobenzoës. Kalium: Krystallf. 464.

Oxypyridin: Bild. aus Ammonchelidonsaure, Reduction zu Pyridin, Verh. gegen Brom und Wasser 1102.

Oxypyridindicarbonsäure : Identität mit Ammonchelidonsäure 1102.

Oxysalicylsäuren: Unters. 1137.

Oxysauren, aromatische: Verh. gegen Phenole 1118 bis 1122.

Oxystrychnin: Zus., Darst., Eig., Salze 1341.

Oxysulfide: Verh. gegen Chlor 1233. Oxyterebinsäure: Darst., Zus., Eig., Salze 1100.

Oxyterebins. Calcium: Darst., Zus., Eig. 1100.

Oxyterebins. Silber: Derst., Zus., Eig. 1100.

β-Oxytetrahydroäthylchinolin : Zus., Eig., Schmelsp., salzs. Salz 1318.

β-Oxytetrahydrochinolin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen salpetrige Säure 1318.

Oxytetroleaure : Identität mit Chinon-

hydrodicarbonsäure 1112.

Oxytetroleaure-Aethylather: Identität mit Succinylbernsteinsaureather 1112. Oxythioaceton: Bild., Zus. 979.

o-Oxythiocarbanilid (o-Oxyphenylphenylthioharnstoff): Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 910.

Oxythymochinon: Verh. gegen Phenylhydrasin 1002; Schmelsp., Darst., Salze und Aether, Verh. gegen Anilin, gegen Toluidin 1007.

Oxythymochinonanilid: Bild., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen heiße alkoholische Schwefelsäure 1007.

Oxythymochinon-p-toluidid: Bild., Schmelzp. 1007.

Oxytoluylsäure: Bild. aus Monohromo-toluylsäure 1144.

Oxytoluylsäuren: Unters. 1149 f.

Oxytrimellithsäure: Darst., Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure mit Kalk, Salze 1171.

Oxytrimelliths. Baryum: Zus., Darst., Eig. 1171.

Oxytrinicotin: Darst., Zus., Eig. 1888.

Oxyxylidinsaure: Darst., Zus., Eig., Salze 1170.

Oxyxylidins. Kalium: Eig., Verh. gegen übermangans. Kalium 1170.

Ozokerit: Destillation im Vacuum 133; aus Tscheleken, Unters., Isolirung eines Kohlenwasserstoffes (Leken) aus demselben 1764.

Ozokeritbergwerk: Anal. der Luft 1529.

Ozon: Zersetzungswärme 155; Bild. beim Zusammenbringen von Wasserstoffhyperoxyd mit concentrirter Schwefelsäure 275; oxydirende Wirk, auf aromatische Substanzen (Anthracen, Anilin, Diphenylamin, Diphenylaminsulfosäure) 1529; Verh. gegen Palladiumchlorür 1555; Verh. in der Bleicherei (gegen Cellulose) 1783.

Pachnolith: Zus., Krystallf. 1847; krystallographische Unters. 1848.

Palagonit: Anal., Verh. gegen Natriumcarbonat 1933 f.

Palladium: Atomvolum und Affinität 36; elektrisches Verh. in Bunsenscher Chromsäurelösung und in Salpetersäure 208; elektrolytisches Verh. 222; Rolle desselben bei der Activirung des Sauerstoffs 265 f.; Sauerstofferreger 266 f.

Palladiumdichlorid, siehe Chlorpalladium.

Palladiumwasserstoff: in Berührung mit Sauerstoff, Verh. gegen Jodkaliumstärkelösung, Indigearminlösung, Oxyhämoglobinlösung, Ammoniak 268 f.; Verh. 270 f.

Pallasit: Bestandth. als Meteorit 1951.

Palmitinaldehyd: Umwandl. in Hexadecylalkohol 866.

Palmitinsäure: Darst. aus Oelsäure 1115; fabrikmäßige Herstellung aus Oelsäure, Anw. als Kersenmaterial 1763.

Palmitinsaure-Dodecylather: Derst. Eig., Schmelep. 529.

Palmitinsture-Hexadecylather: Darst., Schmelsp. 580.

Palmitinsaure-Myricyläther (Myricin): Best. im Wachs 1642.

Palmitinsäure-Octadesyläther: Darst., Schmelsp. 580.

Palmitinsäure-Tetradecyläther: Darst, Schmelsp. 529.

Palmitylchlorid: Bild. 529.

Pankreas: saure Reaction 1498; Einfluss des Eisenoxydhydrates und der Eisenoxydulsalse auf die Fäulniss mit Pankreas 1499.

Pankreasferment: Einw. auf Fibrin 1877 f.

Pankreaspepton: Bild. aus Fibrin 1378. Pankreatin: Verh. gegen Morphin 1615.

Papaverin: Verh. gegen übermangans., Kalium beim Schmelzen mit Kalihydrat, beim Erhitzen mit Salzsäure 1347; physiologische Wirk. 1488.

Papier: Dauerhaftigkeit des nach dem Mitscherlich'schen Verfahren bergestellten 1775; Apparat zur Behandlung von Faserstoffen für Zwecke der Fabrikation 1776; Vereinfachung der Fabrikation 1777; Ursache der sauren Reaction von mit Harsleimung verschenem, Herstellung von unverbrennlichem Papier 1778; Erseugung von directon Bildern mit ohroms. Silber 1823.

Pappel: Zua. des Holzes 1896.

Paraathylgiyoxalin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Platinsalz, Verh. beim Erhitzen mit Propylbromid auf 100°, wahrscheinliche Identität mit Paraoxaläthylin 649.

Paracotoïn: Unters. 1858; physiologische Wirk. 1488.

Paraffin: Best. des sp. G. 72 f.: Anwbei der Herstellung von Palmitinsaure 1768; Gewg. aus Bentheimer Asphalt 1766.

Paraffine: Unters. der höheren (normalen) aus Braunkohlentheer 500.

Paraffine, normale: Verh. gegen Chlor 520 f.

Paraglyoxaline: Unters. 649.

Parakautschuk: Gewg. eines ähnlichen Körpers durch Vulcanisirung von fossilem Kautschuk (Helenit) 1768.

Paralbumid: Unters. 1382.

Paralbumin: Nachw. 1882.

Paraldehyd: Molekularvolum 64; Einw. auf Malonsäure bei Gegenwart von Essigsäureanhydrid 961; Verh. gegen Hydroxylamin 972; Einw. auf chlorwasserstoffs. Anilin 1823; hypnotische und physiologische Wirk. 1486.

Paraldol: Verh. beim Erhitsen 958.

Paraleukanilin: neue Base als Nebenproduct bei der Darst., Platindoppelsals derselben, Eig. desselben 558.

Paralogit: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Paramethaldehyd, siehe Trioxymethylen.

Paramethylglyoxslin: Darst., Identität mit Paraoxalmethylin, Verh. gegen Jodäthyl 649.

Paraoxalathylin: wahrscheinliche Identität mit Paraathylglyexalin 649.

Paraoxalmethylin: Const. 646; Bild., Const., Identität mit Paramethylglyoxalin 649; siehe auch Glyoxaläthylin.

Parapropylglyoxalin: wahrscheinliche Bild. 649.

Pararosanilin: Bild. aus Triacetylleukanilin 560; Verh. gegen  $\beta$ -Naphtylamin (Farbstoffbild.) 1795.

Pararosolsaure : Empfindlichkeit als Indicator 1518.

Parasantonid: spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 256.

Parasantonsäure : spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 267.

Parasantonsäure - Aethyläther : spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 256.

Parasantonsäure-Allyläther: spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 256.

Parasantonsäure - Propyläther (normaler): spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 256.

Paraxanthin: Darst. aus menschlichem Harn, Eig. 1445; Zus. 1446.

Parawolframs. Kalium: Zus., Zers. beim Schmelsen 381.

Parfüms: Extraction aus Pflanzen 1762.

Paricin: Nichtvork. in Cuprearinden 1409.

Parvolin: Bild. aus der Verb. C<sub>15</sub>H<sub>29</sub>N<sub>20</sub> Zus., Eig., Salze, Siedep. 949; Oxydation mit übermangans. Kalium, Bild. aus Methyläthylacroleïn 950.

Passauit: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Paulit: Anal. 1888.

Pawlowka: Meteoritenfall 1954.

Pegmatit: Vork. von Mineralien in den Gängen 1924.

Penicillium glaucum: Einw. auf inactive Mandelsäure 1153, auf Glycerinsäure und auf Milchsäure 1154.

Pennin: thermoëlektrische Eig. 198.

Pentaacetyldibromeichenrindegerbsaure: Bild. 1280.

Pentaäthylbenzol: vergeblich versuchte Darst. 558.

Pentabromäthan (dreifach - gebromtes Bromäthylen): Bild., Schmelsp. 589.

Pantabromanhydrodipyrogallopropionsaure: Bild., Eig. 1052.

Pentabromcureumindibromid: Bild., Verh. bei der Oxydation 1401.

Pentabromdipyrogallopropionsaure: Bild., Zus., Eig. 1052.

Pentabromoxyphenyläthan: Bild., Eig., Schmelsp. 589.

Pentabrompseudoacetylpyrrol: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 657.

Pentachloraceton: Zus., Darst., Verh. gegen Ammoniak, gegen Anilin 978; Bild. eines Isomeren 978 f.

Pentachlorcollidindicarbonsäure-Diathyläther-Dichlorür: Darst., Zus. 667.

Pentachlornaphtalin: Const., Oxydation mit Salpetersäure 606.

Pentachlorphenol: Darst., Verh. gegen. Chlor 897.

Pentachlorphenolchlor: Nichtbild. 897.

Pentachlorpicolin: Bild. aus Komenaminsäure, Verh. beim Kochen mit Wasser 1106, beim Kochen mit Schwefelsäure 1107.

Pentadekanaphten: Zus., Siedep., sp. G. 1759.

Pentametabors. Kalium: Zus. 384.

Pentamethylendiamin: Darst. 626 f.; Verh. 627.

Pentamethylparaleukanilin: Darst., Eig., Verh., Jodmethylat 1804.

Pentan: elektrooptisches Verh. 196; Darst., sp. G. 502; Vork. im galizischen Petroleum 1760.

Pentan, secundăres: Molekularvolum 63.

Pentanitrodimethylanilin: vermeintliche Bild. 707.

Pentathionsaure: Existenz im freien Zustande, Eig. 293.

Pentathions. Kalium: Darst., Eig., Zus., Krystallf. 291.

Pentathions. Salze: Darst., Eig., Krystallf. 290 ff.

Pentawolframs. Natrium: Darst. 380 f.; Krystallisation, Eig., Zus., Verh. beim Erhitzen mit Wasser 381.

Pentinsäure: Zus. 1091.

Pentoylsäure, siehe Valeriansäure, normale.

Pepsin: Vork. im Thierkörper, Verh. gegen Fäulnissfermente 1509; Verh. gegen Morphin in salzsaurer Lösung 1615; Best. in pepsinhaltigem Malz 1630.

Pepton: Unters., Verhältnis zum Eiweis 1883; Bild. aus Eiweiskörpern, Unters. 1384; Peptonreaction 1384 f.; Einflus auf den Stoffwechsel 1436 f.; Verh. gegen Gallensäuren 1455 f.; Trennung von Eiweis 1456; Verh. salzsäurehaltiger Lösungen gegen Phosphorwolframsäure 1593; Einflus auf die Nachw. von Salzsäure durch Methylviolett und Weinfarbstoff 1594; Vork. in der Milch 1645.

Peptone: Bild. aus unlöslichen Albuminoïden des Glutens bei der Brotgährung 1504.

Peptoxine: Bild. aus Fleisch im ersten Fäulnisstadium, Eig. 1359.

Perbromacetessigeaure - Asthyllther :
Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1062.
Perbrombensol : Darst. aus Bromanil

und aus Perbromphenol 598.

Perbrombensonitril: Darst. 593 f.; Eig., Verh. 594.

Perbromphenol: Umwandl. in Perbrombensol 593.

Perchlorathylen: Molekularvolum 64. Perchlorbensol: Bild. 465.

Perchlorbenzonitril: Bild., Schmelsp., Eig. 466.

Perchlordiphenol: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. 598.

Perchlordiphenol-Discetyläther: Darst., Eig., Schmelsp. 598.

Perchlordiphenol-Dimethyläther: Darst., Eig., Schmelsp. 598.

Perchlordiphenyl: Bild. 565; Darst. 597 f.; Verh. gegen Natronhydrat und Alkohol, Eig. 598.

Perchlorfluoren: Bild. 466.

Perchlormekylen: Darst. aus Komensäure, Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitsen 1110.

Perchlorpyrocolloctochlorid: Darst. 661; Verh. gegen Zinkstaub und Eiseesig 662, beim Erhitzen mit Wasser 662 f., gegen Essignure 663.

Perlstein: Anal., Verh. gegen Natriumcarbonat 1933 f.

Pernambuc-Ananas: Gehalt an Mannit 1602.

Perowskit: Doppelbrechung, Einfinst der Wärme auf die Doppelbrechung desselben 9; krystallographische Unters., Anal. 1905.

Perschwefels. Kalium: Elementbildungswärme 175.

Peruguano, siehe Guano.

Pest-Bacterien, siehe Bacterien.

Petroleum: Einw. von amerikanischem auf Metallösungen 336; Verh. gegen Chlor 500 f., gegen Brom und Bromaluminium 593; Einfluss der Dämpse auf die Respiration 1486; Präf., Apparat zur Prüf. 1599; Prüf. auf Güte und Feuergesährlichkeit durch Destillation, Unters. von amerikanischem und kaukasischem, Aenderungen des Entstammungspunktes mit dem Luftdruck und der Temperatur 1600; Nachw. im Terpertinöl 1683; Apparat zur Prüf. auf

Rotflammbarkeit 1660; Unters. italienischer Sorten 1759 f.; Bestandtheile des galizischen 1760; Veränderungen verschiedener Sorten beim Brennen auf der Lampe 1760 f.; Unters. von Rückständen, Verwerthung von Rückständen als Heismaterial 1761; Nachw. im Terpentinöl 1765; geologische Verhältnisse der kaukasischen Petroleumvorkommnisse 1906; Anal. 1909; siehe auch Erdöl.

Petroleumäther: Einw. auf Metalllösungen 836; Vork. und Erk. aromatischer Kohlenwasserstoffe, Verh. gegen Brom- und Bromaluminium 598; Nachw. im Terpentinöl 1633, 1765 f.

Petroleumbrunnen: Unters. der Wässer von kaukasischen 1938 f.

Petroleumprober: Verbesserung 1600, 1755.

Petroleumsäure: Identität mit Dodekanaphtensäure 1759.

Pfeffer: Anal. verschiedener Sorten 1681; Prüf. von schwarzem und weißem 1748 f.

Pfeffermünzessens: Verh. gegen Salpetersäure 469.

Pfeffermünzöl: Absorptionsspectrum der durch Essigsäure entstehenden blauen Lösung 1584; Untersch. von dem Oele aus Erigeron canadense 1634.

Pfefferpulver: Verfälschung mit Palmkuchenmehl, Gehalt an Piperin 1681. Pfefferschwamm, siehe Lactucarius piperatus.

Pferd: Unters. des Oxyhamoglobins 1451.

Pferdeharn, siehe Harn.

Pflanzen: Vergleichung von Eiweis aus lebendem Protoplasma mit dem aus abgestorbenem 1372 f.; Apparat zur Beobachtung und Messung der Sauerstoffausscheidung grüner Gewächse, Sauerstoffentwickelung von Protococcus pluvialis und Protococcus palustris, Einw. von Arsenverbindungen auf pflanzliches Protoplasma 1887; Verh. von vegetabilischen Geweben gegen Gase 1388 f.; Beitrag sur Chemie der sogenannten Zauberringe 1889; Einfluss von Eisensalzen und Phosphaten im Boden auf das Wachsthum der Pflansen 1889 f.; eisenreiche Pflanzenaschen, Verh. des

Amygdalins bei der Keimung, Vork. von Amygdalin in Pflanzen 1390; Stärkebildung aus Zucker 1391; Vork. von Rohr- und Invertzucker im Organismus von Pflanzen 1891 f.: Rolle des Kalks und der Magnesia 1892; Vork. und Bedeutung der Ameisensäure und Essigsäure in den Pflanzen 1892 f.; Lignification 1898; Aschengehalt von Baumblättern bei Wassercultur und von Baumblättern der Bodenpflanzen 1394 f.; Farbe und Assimilation, Chlorophyllfunction, Athmung der Pflanzen, Beziehungen zwischen der Vertheilung der Energie im Sonnenspectrum und dem Chlorophyll 1897; Unters. japanischer Pflanzen 1410 ff.; Vork. des Labfermentes in Pflanzen 1509; Nachw. von Titan in Pflanzenaschen 1560; Verh. gegen zinksulfat- und kochsalzhaltiges Wasser 1714; Extraction der Parfüms aus denselben 1762.

Pflanzenalkaloïde, siehe Alkaloïde.

Pflansenextracte: Best. des Ammoniaks bei Gegenwart von Asparagin oder Glutamin 1608 f.; Best. des aus Amiden abspaltbaren Ammoniaks 1609 f.; Nachw. von Asparagin und Glutamin 1610 f.

Pflanzenfarbstoffe: Nachw. rother 1687; siehe Farbstoffe.

Pflanzenfasern: Unters. 1638.

Pflansenfresser: Unters. der Gase des Verdauungsschlauches 1482; Vork. von Acetaldehyd und Fettsäuren im Verdauungskanale 1502.

Pflanzensäfte: Best. des Ammoniaks bei Gegenwart von Asparagin oder Glutamin 1608 f.; Nachw. von Asparagin und Glutamin 1610 f.; Scheid. zuckerhaltiger durch Strontiumsaccharat 1784.

α-Phaeochlorophyll: Darst. aus Chlorophyll 1898.

β-Phaeochlorophyll: Darst. aus Chlorophyll 1398; Eig. 1398 f.; Zus., Verh. beim Erhitzen mit Barytwasser oder beim Schmelzen mit Aetznatron, optisches Verh. 1399.

y-Phaeochlorophyll: Darst. aus Chloro-

phyll 1398.

Phaseolus multiflorus: Culturversuche sur Aufklärung der Rolle des Kalks und der Magnesia 1892. Phellandren (Terpen C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>): Darst. aus dem ätherischen Oele der Samon von Phellandrium aquaticum, Eig., Verh. 1424.

Phellandrium aquaticum: Unters. des ätherischen Oeles der Samen 1424 f.

Phenacetolin: Empfindlichkeit als Indicator 1515, 1518; Verh. bei der Titrirung von schwefligs. Natrium, Anw. zur Best. von Schwefelnatrium 1516, als Indicator in der Alkalimetrie 1517; Nichtanwendbarkeit als Indicator bei der Titrirung von schwefliger Säure 1536; Anw. bei der Titrirung ammoniakalischer Flüssigkeiten 1538, als Indicator bei der Anal. der Superphosphate 1545.

Phenacetursäure: Bild. im Thierkörper, Zus. 1471; Bild. aus Phenylacetonitril im Thierkörper 1478.

Phenacyl: Bezeichnung für die Gruppe

C<sub>0</sub>H<sub>5</sub>COCH<sub>2</sub> 982.

Phenacyläthylanilid: Darst. 982 f.; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salpetersäure 983.

Phenacylbromid: Beseichnung für die Verb. CeHsCOCH2Br 982.

Phenakit: thermoëlektrische Eig. 198. Phenanthren: Verh. gegen Antimonchlorid 465.

Phenanthrenacetonchin, siehe Phenanthrenchinaceton.

Phonanthronchinaceton: Const. 1011.

Phonanthronchinimidaceton: Const. 1011.

Phenanthrenchinon: Verh. gegen Antimonchlorid 465; Einw. auf Thiophen, auf Methylthiophen 852; Verh. gegen erhitates Bleioxyd 988, gegen Hydroxylamin 989, gegen alkoholisches Cyankalium 991, gegen Nitrile 998, gegen Phenylhydrasin 1002, gegen Aceton 1011; Einw. auf Acetessigäther 1011; Verh. gegen Phosphortrichlorid 1012, gegen Phosphortrichlorid 1018.

Phenanthrenchinonhydrocyanid: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen alkoholische Salssäure 992.

Phenanthrenchinon - Phenylhydrasin : Zus., Eig., Schmelsp. 1002.

m-Phenanthrolin: Bild., Zus. 1816.

p-Phenanthrolin (Pseudophenanthrolin): Darst., Eig., Verh. 744; Derivate 744 ff.; Oxydation 746. Phenanthron: Darst., Zus., Zig., Schmelsp. 1012.

Phenanthroxylenacetessigäther: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Brom und Wasser, Verh. gegen Phosphor und Jodwasserstoffsäure, gegen Kalilauge 1011, bei der Oxydation 1012.

β-Phenanthroxylen-isocrotonsEureEther: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1011.

Phenetol: Molekularvolum 64; Darst. 898; Verh. gegen Chromoxychlorid 966; Umwandl. im Thierkörper 1289 f.

Phonochacylbromid: Beseichnung für die Verb. CH<sub>2</sub>COCHBrC<sub>2</sub>H<sub>2</sub> 982.

Phenol (Bensophenol, Carbolature) : Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Lösung in Wasser 85 f.; Biedep., Dampfspannung 130; elektrooptisches Verh. 196; Verh. gegen Goldchlorid 336, gegen Chlorpikrin 466, gegen Diasodinitrophenol 776; Hydrazinverbb. 799 f.; Ursache der Rothfärbung des reinen, Oxydation durch übermangans. Kalium, Verh. gegen Phosphortrisulfid 875; Verb. gegen Anilin 876, gegen unterchlorigs. Natrium 897 f., gegen Allyljodid bei Gegenwart von Zink 952; Molekülverb. mit Oxalsture 943; Verh. gegen Salicylaldehyd, Schwefelsture und Eisessig 967; Einw. auf Salicylskure 1118; Bild. bei der Destillation von fluorbensoës. Calcium mit Actzkalk und beim Erhitzen von fluorbenzolsulfos. Kalium mit Salssaure 1299; Kinw. auf Chinolin 1312; Bild. aus Bensol im Organismus 1430 f.; Einfluss auf die Pest-Baeterien 1511; Nachw. von Salzsäure durch phenolhaltiges Kienholz 1598; Nachw. durch SalpetrigsEure-Aethyl-Ather, Vork. im Buchentheerkreeset 1604; Vertheilung des in desinficirten Excrementen enthaltenen durch den Regen 1722; Anw. zum Ausstreichen der Gährbottiche 1738.

Phenolather: Unters., nitrirte, Unters. 884.

Phenol-p-Asobensol-Aso-a-naphtalis-Azophenol: Zus., Eig. 782.

Phenolblau: Bezeichnung als ein "Indoanil" 838.

β-Phenoldisulfocture: Umwardi. in Dioxybensolmonosulfocture 1251.

Phenole: Verh. gegen Benzotrichiorid 694; Verbb. mit Aminen 875 f.; Umwandi. in Nitrile 877; Halogenderivate 896 f.; Methylirung durch fitissiges Methylchlorid 924 f.; Verh. der Mischung mit aromatischen Aldehyden gegen verdünnte Sauren 967; Condensation mit Brenstraubensäure 1050 ff.; Einw. auf Acetessigäther, Methylacetessigather, Benzoylessigather 1065 bis 1068, auf aromatische Oxysauren 1118 bis 1122; Verh. von Phenolen der Benzolreihe, der  $\alpha$ -Naphtolreihe und der  $\beta$ -Naphtolreihe gegen  $\beta$ -naphtylaminsulfos. Salze 1293; Kieselsäureäther, Verh. gegen Siliciumtetrachlorid 1299 f.; Verh, gegen Phosphoroxychlorid (Darst. von Phosphorszure - Phenolithern) 1308 ff.; Bild. aus Naphtenen 1759; Umwandl. in Nitrosophenole 1772 f.; Farbstoffbild. mit xanthogens. Alkali 1795; Umwandl. in rothe Farbstoffe 1799; Condensation mit Aldehyden, mit Alkoholen 1801.

Phenole C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>: Bild. aus den Fluorenmonosulfosäuren, Zus., Schmelzp. derselben 575.

Phenolglycosid: Bild., Verh. beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und essigs. Natrium 1368.

Phenolkalium (Kaliumphenat): Bildungswärme 177.

Phenolnatrium: Verh. gegen carbanils. Aethyl 492, gegen Kohlenoxyd 841 f., gegen Schwefel 886, gegen Acetochlorhydrose 1368.

ſ

•

ı

Phenolphtalein: Empfindlichkeit als Indicator, Nichtanwendbarkeit zur Titrirung von Ammoniak 1515 ff., von Schwefelnatrium 1516; Anw. bei der Titrirung von Essigsäure und Citronensäure, Anw. als Indicator 1517; Empfindlichkeit als Indicator, Anw. zusammen mit Methylorange als Indicator 1518; Anw. als Indicator bei der Titrirung von schwefliger Säure 1536; Nichtanwendbarkeit zur Titrirung ammoniakalischer Flüssigkeiten 1538; Anw. als Indicator bei der Anal. der Superphosphate 1545.

Phenolsulfos. Baryum - chinäthons. Baryum : Darst. aus Harn nach Einfuhr von Phenetol, Zus. 1290 f.

Phenolweis: Identität mit Dimethylp-amido-p-oxydiphenylamin 841.

Phenoresorein: Unters, 1507.

Phenosafranin: Unters., Salze, Derivate 1818; Const. 1815.

Phenoxacetsäure (Oxyphenylessigsäure): Bild. 590.

Phenylaceton: Verh. des Bromids gegen Ammoniak 982.

Phenylacetonitril: Verh., Umwandl. in Phenacetursäure im Thierkörper 1473.

Phenylacetylen: sp. V. 70.

Phenylacridin (Nitrilotriphenylmethan):
Darst., Zus. 678; Bild. aus Benzotrichlorid und Diphenylamin, Verb.
mit Benzol 679; Schmelzp., Siedep.,
Salze, Verh. bei der Oxydation, gegen
Salzsäure, gegen Kali, gegen Methyljodid 680.

Phenylacrylsäure: sp. V. 70.

Phenylacrylsäure - Aethyläther : Ausdehnungscoöfficient 67; sp. V. 70. Phenylacrylsäure-Methyläther: sp.V. 70.

Phenylacrylsäure-Propyläther: Ausdehnungscoöfficient 67; sp. V. 70.

Phenyläther: Bild. aus Phenyl-p-oxy-

bensoësaure 1139.

Phenyläthylaldehyd: Darst. 1188 f.

Phenyläthylamin: Zus., Darst. 1192; Eig. 1192 f.

Phenyläthylen: sp. V. 70.

Phenyläthylenoxyd: Bild., Krystallf. 870.

Phenyläthylidencyanhydrin (Phenyl-α-hydroxypropionitril): Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Ammoniak 1190.

Phenyläthylphenylthioharnstoff: Darst., Schmelzp. 493.

Phenylalanin, siehe Phenyl- $\alpha$ -amido-propionsäure.

Phenylamidoazobenzoltetrasulfosaure: Darst., Farbstoffbild. 1817.

Phenylamidoazobenzoltrisulfosaure: Darst., Farbstoffbild. 1817.

Phenylamidoessigsäure: Bild., Zus. 1023; Verh. gegen Cloakenschlamm 1443.

Phenylamidoïsäthionsäure: Bild. 494.

Phenylamidoïsäthions. Baryum: Lösl., Eig. 494.

Phenylamidoïsäthions. Kalium: Eig. 494.

Phonylamidomilchafure : Deret, Rig., Schmelep. 1208.

Phenyl-α-amidopropionitril: Zus. 1190; Daret. 1190 f.; Platindoppelsels, Eig. 1191.

Phenylamidopropionsäure: Bild. ans Eiweißkörpern 1877; Vork. in den Lupinenkeimlingen 1896; Verh. gegen Cloakenschlamm 1442, beim Kochen mit Mineralsäuren 1610.

Phenyl-a-amidopropionsäure (Phenyl-alanin): Darst. aus Phenyläthyl-aldehyd 1190, aus Phenyläthyliden-cyanhydrin 1191 f.; Zus., Eig., Schmelzp. 1192; Verh. bei der trockenen Destillation 1193 f.; Verbb. mit Säuren und Basen, Verh. gegen Schwefelsäure und Pyroschwefelsäure 1194, gegen Schwefelsäure und Salpetersäure 1194 f.

Phenylamphinitril, siehe Isoïndol.

 $\alpha$ -Phenylamphinitril: Beseichnung für die Verb.  $C_6H_5$ -(-C-CH<sub>2</sub>-) $\equiv$ N als Isoïndol 982.

β-Phenylamphinitril: Beseichnung für die Verb. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-(-CH-CH=)≡N 982. Phenylamylen: Darst., Siedep., Verh.

gegen Brom 548.

Phenylamylendibromid: Darst, Zus. 548; Eig., Schmelsp. 549.

Phenylangelicasaure : Darst. 1116 f.

Phenylanilidoessigsäurenitril, diazotirtes, siehe Mononitrophenyldiazobenzolessigsäurenitril.

Phenylasolndoxyl: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Luft, Const. 831.

Phenylbensglycocyamin: Zus., Darst. 465 f.; Eig. 486.

Phenyl- $\beta$ -brom- $\alpha$ -hydroxypropionsaure : Darst. 1205.

Phenyl-β-brommilchsäure: Verh. beim Kochen mit Alkalien, Verh. gegen alkoholisches Kali 1203.

Phenylbutyrolacton: Krystallf. 984.

Phenylcarbamidophenol, siehe Benzenylamidophenol.

Phenylchinolin: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Salze 1326.

α-Phenylchinolin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1310.

β-Phenylohinolin: Daret, Zus., Rig., salzs. Salz 1310.

Phenylehlormilchenure: Verh. gegen essigs. Natrium und Essigsänreanhydrid 1175, beim Kochen mit kohlens. Natrium 1188 f., gegen Natronlauge 1189; Darst. 1189 f.; Eig. 1190.

Phenylerotonesure: Darst., Schmelep. 1116.

Phenylcumarin: Verh. gegen Natriumamalgam 1228.

Phenylcumasonshure: Zus., Darst., Schmelsp., Eig. 1210.

Phenyldibrommilchsäure: Bild. aus  $\beta$ -Phenyltribrompropionsäure 1168; Zus., Schmelzp., Eig. 1169.

Phenyldicarbolutidinsaure-Aethylather:

Bild Schmelen 871

Bild., Schmelzp. 671. Phenylendiamin : Verh. geger

Phenylendiamin: Verh. gegen Diasobenzol 765.

m-Phenylendiamin: Verh. gegen Acetamid 685, gegen p-Diasoazobensolmonosulfosaure 766.

o-Phenylendiamin: Verh. gegen Monochloressigsaure-Aethylather 717.

p-Phenylendiamin: Verh. gegen Monochloressigsäure-Aethyläther 717; Oxydation zusammen mit Anilin 722; Verh. des Zinndoppelsalses gegen Nitrobensol, Glycerin und Schwefelsäure 743 f.; Verh. gegen Anisidin (Farbstoffbild.) 1799; Umwandl. in Safraninfarbstoffe 1812; Oxydation mit Diäthylanilin 1814.

Phenylendiamindisazobenzol: Umwandl.

in braune Farbstoffe 1798.

Phenylendiamine : Umlagerung der Verb. mit Cyansaure 716.

m-Phenylendiglycocoll-Aethylather: :
Verh. beim Kochen mit Salzsaure
717.

p-Phenylendiglycocoll-Aethyläther: :
Darst., Eig., Schmelsp., Verh. beim
Kochen mit Salzsäure 717.

m-Phenylendiharnstoff: Bild. 716. o-Phenylendiharnstoff: Darst., Eig.,

Schmelzp. 716. p-Phenylendiharnstoff: Darst. 716; Eig. 716 f.

m-Phenylenorthoacetat, siehe Orthoessigsäure-m-Phenylenäther.

Phenylensafranin: Zus. 722; Darst. 722 f.; Salze 728.

p-Phenylenthioharnstoff: Bild. 720.

Phenylessigsaure : Bild. aus Phenyl-

amidopropionsaure 1443; Verb. mit Glycocoll im Thierkörper 1471.

Phenylessigs. Morphin: Zus., Schmelsp.,

Eig. 1344.

Phenylglycerinsäure: Krystallf. 1177; Bild. 1188 f.; Darst., Eig., Schmelsp., Zers. beim Erhitsen 1204; Verh. gegen Bromwasserstoffsäure 1205.

Phanylglycerins. Silber : Zus., Eig. 1204.

Phenylglycidsäure: Zas. 1202; Datst. 1202 f.; Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen mit Ammoniak 1203; siehe auch Phenyloxyacrylsäure.

Phenylglycol, siehe Styrolenalkohol.

Phenylglycuronsäure : Verh. gegen Mineralsäuren 1489; Bild. im Thier-

körper, Eig. 1439 f.

Phenylglyoxylsäure: Nachw. durch die Verb. mit Brenstraubensäure 805; Einw. auf Thiophen bei Gegenwart von Schwefelsäure 851 f.; Verh. gegen Hydroxylamin 1023.

Phenylhexylen: Bild., Verh. gegen Brom 549.

Phenylhexylendibromid: Darst., Eig., Schmelsp. 549.

Phenylhydrazin: Darst. 795; Einw. auf Acetessigäther 795 f.; Eig., Zus., Kobalt- und Uransalz des hierbei entstehenden Körpers 796; Einw. auf Aceton, Acetophenon 803, Oenanthel, Chloral 804, auf Chinone: Bensochinon, Toluchinon, Thymochinon, α- und β-Naphtochinon, Phenanthrenchinon, α-Oxynaphtochinon, Oxythymochinon, Anthrachinon 1002.

Phenylbydrazinbrenstraubensäure ;
Darst., Schmelzp. 804; Eig. 804 f.;
Verh. beim Erbitzen, gegen Säuren 805, gegen Natriumamalgam 806.

Phenylhydrazinbrenstraubensäure-Aethyläther: Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Kali 805.

Bild.,

Phonylhydrazinlävulinsäure Verh. gegen Säuren 805.

Phonylhydrasinphonylglyoxyleäure Bild., Verh. gegen Säuren 805.

Phenylhydrazinpropionsäure: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen ammoniakalische Kupferlösung 806.

Phenyl-α-hydroxypropionitril, siehe Phenyläthylidencyanhydrin.

Phenylimidopropionitril: Schmelsp.,

Krystalif., Modification desselben 482.

Phenyl-a-imidopropionitril: Zus. 1190; Darst. 1190 f.; Eig., Schmelep., Verh. beim Umkrystallisiren (Existenz sweier Modificationen) 1191.

Phenylisoamylen: Darst., Siedep., Eig., sp. G., Verh. gegen Brom 549.

Phenylisoamylendibromid: Darst., Eig., Schmelzp. 549.

Phenylisobutylphenylthicharnstoff Zus., Schmelzp. 493.

Phenylisonitrosossigsanre-Asthyläther: Darst. 609 f.; Eig. 510.

Phonylkohlensäure-Aethyläther: Zus., Verh. gegen Phonolnatrium 885.

Phenylkohlensäureester: Verarbeitung auf Salicylsäure und alkylirte Phenole 1701.

Phenylkohlens. Natrium: Zus. 884; Darst. 884 f.; Umwandl. in Salicylsaure 885.

Phonyllactimid: Darst. 1192 f.; Zus., Eig., Schmelzp. 1193.

Phenyllepidin: Identiat mit Flavolin 738.

Phenylmelilotsäure: Darst., Eig., Schmelsp., Zus. 1228.

Phenylmelilots. Silber: Zus., Eig. 1228.

Phenylmethylacetoxim-o-carbonsaureanhydrid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Kochen mit Brom und Eisessig 1215.

Phenyl-p-methylimesatin (p-Methylisatinphenylimid): Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1035.

Phenylmethylketon: Siedep. 131.

Phenyl- $\alpha$ -naphtylamin : Darst. 941.

Phenyl-β-naphtylamin : Derst., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 941.

Phenyl-β-naphtylthioharustoff: Unters. 498.

Phenylnitrosthylen: Darst. 968. Phenylnitropropylen: Darst. 968.

Phenylorthooxalsäureäther: wahrscheinliche Bild. als Nebenproduct der Aurin-Fabrikation: Darst., Eig., Schmelzp. 943.

Phenyloxacetimidoäther: Verb. mit Salzsäure 871; Darst., Eig., Schmelsp. 872

Phenyloxyacetamidin : Bild., Eig., Schmelsp. 872.

Phenyloxyacrylsäure (Phenylglycid-

saure) : Bild. 1188 f.; siehe auch Phenylglycidsäure.

Phenyloxyacryls. Kalium: Verh. gegen Mineralsturen 1203; Identität mit

β-hydrozimmts. Kalium.

Phenyl-p-oxybensoësäure : Bild., Zus., Eig., Schmelzp., Aethyläther, Alkalisalze, Verh. beim Kochen mit Essigsäureanhydrid, beim Erhitsen mit Barythydrat 1139.

Phenyl-p-oxybense 5 sture-Phenylather: Zus., Darst. 1188; Eig., Schmelsp., Verh. beim Kochen mit alkoholischem Kali, heim Erhitzen mit Salssäure 1189.

Phenylparaconsaure: Umwandl. in  $\alpha$ -Naphtol 940.

Phenylpropargylather: Zus., Darst., Eig., sp. G. 883.

Phenylpropiolsäure: Verh. gegen Natrium 1172.

Phenylpropionitril: Darst. 1473.

Phenylpropioneaure : Ausdehnungscoefficient 67; sp. V. 70; Bild. aus a-Monoamidophenylpropionsaure 1469; Umwandl. in Hippursäure im Thierkörper 1469, 1471 f.

Phenylpropionsaure-Aethylather: Ausdehnungscoëfficient 67; sp. V. 70.

Phenylpropionsäure-Methyläther: Ausdehnungscoëfficient 67; sp. V. 70.

Phenylpropionsäure-Propyläther: Ausdehnungscoëfficient 67; sp. V. 70.

α-Phonylpyridin : Darst,, Zus., Eig., Siedep., Salze, Verh. gegen Chromsaure, Const. 1329.

β-Phenylpyridin : Zus., Darst., Eig., Salze, Verh. gegen übermangans. Kalium 1328; Const. 1330.

 $\alpha$ -Phenylpyridindicarbonsaure : Zus., Darst., Eig., Salze 1328; Verh. beim Erhitzen 1328 f.; Const. 1329.

 $oldsymbol{eta}$ -Phenylpyridindicarbonsäure : Darst., Zus., Schmelzp., Eig., Salze, Verh. beim Erhitzen 1327; Const. 1380.

β-Phonylpyridindicarbons. Baryum :

Zus., Eig. 1327.

α-Phenylpyridindicarbons. Calcium Zus., Eig. 1328; Verh. bei der Destillation mit Actzkalk 1829.

β-Phenylpyridindicarbons. Calcium: Verh. bei der Destillation mit Aetz-· kalk 1828.

β-Phenylpyridindicarbons. Kalium, neutrales : Zus., Eig. 1827.

Kalium, β - Phenylpyridindicarbons. saures : Zus., Eig. 1827.

α-Phenylpyridindicarbons. Kupter Zus., Eig. 1528.

β-Phonylpyridindicarbons. Zus. sweier Verbb. 1827.

 $\alpha$ -Phenylpyridindicarbons. Silber: Zus., Eig. 1828.

 $\beta$ -Phenylpyridindicarbons. Silber: Zus., **Eig**. 1827.

α-Phenylpyridinketon : Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Siedep., Salze 1839.

B-Phenylpyridinmonocarbonsaure Darst., Zus. 1327; Eig. 1327 f.; Schmelzp., Salze, Verh. gegen Chrom**sa**ure 1528.

β-Phenylpyridinmonocarbons. Calcium: Zus., Eig. 1328.

 $oldsymbol{eta}$ -Phenylpyridinmonocarbons. Kupfer: Zus., Eig. 1328.

Phenylsenföl: Einw. auf Alanin, Glycocoll und Leucin 476; Bild., Verh. beim Erhitzen mit Wasser 477, gegen Toluylendiamin 719.

Phenylsulfonessigsaure-Aethylather Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Natriumäthylat, gegen Natriumäthylat und Bensylchlorid 1036.

Phenyleulfonpropionsaure: Verh. beim Erhitzen mit alkoholischem Natron 1037.

Phonyitaurin: Bild., Eig., Zue, Schmelzp. 494.

Phenylthiënylketon: Darst., Zua., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Natronkalk, Darst. und Zus. der Isonitrosoverb. 851.

Phenyltribrompropionsaure: Krystallf. 1178 f.

 $\beta$ -Phenyltribrompropions  $\alpha$  : Darst. Schmelzp., Zus., Eig., Verh. beim Kochen mit Wasser 1168.

β-Phenylumbelliferon: Zus. 1067; Darst. 1067 f., Eig., Schmelsp. 1068. Philadelphia: Thätigkeit der Wasser-

werke 1662.

Philippium: Vork. im Samarskit 1562. Phlobaphen: Eig., Reindarst. 1229; Zus. 1229 ff.; Verh. gegen Brom, gegen Jodwasserstoffsäure 1**23**0 f.; Bild. aus den Gerbeäuren 1700; Umwandi. in Pyrogallussaure 1706 £

Phloretinsäure: Darst., Umwandl. in Phlorol 927.

Phloroi: Darst. aus Phlorotinsäure, Identität mit o-Aethylphenol 927; Verh. gegen Natrium und Kohlensäure 927 f.; Verh. beim Schmelzen mit Kali 928.

Phloroicarbonsaure (o-Aethylphenolcarbonsaure): Darst. 927 f.; Eig., Schmelsp., Baryumsals 928.

Phlorol-Methyläther (o-Aethylphenol-Methyläther): Darst., Eig., Siedep. 927.

Phonelith: Anal. 1929; Vork. 1981.

Phoron: Verh. gegen Hydroxylamin 630; Bild. aus Campher 997.

Phoronoxim: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Siedep. 629 f.

Phosphine: Verh. gegen Zinkäthyl 1297.

Phosphor: Atomvolum und Affinität 26; Verwandtschaft zum Chlor und Brom 27; Bildungswärme der Chloride 155 f., des Oxychlorids 157; elektrooptisches Verh. 196; elektrischer Leitungswiderstand 215; Sauerstofferreger 268; Verh. gegen Salpetersäure bei Gegenwart von Silbernitrat 318 f.; Einflus der Phosphorvergiftung auf die physiologische Oxydation 1480; Nichtverhinderung des Leuchtens im Mitscherlichschen Apparate durch Bieisalze 1541; Gewg. aus phosphorhaltigen Schlacken 1666; Entfernung aus dem Roheisen 1667; Bild. beim Entphosphorungsprocess 1667; Entfernung aus dem Roheisen beim basischen Process 1670; Abscheidung aus Eisen durch feuchten Wasserstoff 1672; Best. im Eisen 1674 f.

Phosphor, amorpher (rother): Const. als polymere Verb., Vereinigung mit Schwefel 80; Verh. gegen Pyrosulfurylchlorid 296; Bild. 812, 327 f.; Stellung sum krystallisirten Arsen 331.

Phosphor, weißer: Darst., Eig. 812.

Phosphorarsen (Arsenphosphür): Bild., Zus. 437.

Phosphorbasen, gemischte tertiäre: Unters. 1805 bis 1808.

Phosphorescens, siehe Licht.

Phosphorescenzlicht, siehe Licht

Phosphorglas: Darst. 1707.

Phosphorige Saure, symmetrische: Derivate 1808.

Phosphorigmolybdans. Ammonium Zus. 382.

Phosphorigsäureanhydrid: Umwandl. in Phosphorsäureanhydrid und amorphen Phosphor 312 f.

Phosphorigsäure - Phenyläther (neutraler): Zus. 1301; Darst. 1301 f.; Eig., sp. G., Verh. gegen Wasser, Verb. mit Brom 1802.

Phosphoriridium (Iridiumphosphid): Bild., Zus. 489.

Phosphorit: Fundort 1867.

Phosphorkupfer: Bild 1672; Anw. 1680; Gewg. 1681.

Phosphormolybdäns. Ammonium: Lösl. in Ammoniumnitratlösung 1541.

Phosphoroxychlorid: Bildungswärme 157; Darst. 324 f.

Phosphorpentoxyd: Sublimation im Vacuum 133; Vork. in complexen Wolframsäuren 383 f.

Phosphorplatin (Platinphosphid): Bild., Zus., Verh. gegen Königswasser, beim Erhitzen 439.

Phosphorplatin (Platinphosphür): Darst., Zus., Eig., Lösl. 437.

Phosphorsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid, Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid 18; spec. Zähigkeit der Lösung 96 ff.; Darst. 318; Best. der Verb. in der Milch 1465 f.; volumetrische Werthbest. 1517; Best. nach der Molybdänmethode 1541 f.; volumetrische Best. mit molybdans. Ammoniak 1542; Best. als pyrophosphors. Magnesium 1542 f.; Best. mit Uranlösung 1543; im sogenannten Leimkalk 1548 f.; Best. in eisen- und thonordohaltigem Materiale 1544; Titrirmethode zur Best. in den Superphosphaten 1544 f.; Best. in Düngemitteln 1545; Best. der "zurückgegangenen" in Superphosphaten 1545 f., der Alkalien bei Gegenwart von Phosphorsäure 1558; Trennung von Gallium 1574; Untersch. von Vanadinsäure 1578; Best in der Ackererde 1622 f., in Knochenmehlen 1639, im Harn 1647 f.; Gewg. 1666; Vork. in einer Humussubstanz 1715; Lösl. der in Handelsdüngern vorhandenen in einer Lösung von eitro-

nens. Ammonium 1719; Best. der "zurückgegangenen" mittelst citronens. Ammoniums, "Zurückgehen" der löslichen in den Superphosphaten bei Verpackung in verzinnten Blechbuchsen 1720.

Phosphorsaureanhydrid: Bild. aus Phosphorigenureanhydrid 312.

Phosphorsäure-Glycerinäther, neutraler: Unters. 1445.

Phosphorsäure-Kieselsäure: Bild., Krystallf., optisches Verh., Eig., Dichte, Verh. beim Erhitzen, Zus. 821 f.

Phosphorsaure-o-Kresylather, neutraler: Zus., Darst., Eig. 1804.

Phosphorsäure-p-Kresyläther, neutraler: Darst., Zus., Eig., Krystallf., Schmelzp. 1304.

Phosphorsauren : Best. gepaarter im Harn 1648.

Phosphorsäure-α-Naphtyläther, neutraler ( $Tri-\alpha$ -naphtylphosphat) : Zus., Darst. 1304; Eig., Schmelzp. 1805.

Phosphorsäure- $\beta$ -Naphtyläther, neutraler (Tri- $\beta$ -naphtylphosphat) : Zus., Darst. 1304; Eig., Schmelzp. 1305.

Phosphorsäure-Phenoläther 1303 ff.

Phosphorsaure-Phenylather: Bild. 875.

Phosphorsaure-Phenylather, neutraler: Eig., Zus., Schmelzp. 1303; Darst. 1803 f.

Phosphorsäure-o-Trikresyläther: Verh. gegen Cyankalium 877.

Phosphorsaure-p-Trikresylather: Verh. gegen Cyankalium 877.

Phosphorsaure- $\alpha$ -Trinaphtyläther: Verh. gegen Cyankalium 877.

Phosphorsaure- $\beta$ -Trinaphtyläther: Verh. gegen Cyankalium 877.

Phosphorsaure-Triphenylather: Verh. gegen Cyankalium 877.

Phosphorsalz, siehe phosphors. Natrium-Ammonium.

Phosphors. Alkalien: Reaction von Lackmus, Methylorange und Phenacetolin bei der Tritrirung 1516; Reaction der Rosolsäure bei der Titrirung, volumetrische Werthbest. 1517.

Phosphors. Alkalien, einfach-saure: Reaction von Phenolphtalein bei der Titrirung 1516.

Phosphors. Aluminium: Bild., Krystal-

lisation 820; Verb. gegett Aluminists sulfat 1785; siehe phosphors. Thonerde.

Phosphors. Baryum: Doppelverbindungen mit Kalium und Natziumphosphat 349.

Phosphors. Baryum, sweifach-seures: Zers. 315.

Phosphors. Beryllium-Natrium: Zus., Krystallf., Eig. 318.

Phosphors. Calcium: Verh. von diesem und Kohle gegen Kohlenoxyd und Chlor \$25; Verh. im Organismus det Fleischfresser 1442; Löslichkeitsverhältnisse im Harn 1474 f.

Phosphors. Calcium, zweifach-saures: Zers. 315; Krystallf. 316; quantitativer Verlauf der Zers. mit Wasser 316 f.

Phosphors. Chrom: Verh. gegen Metaphosphorsaure 320.

Phosphors. Chrom, amorphes: Umwandl. in krystallisirtes 323.

Phosphors. Chrom-Silber: Zus., Kig., Krystallf. 323.

Phosphors. Didym : Zus., Eig., Krystallf. 319.

Phosphors. Eisen: Verh. gegen Metaphosphorsäure 320; Fällbarkeit durch schwefels. Kalk 1544.

Phosphors. Eisen, amorphes: Umwandl. in krystallisirtes 323.

Phosphors. Eisen-Silber: Zus., Krystallf., optisches Verh., Eig. 323.

Phosphors. Eisenoxydul : Verh. gegen Siliciumeisen 1667.

Phosphors. Erdalkalien, saure : Zers. 815 bis 817.

Phosphors. Kalium: Doppelverbindung mit Baryumphosphat 349; Gewg. 1666.

Phosphors. Kalium; primares : Verh. gegen Chlorcalcium 1475.

Phosphors. Kalium, saures : Krystallwachsthum, Krystallitenbildung 2.

Phosphors. Kupfer-Natrium: Zus., Eig. 318.

Magnesium - Ammenium : Phosphors. Vork. im Menschenharn 1474; Löck in Lösungen von Chlorammonium, oxals, und eitronens. Ammonium 1542.

Phosphors. Manganoxyd, normales: Zus., Bild., Verh. gegen Orthophesphorsaure, Eig. 369.

Phosphors. Manganoxydul: Bild., Reduction durch Kohleneisen beim Entphosphorungsproces 1667.

Phosphors. Natrium : Doppelverbindung mit Baryumphosphat 349.

Phosphors. Natrium, einfach-saures (Dinatriumphosphat): Mischkrystalle mit unterschwesligsaurem Natrium 6; Bild. B14 f.

Phosphors. Natrium, neutrales (Trinatriumphosphat): spec. Zähigkeit der Lösung 96 ff.; Umwandl. in Dinatriumphosphat 314 f.

Phosphors. Natrium-Ammonium (Phosphorsals): Einw. auf Metalloxyde 318 f.

Phosphors. Salz: Doppelverb. mit einem kiesels. Salz 844.

Phosphors. Salze: Bild. 318 f.; Ueberführung unlöslicher in den krystallisirten Zustand 319 bis 328;
Darst. krystallisirter 419; Einflußs
auf das Wachsthum der Pflansen
1389 f; Best. der Phosphorsäure mittelst Molybdänsäure bei Anwesenheit von Kieselsäure 1542; Bereitung von Dünger aus denselben 1718;
Best. der unlöslichen in den Superphosphaten des Handels 1718 f.;
weiße und rothe unlösliche in den
Superphosphaten 1719; Verh. schwerlöslicher im Moorboden und gegen
schwache Lösungsmittel 1720.

Phosphors. Salse, alkalische: Verh. gegen Schwefel 314 f.

Phosphors. Salze, basische: Nachw. im pyrophosphors. Magnesium 1543. Phosphors. Salze, einfach-saure: Bild.

81Š.

Phosphors. Salze, intermediäre: Darst, krystallisirter aus Metaphosphaten 322, von Doppelsalzen, welche gleichzeitig ein Sesquioxyd und Silber enthalten 322 f.

Phosphors. Thallium, saures: Verh. beim Erhitsen 317.

Phosphors. Thonerde: Fällbarkeit durch schwefels. Kalk 1544; siehe phosphors. Aluminium.

Phosphors. Thonerde-Silber: Darst., Krystafif., Zus. 323.

Phosphors. Thorium-Natrium: Zus., Eig., Krystallf. 319.

Phosphors. o-Toluidin, saures: Gewg., Verh. gegen Natronlange 1772.

Phosphors. Uran: Verh. gegen Metaphosphorsture 320; Darst. von Doppelsalzen aus demselben 323. Phosphers. Zirkon-Natrium: wahrscheinliche Zus. 319.

Phosphorsesquisulfid, siehe Schwefelphosphor.

Phosphorsilber-salpeters. Silber: Bild., Unters. 428 f.

Phosphorsubsulfüre, feste: Existenz 328 f.

Phosphorsubsulfüre, flüssige: Niehtexistenz 327 bis 330; Existenz 328 f.

Phosphorwasserstoff: Umsetzung mit Phosphortrichlerid 328 f.; Einw. auf salpeters. Silber 423, von gasförmigem auf Platinchlorid 437.

Phosphorwolframsaure: Verh. gegen Asparagin und Glutamin 1609.

Phosphorzinn; Anw. 1680.

Photographie: Bromjodsilbergelatine, Anw. des chroms. Silbers für positive Bilder auf Papier 1828; Hydrochinon als Entwickler, Photographie der Sonnencorona 1824.

Photometrie, siehe Licht.

Photosantonsaure: spec. Drehungsvermögen der Lösungen in Alkohol und in Chloroform 257.

Phyllite: Unters. 1926.

Phyllocyanin: Bild. aus Reinchlorophyll 1398.

Phylloxera: Vernichtung durch Inundation 1718.

Physiologie: Beziehungen der physiologischen Wirk. zur chemischen Const. und zum Antagonismus 1483.

Phtalamidobenzamid: Verh. gegen Anilin, Zus. 1186; Darst. 1186 f.; Eig., Schmelzp. 1187.

Phtalamidobenzanilid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1164.

Phtalamidobenzoësäure : Verh. gegen Anilin 1163 f.

Phtalanil (Phenylphtalimid): Verh. gegen salss. Hydroxylamin 958; Bild. aus Phtalamidobenzoësäure 1168 f., aus Phtalimid 1164.

Phtalid: Verh. gegen Hydroxylamin 1025.

Phtalimid: Verh. gegen Diasodinitrophenol 776, gegen salzs. Hydroxylamin 958, beim Erhitzen mit Anilin 1164.

Platinid-Silber-Ammoniak, siehe Argentammoniumphtalimid.

Phtal-m-isocymidid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 718.

Phtalsäure: Bild. 571; Verh. gegen Diphenylamin 682, gegen Diasodinitrophenol 776.

Phtalsaure-Aethylather: Darst. 1160 f.; Siedep., sp. G. 1161.

Phtalsaureanhydrid: Verh. gegen Hydroxylamin 1025; Condensationsproducte mit Methylpyridinen oder Methylchinolinen 1308 f.; Verh. gegen Aethylanilin 1165, gegen Diphenylamin 1166, gegen Piperidin und Coniin 1167; Einw. auf Chinolin 1818.

Phtalsaure-Methylather: Darst. 1160 f.; Siedep., sp. G. 1161.

Phtalursaure, siehe Phtalylamidoessigsaure.

Phtalylacetessigsäure - Aethyläther : Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Schwefelsäure 1216, gegen alkoholisches Kali 1216 f.

Phtalylamidoessigsäure (Phtalylglycocoll, Phtalursäure): Darst., Eig., Schmelzp. 1162; Verh. beim Erhitzen 1162 f., gegen Salzsäure, Salze 1163.

Phtalylamidoessigs. Ammonium-Platin: Zus., Eig. 1163.

Phtalylamidoessigs. Calcium: Zus., Eig. 1163.

Phtalylamidoëssigs. Kupfer: Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen 1163.

Phtalylessigsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 1025.

Phtalylglycocoll, siehe Phtalylamidoessigsäure.

Phtalylhydroxamsäure: Bild. 1025.

Phtisiker: Darst. eines Kohlehydrates aus Lunge und Auswurf 1446.

Picamar: Darst., Eig., Siedep., sp. G., Zus., Dampfd., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 945 f.; Const., Identität mit Propylpyrogallussäure-Monomethyläther nach Pastrovich, mit Propylpyrogallussäure-Dimethyläther nach Niederist 947.

Picamarkalium: Zus. 946; Darst., Eig. 946 f.

Piccardanwein, siehe Wein.

Picea excelsa: Best. von Rohrzucker und Invertzucker 1891.

Picolin: Verb. mit Aethyljodid 666; Zus., Siedep. 950; Const. 1218 f.; Verh. gegen Benzaldehyd 1809; physiologische Wirk. 1488. a-Picolin: Darst. aus Steinkehlentheer 665 f.

Picolinmonocarbonsaure: Const. 1213 f. Picolinsaure, siehe α-Pyridinearbonsaure.

α-Picolinsaure: Bild. aus Dichlorpicolinsaure 1108.

Picolintetracarbonsaure: Zus., Darst. 668 f.; Eig., Verh. bei der Destillation mit Kalk 669.

Picolintricarbonsaure.: Bild. ans Flavenol, Eig., Zus., Verh. 783.

Picolintricarbons. Baryum : Kig. 733.

Picolintricarbons. Blei: Eig. 733.

Picolintricarbons. Calcium: Eig. 733. Picolintricarbons. Silber: Zus., Eig. 733.

Pigmente : krystallinische Nebenpigmente des Chlorophylls 1397.

Pikraminsäure: Verh. gegen Diasodinitrophenol 776; Lösl. 908.

Pikrinsäure: galvanisches Leitungsvermögen der alkoholischen Lösung 217; Verh. gegen Diazodinitrophenel 776; Nachw. und Best. 1605; Anw. als Reagens auf Eiweiß und Zucker im Harn, zur quantitativen Best. des Zuckers auf colorimetrischem Wege 1649; Verh. gegen Flavin 1795.

Pikrinsaure - β-Benzochinolinearbonsaure: Eig., Schmelsp. 1211.

Pikrinsäure-Mesitylen: Darst., Eig. 589.

Pikrinsäure - Methylphenylanthracen: Darst., Eig. 565.

Pikrinsäure-Monochlorpyren : Darst, Eig., Schmelzp. 578.

Pikrinsäure - Naphtalintetrahydrür Nichtexistenz 573.

Pikrinsaure - Pyrenmonocyantir : Schmelzp., Eig., Zus. 580.

Pikrins. Aethylbiguanid: Zus., Eig. mehrerer Verbb. 488.

Pikrins. Diamylanilinasylin: Zus., Eig. 755.

Pikrins. p-Dimethylamidochinolin: Zus., Eig., Schmelzp. 1316.

Pikrins. α-Dinaphtylamin: Rig. 748.

Pikrins. α-β-Dinaphtylamin: Darst., Eig. 748.

Pikrins.  $\beta$ -Dinaphtylamin : Eig. 743.

Pikrins. Dipropylanilinasylin : Zus., Darst., Eig. 754.

Pikrins. m-Dipyridyl : Zus., Derst, Eig. 748.

Pikrins. Hexahydro-m-dipyridyl: Eig. 749.

Pikrins. o-Hydrazinanisol: Zus., Eig. 802.

Pikrins. Methylbiguanid: Eig. 487.

Pikrins. p-Monoamidochinolin: Zus., Eig. 1815.

Pikrins.  $\beta$ -Monoamidochinolin : Eig. 1819.

Pikrins. Monopropylamidopropylbenzol: Eig. 698.

Pikrins. Tetramethyldiäthyl-p-phenylenammonium: Eig. 760.

Pikrins. o-Tolyl- $\beta$ -naphtylamin : Eig. 942.

Pikrosaccharimeter: Beschreibung 1649.

Pikrotoxin: Fällung durch basischessigs. Bleioxyd 1616.

Pilocarpin: Verh. gegen Brom 1855; Wirk. auf die Secretion des Magensaftes 1488.

Pimelinimid: Darst., Eig., Schmelsp. 1099.

Pimelinsäure: Identität mit Isopropylbernsteinsäure 1097 ff.; Verh. gegen übermangans. Kalium, Salze, Identität der aus Camphersäure dargestellten mit Isopropylbernsteinsäure 1099; Unters. der bei der Darst. aus Isoamylendicyanid entstehenden isomeren 1099 f.; Verh. gegen Brom und Silberoxyd 1100.

Pimelins. Calcium: Lösl., Darst. 1099; isomeres, Darst., Eig. 1100.

α-Pinakolin: Verh. gegen Säureanhydride, gegen Benzoësäure, gegen Bromphosphor 536; Oxydation, Const. 537.

 $\beta$ -Pinakolin : Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 537.

Pinakolinchlorhydrin: Darst., Zus., Schmelzp. 849.

Pinakoline: Bild. 533; Bild. aus Styrolenalkohol 536.

Pinipikrin: Darst. aus dem Sabinakraute 1402.

Pinit: Anal., Anal. einer pinitähnlichen Substanz 1894.

Pinite: Wasserbestimmungen 1894.

Pinitoïd: krystallographische Unters. 1908; Anal. 1908 f.; Pseudom. nach Feldspath 1915.

Pinus abies, siehe Rothfichte.

Pinus Australis: Gewg. von amerikanischem Terpentinöl 1765. Pinus maritima: Gewg. von französischem Terpentinöl 1765.

Pinus sabiniana: Unters. des Heptans aus derselben 520.

Pinus sylvestris, siehe Tanne.

Pinus toeda : Gewg. von amerikanischem Terpentinöl 1765.

Piper angustifolium: Vork. von Campher in demselben 1000.

Piperidin: Verh. gegen Brom 622; Bild. einer ähnlichen Base aus Pentamethylendiamin 627; Verh. gegen Phtalsäureanhydrid 1167; wahrscheinliche Bild. aus Pyridinmonosulfosäure 1240; Zers. bei Rothgluth 1322; Verh. der Acetverb. gegen Brom 1331.

Piperidinsaure : Zus., Darst., Salse, Eig. 1830.

Piperin: Best. im Pfefferpulver 1631.

Piperylen: Const. 1332.

Piperylenaminphtalein: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Brom 1167.

Piperylenaminphtalein - Dibromid: Darst., Eig., Zus. 1167.

Piperylenphtalaminsaure: Darst., Zus., Eig. 1167.

Piperylenphtalamins. Kupfer : Zus., Eig. 1167.

Piperylhydrazin: Eig., sp. G., Siedep., Verh. gegen Chloroform und Kali, bei der Oxydation, Salze 809 f.; Verh. gegen Rhodanammonium und Alkohol 811 f., gegen Schwefelkohlenstoff und Benzol, gegen Schwefelkohlenstoff und Alkohol 812, gegen kohlenstoff und Alkohol 812, gegen salpetrige Säure, gegen Methyljodid 813; Verh. bei der Oxydation 818 f.

Piperylmethylurethan: Zus., .Darst., Eig., Siedep., Verh. gegen Salpetersäure 1831.

Piperylsemicarbazid: Zus., Darst., Eig., Krystallf., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen 811.

Piperylsulfocarbazid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 812.

Piperylsulfosemicarbazid: Zus. 811; Darst., Eig., Schmelzp., Zers. beim Erhitzen, Verh. gegen gelbes Quecksilberoxyd 812.

Piperylurethan: Verh. gegen Salpetersäure, gegen Salpetersäure und Harnstoff 1380, gegen Brom 1331.

Pirus communis: Best. von Rohrzucker und Invertzucker 1891. Piscidia: Darst. aus Piscidia erythrina, Eig., Schmelzp., Zus. 1418.

Piscidia erythrina: Unters., Darst. von Piscidia 1418.

Pisonia: Ernährung des Käfers Dendang durch die Blätter 1496.

Pistia Stratiotes: Anal. des wasserlöslichen Theiles der Asche 1417 f.

Pittinit: Vork. als Verwitterungsproduct des Uranpecherzes 1843.

Plagioklas: Unters., Bestandtheile 1896; Anal. 1898.

Plagioklasbasalt: Anal. 1931.

Platin: Atomvolum und Affinität 26; Bild. von Hydrüren, unbeständigen Oxyden 74; Leitungsfähigkeit für Wärme 115; elektrisches Verh. in Bunsen'scher Chromsäurelösungund in Salpetersäure 208; Verh. gegen Phosphor 439; Anw. eines Platinrohres. mit Asbestfilter bei Best. der Kohle, im Gusseisen und Stahl 1554.

Platinchlorur: Dampfd. 48.

Platiners: magnetische Eig. 231; Unters. 456 f.

Platinmetalle: Best. im Platiners 456; Verarbeitung der letzten in Königswasser unlöslichen Reste 457 bis 460.

Platinmohr: Absorptionsvermögen für Wasserstoff und Sauerstoff, Entzündung von Knallgas durch Platinrohr 74.

Platinschwamm: Absorptionsvermögen für Wasserstoff und Sauerstoff 74.

Platinschwarz: Absorption von Schwefeldioxyd 141.

Platosathylsulfin : Derst. von Selsen 81 f.

α-Platosäthylsulfinchlorid: Darst., Eig. 81; Verh. 81 f.

β-Platosäthylsulfinchlorid : Darst., Eig., Const. 82.

α-Platosäthylsulfinjodid : Eig. 81.

Platoschwefelamyl: Bild. 32.

Platosemidiäthylsulfinchlorid (α-Platosäthylsulfinchlorid): Const. 32.

Platothiomilchsäure: Darst., Zus., Eig. 1049.

Platterbse (Lathyrus pratensis): Anal. 1414 f.

Plinthit : Anal. 1911 f.

Pogostemon Patchouli: Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles, 1422 f. Polarisation, siehe Licht.

Polarisationsströme: analytische Theorie derselben 140.

Polaristrobometer: Neuerungen 1661. Polyamidobenzoid: Eig., Verh. gegen Kalilauge 1164.

Polykohlens. Kalium: Bild., Rig.,

Krystallf., Zus. 345.

Polymerio : Grand der Dimorphie des Bleioxyds 392.

Polysulfide: Entstehung von Aluminiumund Magnesium polysulfid durch Druck 29.

Polytelluriete: Grund der violetten Farbe der Telluriete 802.

Polyuria: Erzeugung 1472.

Porphyrgesteine: Unters. 1938.

Portlandcement: Verh. gegen Salzsäure 1552; Unters. auf beigemengte Hochofenschlacke 1552 f.; Prüf. auf Verfälschung durch Schlackenmehl 1708.

Porzellan: elektrischer Leitungswiderstand 215; Verh. gegen schwefels. Goldlösungen bei der Absorption 436; Fabrikation von blauem 1709; siehe auch Seger-Porzellan.

Porsellanit: Stellung in der Skapolith-

reihe 1883.

Potasche: Vork. von Vanadin in der käuflichen aus Rüben 1577; Gewg. aus der Eisfeige 1717, aus Wolfwaschwässern 1784.

Poudrette, siehe Kieselsäuze-Poudrette.

Prehnit: Anal. 1895.

Prehnitoid: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Prehnitsäure: Darst. aus Tetraäthylbenzol, Eig., Schmelsp., Verh. gegen Chlorbaryum, gegen essigs. Blei 556.

Presshese: Prüs. 1620; Herstellung 1738. Probierstein: relative Elasticität 1918. Processe: neuere chemisch-technische

1662.

1455.

Propan: Darst. 500.

Propenylbensoësäure: Schmelsp. eines Gemisches mit Oxypropylbensoësäuse, Schmelsp. der reinen Säure 468 £. Propepton: Bild. aus Fibrin 1378; Verh, gegen Taurocholsäurelösung

Propion: Verh. gegen saures schwefligs. Natrium, gegen Soda und Natrium 980. Propionaldehyd : Verh. gegen Ammoniak 949.

Propionamid: Einw. auf Anilin 685; Darst. 1020.

Propionamidin: Bild. einer neueh Base durch Einw. von Propionamidin auf Essigsäureanhydrid, Zus., Eig. derselben, Zus. und Eig. ihres Platindoppelsalzes, Verh. gegen Essigsäureanhydrid 626.

Propionanilid: Darst., Eig. 685; Verh. beim Erhitzen mit Chloraink 783.

Propionitril: Einw. auf Benzil 993; Verh. im Thierkörper 1473.

Propionsäure: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Asthylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 127; kritische Temperatur 185; Bild. aus santoniger Säure 1227, bei der Cellulosegährung 1502.

Propionsaure-Asthyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 70, 72; Bild. bei der Vergährung des Zuckers durch Ackererde 1501.

Propionsäure-Amyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Propionsäureanhydrid: Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 128.

Propionsäure-Isobutyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Propionsäure-Methyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72; Siedep. 131.

Propionsaure-Propylather: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Propions. Natrium: Einw. auf Bensáldehyd bei Gegenwart von Essigsäureanhydrid oder Eisessig 1117.

Propionylchlorid : Siedep. 131.
Propionylchlorid : Zug Kig Salse

Propionyleodein: Zus., Eig., Salze 1345. Propiopinakon: Bild., Zus, Schmelzp., Siedep. 980.

Propyl, primares: Umwandl. in secundares 513 f.

Propyl, secundares: Bild. aus primarem 518 f.

Propylacetanilid, siehe Monoacetylmonopropylanilin.

Propylacetessigsäure-Aethyläther (Nor-malpropyl-): Siedep., sp. G., Verh. gegen Salpetersäure 1079.

Propylalkohol: Molekularvolum 64; sp. W. und sp. G. von Mischungen mit Isopropylalkohol und Wasser

122 f.; Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 128; Einw. auf Anilin beim Erhitzen mit Chlorzink 697 f.; Geschwindigkeit der Nitrification 858.

Propylalkohol, normaler : kritische Temperatur 134.

Propylalkohol, secundarer: Bild. 462. Propylallylamin: Siedep., sp. G. 638; Verh. beim Erwärmen mit Schwefelsäure 640.

Propylamin: Temperaturerniedrigung mit Wasser 84.

Propylamin-Goldchlorid: Krystallf. 621. Propylamin-Platinchlorid: Krystallf. 621.

Propylamin-Quecksilberchlorid: Krystallf. zweier Verbb. 621.

Propylanilin, secundares: Darst. 700; Siedep., Bild. 701.

Propylanilinnitrosoamin: Darst., Eig. 701.

Propylbenzol: Molekularvolum 63. Propylbenzol, normales: Darst. 542; Eig., sp. G., Verh. gegen Brom 548.

Propylbromid, primäres: Verh. gegen Bromaluminium 518 f.

Propylchlorid: Molekularvolum 64. Propylen: kritische Temperatur 134. Propylenacetal: Darst., Zus., Siedep:, Eig., Dsmpfd: 857.

Propylenoxydcarbonsaure: Zus., Dafst., Big., Schmelsp., Salze, Verh. gegen Salzsaure 1055.

Propylenoxydearbons. Kalium: Darst., Zus., Eig. 1055.

Propylenoxydestbons. Silber: Zus., Eig.

Propylglycol, normales, siche Trimethylenglycol.

Propylidendiëssigsäure (β-Aethylglutafsäure): Bild. 962; Eig., Schmelzp. 963.

Propylidenessigsäure : Darst., Eig., Silbersalz 962.

Propylidenpropylaldehyd, siehe Methylathylacroleïn.

Propyljodid: Verh. gegen Chloralumimium 500; Darst. 592.

Propylmethylketon: Siedep. 181.

Propylphenol: Darst., Siedep., Eig. 696, 932: Identität mit dem o-Propylphenol\_8 pica's 982.

o-Propylphenol Spica's: Identitate mit dem Propylphenol aus Phenol und Allyljodid 982. Propylphenylimid (Propylanilin, secundares): Darst. 700; Siedep., Bild. 701.

Propylpseudonitrol: Bild., Schmelzp. 607.

Propylpyrogallussäure: Bild. aus Picamar 946.

Propylpyrogallussäure-Dimethyläther: Vork. im Birkenrindetheer 946; Identität mit Picamar nach Niederist, Verh. gegen Eisenchlorid 947.

Propylpyrogallussäure-Monomethyläther: Identität mit Picamar nach Pastrovich 947.

Propylschwefelsäure: Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. in Calciumoxalat 21.

Prosopit: Zus., Krystallf. 1847.

Protocatechualdehyd: Bild. aus Opiansaure 974.

Protocatechusăure: Bild. aus Morphin, Narcein, Narcotin, Thebain 1344, aus Papaverin 1347.

Protococcus palustris: Sauerstoffentwicklung 1387.

Protococcus pluvialis: Sauerstoffentwicklung 1387.

Protopin: wahrscheinliche Identität mit Macleyin 1411.

Protoplasma: Vergleichung von Eiweißs aus lebendem Protoplasma mit dem aus abgestorbenem 1372 f.; chemische Kraftquelle im lebenden 1887; Einw. von Arsenverbindungen auf pflanzliches und thierisches 1387 f.

Pseudoocetylpyrrol: Darst. 653 f.; Zus., Schmelzp., Siedep., Eig., Verb. mit Silber, Verh. gegen Kaliumpermanganat 654; Verh. gegen Brom und Eisessig 656 f.

Pseudobrookit: Anal., krystallographische Unters. 1888.

Pseudocumol: Vork. im Rohpetroleum 501; Unters. der sich vom Pseudocumol ableitenden Sulfamin- und Oxysäuren 1169 ff.; Vork. im Erdöl von Baku 1758.

Pseudocumolsulfamid: Verh. gegen Chromsäuremischung oder übermangans. Kalium 1169.

Pseudoendosmose: Unters., Definition 106.

Pseudoïndoxyl: Const. 881.

Pseudoïsatin: Const. 881.

Pseudoïsatin-α-äthyloxim: Zus., Verh.

gegen Salzsäure, gegen alkoholisches Kali, gegen alkoholisches Natriumäthylat, Identität mit Nitrosoïndoxyl-Aethyläther 832.

Pseudoïsatin-a-oxim, siehe Isonitrosopseudoïndoxyl

Pseudometeorit: Bestandth. 1951.

Pseudomorphin: Identität mit Oxydimorphin, Zus. 1346; Salze 1346 f. Pseudophenanthrolin (p-Phenanthrolin): Darst., Eig., Verh. gegen Wasser, Schmelzp. 744; Derivate 744 ff.; Oxydation 746.

Pseudophenanthrolindibromid: wahrscheinliche Bild. 745.

Pseudophenanthrolindijodid: wahrscheinliche Bild., Eig. 746.

Pseudophenanthrolin-Dijodmethyl Darst., Zus., Eig., Krystallf. 745.

Pseudophenanthrolin-Monojodmethyl: Darst., Zus., Eig. 745.

Pseudophenanthrolintetrabromid: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Ammoniak 745, gegen Alkohol 745 f.

Pseudowachs: Identität mit Agaricinsäure 1400.

Psilomelan: galvanischer Widerstand 214.

Ptomaine (Leichenalkaloide): Bedeutung für die gerichtliche Chemie und Toxikologie, Darst. aus faulem Fleisch, aus Blut, Unters. 1357 f.; physiclogische Wirk. der Ptomaine aus gefaultem Menschenhirn, Unters. und physiologische Wirk. von Ptomainen verschiedener Herkunft, Extraction mit alkoholischer Oxalsaure, Eig. 1358; Extraction mit Weinskure, wahrscheinliche Identität der Idelichen Ptomaine Selmi's mit Neurin, Fäulnifsalkaloïde ausMutterkorn 135% Peptoxine 1359 f.; Darst. einer Base C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub> aus faulendem Fleisch und Fibrin, Zus., Eig., Schmelzp., salss. Salz, Chloroplatinat, Goldchloridsalz

Ptomopepton: Bild. aus Pepton 1359. Purpurfärberei: der Alten 1789.

Purpurgallin: Bild. bei der Elektrolyse von Pyrogallussäure 223.

Purré (rohes Jaune indien): Vork. von freiem Euxanthon in demselben 994. Puzzolanerden: Rolle der hydranlischen Kieselsäure 1687; Analyson 1708 f. Puszo-Portland: Rückstand bei der Einw. von Wasser auf den Kalk von Theil 1708.

Pyknometer: Modification 49; Veränderung an demselben 1653.

Pyknophyllit: Fundort, Beschreibung 1902; Anal. 1903.

Pyren: Verh. gegen Antimonchlorid 466; Unters. der Derivate 577 bis 581; Verh. gegen Chlor 577.

Pyrenchinon: Reinigung, Zus., Eig., Umwandl. in Pyren, Verh. beim Schmelzen mit Kali, gegen Salpetersäure, gegen Zinkstaub und Ammoniak 1018.

Pyrendicarbonsaure: wahrscheinliche Bild., Salze 580.

Pyrendicyanür: Bild. 580.

ø

S

Í

; 1

1

ø

٤

3

H

ø

Pyrendisulfos. Baryum: Zus., Eig. 579, Pyrendisulfos. Calcium: Zus. 579.

Pyrendisulfos. Kalium: Darst., Zus., Eig. 579.

Pyrenhydrochinon: Bild., Zus., Eig., Umwandl. in Pyrenchinon 1018.

Pyrenmonocarbonsaure : Darst., Schmelzp., Eig. 580.

Pyrenmonocarbonsäure-Aethyläther Bild. 580.

Pyrenmonocarbons. Baryum: Zus., Eig. 580.

Pyrenmonocarbons. Calcium: Zus., Eig. 580.

Pyrenmonocarbons. Silber: Eig. 580.

Pyrenmonocyanür: Darst., Schmelzp., Eig. 580.

Pyrenmonosulfos. Kalium: Darst., Eig., Zus. 579.

Pyridin: Einw. auf Rhodiumehlorid 451; Vork. im käuflichen Ammoniak, Nachweis mittelst des Platinsalzes, Darst. als Molekülverbindung mit Wasser (Cespitin) ans Steinkohlentheer 665; Eig. dieser Verb. 665 f.; Darst. des wasserfreien Pyridins aus Steinkohlentheer 666; Verb. mit Aethyljodid 666; Verh. gegen Jodjodkaliumlösung 689; Darst. einer pyridinartigen Base mittelst Glycerin und Amyl- oder Allylnitrit 858; Bild. aus Komenaminsaure 1094, aus Oxypyridin, aus Ammonchelidonsäure 1102, aus der Acetverb. des Piperidins 1881; Verh. beim Erhitzen mit Jodwasserstoff 1881 f.

Pyridinbasen: Darst. aus Steinkohlentheer 665 f.; Erk. mittelst Aethyljodid 666; Vereinigung mit Methylund Aethyljodid 666 f.; Zers. der Platinsalze durch kochendes Wasser (Anderson'sche Reaction) 669; Bild. 679; Bild. gelber und rother Farbstoffe 1806.

α-Pyridincarbonsaure (Picolinsaure) : Bild. aus α-Phenylpyridin 1329.

γ-Pyridincarbonsaure (Isonicotinsaure):
Bild. 666, 670; siehe Isonicotinsaure.

Pyridinderivate: Synthese mittelst Acetessigäther 667 f., 1019.

β-Pyridindibromid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1240.

Pyridindicarbonsaure: Bild., Zus., Eig., Verh. gegen Metallsalze, bei der Destillation mit Kalk, wahrscheinliche Identität mit Lutidinsaure 950.

Pyridindicarbons. Cadmium: Zus., Eig. 960.

Pyridindicarbons. Kupfer: Zus., Eig. 950.

Pyridinmonocarbonsaure: Bild. aus schwefels. Spartein 1888.

Pyridinmonosulfosäure: Zus., Darst., Eig. 1239; Verh. beim Erhitzen 1289 f.; Salze, Verh. gegen Zinn und Salzsäure, gegen Brom 1240.

Pyridinpentacarbonsaure: Zus., Darst. 668 f.; Eig. 669.

Pyridintricarbonsaure: Darst. 1210 f.; Eig., Verh. beim Erhitzen 1211.

Pyridintricarbons. Kupfer: Eig. 1211 f. Pyridon: Derivate desselben 1105.

Pyrocoll: Synthese aus Carbopyrrolsaure 659 f.; Eig., Schmelsp., Const. 660.

Pyrogallol (Pyrogallussäure): Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Umwandl. in Purpurgallin durch Elektrolyse 223; Zers. der Kohlenelektroden bei Anw. der Pyrogallussäure als Elektrolyt 224; Verh. gegen Glycerin in schwefelsaurer Lösung, gegen Holzzellstoff und Zinnchlorid 1602; Anw. einer alkalischen Lösung sum Schutze von Eisenvitriol 1660; Darst. 1700 f.

Pyrogallolsulfosaure: Verh. gegen p-Diazobenzolmonosulfosaure 776.

Pyroklasit: neuer Fundort 1868; Anal. 1864.

Pyrokomenaminsaure : Zus., Darst., Eig. 1104.

Pyrokresole, isomere: Unters. 940; Zus. 994.

Pyrokresoloxyde: Zus. 994.

Pyrola umbellata americana: Vork. von Ericolin 1402.

Pyrola uniflora: Vork. von Ericolin 1402.

Pyroleine: Bild. aus fetten Oelen beim Erhitzen mit Glycerin 1422.

Pyromekason : Zus. 1102.

Pyromekazonskure : Zus. 1102.

Pyrometer: Platin-Wasser-Pyrometer, Pyrometer mit Wassercirculation, Pyrometer von Boulier mit Wassercirculation 114.

Pyromethylzinnskure: Bild., Zus. 462.

Pyromorphit: thermoëlektrische Eig. 198; Vork. von Chrom in demselben 1860.

Pyromorphite: optische Unters. 1868; Anal. 1868 f.

Pyrooxysulfomolybdäns. Ammonium, primäres: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Stickstoff 376.

Pyrooxysulfomolybdans. Kalium: Zus., Darst., Eig. 876.

Pyrooxysulfomolybdans. Natrium: Zus., Darst., Eig. 376.

Pyrophosphorsäure: Verh. der Doppelsalze gegen Schwefelammonium 1519.

Pyrophosphors. Aluminium: Darst., Krystallf., Zus. 323.

Pyrophosphors. Aluminium-Natrium : Zus., Krystallf., Eig. 319.

Pyrophosphors. Ammonium-Natrium: Zus., Krystallf. 817.

Pyrophosphors. Cadmium-Natrium: Bild., Eig., Lösl., Verh. beim Erkitzen, Zus. 318.

Pyrophosphors. Calcium-Natrium: Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen 318.

Pyrophosphors. Cer-Natrium: Zus., Krystallf., Eig. 319.

Pyrophosphors. Chrom-Natrium: Zus., Eig. 818 f.

Pyrophosphors. Erbium-Natrium: Zus., Eig., Krystallf. 819.

Pyrophosphors. Kobalt-Natrium: Zus., Eig., Krystallf. 318.

Pyrophosphors. Lanthan-Natrium: Zus., Krystallf. 819.

Pyrophosphors. Lithium: Zus., Darst. 817.

Pyrophosphors. Magnesium: Best. der Phosphorsäure als pyrophosphors. Magnesium 1542 f.; Prüf. auf Reinheit 1543.

Pyrophosphors. Magnesium-Natrium: Zus., Eig., Lösl., Krystallf. \$18.

Pyrophosphors. Mangan-Natrium: Zus., Krystallf., Lösl., Verh. beim Erhitzen 318.

Pyrophosphors. Manganoxyd : Zus., Verh. beim Erhitsen 369.

Pyrophosphors. Manganoxyd-Natron: Zus., Darst., Eig., Bild. aus Manganhyperoxyd 869.

Pyrophosphors. Natrium, saures: Bild., Eig., Zus. 817.

Pyrophosphors. Nickel-Natrium: Zua, Eig., Krystallf. 318.

Pyrophosphors. Salze: Darst. krystallisirter aus Metaphosphaten 822.

Pyrophosphors: Thallium, neutrales: Bild., Krystallf. 817 f.

Pyrophosphors. Thallium, saures: Bild., Zus. 317.

Pyrophosphors. Wismuth: Zus., Krystallf., Eig. 318.

Pyrophosphors. Ytterbium-Natrium: Zus., Eig., Krystallf. 319.

Pyrephosphors. Yttrium-Natrium: Zus., Krystallf., Eig. 319.

Pyrophosphors. Zink-Natrium: Krystallf., Zus., Lösl., Verh. beim Erhitzen 318.

Pyrophtalon: Zus., Darst., Rig., Verh. bei der Oxydation 1309.

Pyrophyllit: Fundort, Anal. 1908.

Pyrosulfurylchlorid: Dampfd. 48; Verh. gegen Wasser, Zersetzungswärme, Bildungswärme, Verdampfungswärme, sp. W., latente Verdampfungswärme, Siedep. 158 f.; Verunreinigung 293 f.; Dampfd. 293 bis 295; Darst. 294 f.; Eig., neue Bildungsweise und Reactionen 295 f.; Siedep. 298.

Pyroxanthin: Bestandth. des Holageistes 1774.

Pyroxylin: Darst., Löel. 1779.

Pyrrol: Unters. der Derivate 652; Verh. gegen Essigsäure und Zinkstaub 657; Verh. zusammen mit Isatin gegen verdünnte Schwefelsäure 852.

Pyrrolin: Zus. 657; Darst. 657 f.; Eig., Verh. gegen Jodmethyl 658, gegen sapetrigs. Kalium 659. Pyrrolkalium: Verh. gegen Chloreyan 652 f., gegen Acetylchlorid 655 f.

Pyzrolketoncarbonsäure: Zus. 654; Darst. 654 f.; Eig. Verh. beim Erwärmen mit Selssäure 655.

Pyrrolketoncarbons. Silber: Zus., Eig., 655.

Quara: Unters. von Verwachsungen 9;
Pyroölektricität 198 f.; Piezoelektricität 199 f.; Veränderung des Brechungsexponenten 236 f., der Doppelbrechung, erzeugt durch elektrische Kräfte 239; Vork. in den Oberharzer Bleierzschliegen 1678; krystallographische Unters. 1838; Krystalldruse 1838 f.; Pseudom. nach Granat 1912, von Speckstein nach Quara 1912 f.; relative Elasticität 1918.

Quarzit: Anal. 1889.

ţ

3

ţ

Quarritschiefen: Vork. 1924.

Quarztrachyt: Anal. 1980.

Quasiin: Darst. 1861.

Quebrachin: Farbereaction mit Vanadinschwefelsäure 1613.

Quecksilber: Atomvolum und Affinität 26; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur des Dampfes 79; Durchmesser des Moleküls, Reibungsconstanten des Dampfes 79 ff.; Reibungscoëfficient 80; Spannung des Dampfes 81; Siedep., Dampfspannung 130; Widerstandseinheit 212; Verh. gegen Chlor 279; Oxydation an feuchter Luft 419; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Lösl. in den Natrium- oder Ammoniumsulfosalsen des Molybdäns, Wolframs, Vanadins, Arsens, Antimons und Zinns 1577; volumetrische Best., Spannung des Dampfes bei niedrigen Temperaturen 1580; Nachw. in thierischen Substanzen 1638, in organischen Massen und Secreten 1638 f.; Darst. eines geringen Ueberzuges auf Zink vor der Vernickelung 1663.

Quecksilberdinaphtyl: Verh. gegen Thionylchlorid 297 f.

Quecksilberdiphenyl: Verh. gegen Thionylchlorid 297.

Quecksilberluftpumpen: Beschreibung neuer 1658 f.

Queskailberoxyd: Bild ale Vorlesungeversuch 261; Verh. gegen Chlorealcium und salpeters. Calcium 389, gegen Allylen 1297.

Quecksilberoxyd-Chlorcalcium: Darst. 389 f.; Krystallf., Eig., Zus. 890.

Quecksilberoxyd-Cyanquecksilber-Cyansilber: Bild., Eig., Zus. 1581. Quecksilberoxydnatrium (Na<sub>3</sub>HgO<sub>2</sub>): Bild., Eig. 847.

Quecksilberphenylchlorid: Bild. durch Einw. von Thionylchlorid auf Quecksilberdiphenyl 297.

Quecksilberoxydsalze: Verh. gegen Allylen 1297 f.

Quecksilbersalze: therm. Unters, 160. Quecksilberthiomilchsäure: Darst., Eig., Zus. 1049.

Quecksilberverschlas: Beschreibung 1656.

Quercetin: Bild. von Violaquercitrin, 1369.

Quercus pedunculata, siehe Eiche.

Quintan, normales: Bild. aus Pyridin 1331 f.

Rachmanow: Anal, der Schwefelquellen 1948.

Radicale: Ergebnisse, aus einer bestimmten Zusammenstellung derselben 11. Ralstonit: Zus., Krystellf. 1847.

Raphanus raphanistrum L.: Unters. des Ooles 1420 f.

Rauchgase: Unters. bei Dampfkesselfeuerung 1750.

Reactionen, chemische : in Capillarräumen 10; Geschwindigkeit derselben 13; Verhältnifs der Schnelligkeit derselben zum Volum 843.

Rechtsmandelsäure, siehe Mandelsäure. Regenwässer, siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Reibungscoëfficient: des Quecksilbers-80.

Reibungsconstante: des Quecksilberdampfs 79 ff.; des Wassers 96 ff.

Reibungswiderstand: von Salslösungen-95 f.

Reinchlorophyll: Darst., Eig., Verh., gegen Säuren, gegen Kalilange 1898. Reiscultur: agriculturchemische Stu-

dien 1715.

Reliefs: Verh. von Silicaten zur Herstellung 1687.

Remijia pedunculata: Unters. der aus derselben stammenden Cuprearinden 1409.

Remijia Purdicana: Cuprearinde aus derselben 1409 f.

Remission: spec., Begriff 128.

Resacctophenon (o - p - Dioxyacctophenon): Bild. aus  $\beta$ -Methylumbelliferon 1066.

Resina guajaci peruviana aromatica: Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles 1422 f.

Resina Pini: Untersch. von Ammoniakgummiharz 1636.

Resecyanin: Darst. 988 f.; Zus., Eig. 939; Verh. gegen Natriumamalgam 989 f., gegen übermangans. Kalium 940.

Resorcin: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776, gegen p-Diazobenzolmonosulfosaure 792; Einw. auf Dibromchinonchlorimid 840; Bild. auf Monoamidophenol 902; Verh. gegen Anilin 918 f.; Darst. eines Homologen 923; Verh. beim Erhitzen mit Acetessigäther und Chlorzink 939, gegen Chloralhydrat beim Kochen mit Wasser 965; Einw. auf Acetessigäther 1065; Verh. gegen Salicylsäure 1120 f.; Einw. auf Chinolin 1311; Verh. im Thierkörper 1440; antiseptische Eig. 1507; Absorptionsspectrum der durch Einw. einer alkalischen Resorcinlösung auf Jodoform entstehenden rothen Farbe 1584.

Resorcin-p-Azobenzol-Azo-α - naphtalin-Azoresorcin: Zus., Eig. 783.

Resorcin-Benzaldehydharz: Bild., Verh. gegen Säuren 967, gegen Alkalien, Zus. 968.

Resorcinblau: Absorptions- und Fluorescenzspectrum 249 f.

Resorcin-Dibensyläther (Dibensylresorcin): Darst., Eig., Schmelzp. 914.

Resorcin-Monobensyläther (Monobenzylresorcin): Darst., Eig. 914 f.

Resorciaroth: Absorptions- und Fluorescenzspectrum 250.

Respiration: Einfluss einer mit Petroleumdämpfen beladenen Luft 1486.

Retortenkohle: elektromotorische Kraft gegen Gold und Platin 207. Resbanyit : Anal. 1884 f.

Rhein: Farbe des Wassers 278.

Rhisopogonin, siehe Rhisopogonsäure. Rhisopogon rubescens: Darst. von Rhisopogonin (Rhisopogonsäure) 1404.

Rhisopogonsaure (Rhisopogonin):
Darst. aus Rhisopogon rubescens
1404; Eig. 1404 f.; Zus., Salze 1406.

Rhodanaluminium: Gehalt an Eisen, Reinigung desselben 1700.

Rhodanammonium, siehe Schwefelcyanammonium.

Rhodanbarbiturs. Ammonium: Darst., Eig., Krystallf. 499.

Rhodanbarbiturs. Silber : Eig. 499.

Rhodaneisen (Rhodanid): Beeinträchtigung der Reaction durch Salse der alkalischen Erden, Chlormagnesium und Chloralkalien 1565; Löel. in Aether 1700.

Rhodankalium: Best. in der Blutlaugensalzschmelze 1699 f.

Rhodankupfer (Rhodanür): Fällung der Rhodanwasserstoffsäure als solches 1700.

Rhodanverbindungen: Best. von Chlor neben Rhodanverbb. 1582; siehe auch die entsprechenden Schwefel- oder Sulfocyanverbindungen.

Rhodanwasserstoffsäure: Einw. auf Knallquecksilber 478; Best. neben Chlor-, Cyan- und Ferrocyanwasserstoffsäure 1531 f.; siehe auch Schwefelcyanwasserstoffsäure.

Rhodanwasserstoffs. Aluminium: Dissociation 1784.

Rhodanwasserstoffs. Phenylendiamine: Umwandl. in Thioharnstoffe 718.

Rhodanwasserstoffs. Piperylhydrasin: Darst. 812.

Rhodium: Atomvolum und Affinität 26; Darst. einer neuen Verb. 439 £; Eig., Zus. derselben 440; Atomgewicht 453; neues Doppelsalz 453 his 455; Trennung von Gallium 1571 £; Verh. gegen Ammoniumsulfid und gegen Schwefelwasserstoff 1572.

Rhodiumammoniakverbindungen: Unters. 440 bis 450.

Rhodiumeisen: wahrseheinliches Vork. in den Platinmetallen 460.

Rhodiummohr: Einw. auf Ameisensaure

Rhodiumprotosulfür, siehe Schwefelrhodium. Rhodiumsink : Derst., Eig. 441.

Rhodiumzinkoxydhydrat: wahrscheinliche Bild. 441.

Rhododendron arboreum: Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron brachycarpum: Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron Bussii: Vork. von Ericolin 1402.

Khododendron chrysenthum: Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron cinnamomium: Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron daturicum: Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron Falkoneri Hookfil.: Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron formosum: Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron Madeni Herb. : Vork. von Ericolin 1402.

Rhododendron Minnii : Vork. von Ericolin 1402.

Rhodonit: künstliche Herstellung 1876; Anal. 1891.

Rhone: Farbe des Wassers 278.

Rhus vernicifera : Unters. des Milchsaftes 1768 f.

Richterit, siehe Grammatit.

Ricinolsauro-Glycerinather (Glycerintriricinoleat): Verh. gegen Schwefelsaure 1789 f.; Zus., Salze 1790 f.; Beis-, Färbs- und Avivirversuche 1792.

Ricinusöl : Umwandl. in Oenanthol 709; Umwandl. in Oenanthol und Hexylalkohol 862; Unters. des bei der Destillation im Vacuum bleibenden Rückstandes 1421; Nachw. im Copaivabalsam 1633, im Olivenöl 1684 f.; Verh. in der Färberei 1792.

Ricinusölsäure: Verb. mit Alizarin und Thonorde als Türkischroth 1792.

Ricinussulfoleïnsäure: Vork. bei der Türkischrothfärherei als Alizarin-Thonardeverb. 1792.

Rieselwasser: Unters. in Berlin 1726. Rind: Unters. der Schilddrüse 1491. Rindfleisch: Fäulnissproducte 1879.

Riotintokiese: Verarbeitung 1676.

Ripidolith: Anal 1886.

Riponit: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Robinia: Verh. des Kernholses gegen Gase 1888.

Roccollin: Darst. aus Naphtylamin 1795.

Röhren: Vorprüfungen für Versuche in geschiossenen 1594; Modification der Sprengelschen 1658.

Römerit: krystallographische Unters. 1856.

Röthel: Anal. 1901 f.

Roggenmehl : Fäulnifs durch Einw. von Mutterkorn 1359; Nachw. von Weisenmehl in demselben 1746.

Rohbenzol, siehe Benzol.

Roheisen: Verarbeitung eines Productes von mittlerem Phosphorgehalt Flammofen - Flusseisenproces 1665; Herstellung von Futter für Bessemerbirnen 1665; basischer Procels der Ent phosphorung 1667 f.; Anslysen 1668; siehe auch Eisen.

Rohrzucker: Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Verh. beim Erhitzen im Vacuum 138 f.; vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Unters. 252; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Verh. gegen Kalk 978, gegen Kalihydrat 980; Geschwindigkeit der Oxydation durch Kupferoxyd, Verh. der Lösungen beim Kochen mit dem Kupferzinkpaare und beim Erhitzen für sich 1862; Const. 1863; Vork. im Organismus von Pflanzen 1391; Einfluss auf den Stoffwechsel 1436; quantitative Best. in Lösungen bei Gegenwart anderer optisch - activer Bubstansen 1617; Best. der Glucose, optische Prüf. eines Gemisches mit Invertsucker 1618; Nachw. Stärkezucker im raffinirten, Titrirmethode des Invertzuckers nach Soxhlet bei Gegenwart von Rohrsucker 1619; Fällbarkeit von Invertzucker aus unreinen Lösungen durch Bleiessig 1787; Verh. gegen organische Sauren 1747; siehe auch Zucker.

Robrzuckermelasse: Bild. von Ameisensaure bei der Gahrung 1738.

Rosa centifolia : Anal. der Blüthenblätter und der Blüthenblätterasche der weißen und rothen Rose 1418 f.

Rosanilin: Verh. gegen Antimonchlorid 466; Unters. stickstoffhaltiger Zersetzungsproducte desselben 784 f.

.

Rosenilinaurinat : Darst. 875 f.; Eig. 877.

Rosanilinfarbstoffe: Darst. mittelst  $\beta$ -Naphtylamin 1795.

Rosanilinphenat: Darst. 876.

Rosanilinsulfos. Natrium: Verh. gegen Diazodinitrophenol 776.

Roseorhodiumferricyanid : Bild., Eig. 444.

Roseorhodiumhydrat: Bild. 445.

Roseorhodiumsulfatplatinchlorid, siehe schwefels. Roseorhodium - Platin-chlorid.

Rosolsäure: Anw. als Indicator 1516 f.; Empfindlichkeit als Indicator 1518; Anw. als Indicator bei der Titrirung von schwefliger Säure 1536.

Rofsguano: Gewg. 1722.

Rothbleierz: Anal., optische Unters. 1860.

Rotheisen: Verh. gegen Citronensäure 1825.

Rotheisenstein: Pseudom. nach Granat 1912; Bild. aus Magneteisen 1918.

Rothfäule: Veränderungen des Holzes durch dieselbe 1776 f.

Rothfichte (Pinus abies): Feuchtigkeit, Aschenbestandth. und Zus. des Holzes 1773; Verbrennungswärme des Holzes 1774.

Rothwein, siehe Wein.

Rubellan: Anal. 1885.

Ruberin: Lösl. 1794.

Rubidium: Vork. in den Salzen von Kalusz, im Carnallit 11; Atomvolum und Affinität 26.

Rubifuscin: Darst., Eig., Verh. 1800.

Rüben (Runkelrüben): Gehalt an Glutamin 1093, 1402 f.; Best. des Zuckergehaltes 1620; Anbauversuche 1716; Unters. der bei der Diffusion entstehenden brennbaren Gase 1783; Gewg. von Wein 1741.

Rübensäfte: Scheid. durch Strontiumsaccharat 1734.

Rübensaft: Darst. und Salze einer neuen Säure (Oxycitronensäure) 1404.

Rübenzucker: Untersch. von Kolonialzucker 1620.

Rüböl: Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 285; Nachw. im Olivenöl 1684 f.

Rüster: Anal. der Samenasche 1895.

Ruficoccin: Destillation mit Zinkstaub 1497.

Ruhrkohle: Gehalt an Arsen 1906.

Rum: Prüf. verschiedener Sorten auf Ameisensäure 1738.

Runkelrüben, siehe Rüben.

Ruppin: Gewg. von Wein aus Aepfeln 1741.

Ruthenium: Atomvolum und Affinität 26; wahrscheinliches Vork. in den Platinmetallen 458 f.; Trennung von Gallium 1572 f.

Rutheniumoxydhydrat: wahrscheinliche Bild. 459.

Rutil: Mikrostructur, Umwandl. zu Titaneisen, Anal. 1840; optisches Verh. 1841; Pseudom. von Titaneisen nach Rutil 1914.

Saale: Anal. des Wassers 1663.

Sabina: Darst. von Pinipikrin 1402.

Saccharate: mehrbasische, von alkalischen Erden 1734 f.; Auswaschen derselben 1735.

Saccharimeter: Erleuchtung derselben 1661.

Saccharin: Erklärung der Bild. aus Traubensucker und Fruchtsucker 1368; Verh. beim Erhitsen mit Jodwasserstoffsäure, Bild., Unters. von Derivaten 1364; Verh. gegen Natriumamalgam 1365.

m-Saccharin: Darst., Zus., Eig., Krystallf., spec. Drehungsvermögen, Schmelsp., Umwandl. in m-Saccharinsäure 1365.

Saccharinsaure: Const. 1864.

m-Saccharinsaure : Bild., Zus., Salse 1365.

m-Saccharins. Calcium: Darst., Zus., Eig. 1365.

m-Saccharins. Kupfer: Zus., Eig. 1365. Saccharogen: Eig., Nichtidentität mit

Glycogen 1459.

Saccharomyces ellipsoldeus: Einw. auf inactive Mandelsäure 1153.

Saccharon: Verh. gegen Jodwasserstoffsäure und Phosphor 1368; salzartige Verbb. 1364.

Saccharonammonium: Zus., Eig., Krystallf. 1864.

Saccharonnatrium: Zus., Krystallf. 1864.

Saccharonsaure: Const. 1868 f.; Salme 1864.

Saccharons. Ammonium: Zus. 1364.

Saccharons. Natrium : Zus., Darst., Eig. 1864.

Saccharons. Silber: Zus. 1864.

Saccharose: Inversionsgeschwindigkeit 1368; siehe Zucker.

Sacculmin: Darst. einer ähnlichen Verb. 1394.

Sägespähne: Verunreinigungen der Zwischendecken von Wohnräumen durch dieselben 1662.

Säugethiere: Einfluß mäßiger Sauerstoffverarmung der Einathmungsluft auf den Sauerstoffverbrauch 1430.

Saure C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>: Bild. bei der Destillation von Leucinbeta inhydrat, Eig., Siedep., Salze, Verb. mit Bromwasserstoffsaure 1027.

Saure C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>: Darst., Lösl., Eig., Verh. beim Erhitzen 1114; Salze 1114 f.

Saure C<sub>2</sub>H<sub>15</sub>NO<sub>4</sub>: Bild. bei der Eiweißfaulnis 1379.

Saure C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O: Darst., Zus., Eig., Silbersalz 1840; vergl. Strychninsaure.

Säure C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub> und C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>O<sub>3</sub>: Darst. aus dem Milchsafte von Rhus vernicifera 1769.

Saure  $C_{14}H_{28}O_{2}$ : Bild. 955.

Saure C<sub>15</sub>H<sub>80</sub>O<sub>2</sub>: Vork. in Lactucarius piperatus 1414.

Saure, freie: Best. in Branntweinen 1624; Menge in Fruchtwassern 1625.

Saure, neue: aus Acetylendibromür und Cyankalium u. s. w., Darst. 510; Zus., Eig. derselben 511; Bild. bei der Oxydation des Kohlenwasserstoffs C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>, Eig. 528; Salze, Eig. derselben 529.

Säureamide: Einw. auf aromatische Basen 684 f.; Darst. 1019 f.

Säureanhydride: Verh. gegen Hydroxylamin 1025.

Säureanilide: Darst. 684 f.

Säuren: Affinitätswirk. gegen Methylund Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Absorption durch Seide, Schafwolle und Baumwolle 1784.

Säuren, aromatische: Verh. der aus dem Eiweifs durch Fäulniss entstehenden aromatischen Säuren im Thierkörper 1471 f.

Säuren, organische: Verh. gegen Amine 678, 682; Bild. bei der Eiweißsfäulniß 1379; Anw. zur Prüf. von Mineralien 1522; Nachw. freier Schwefelsäure neben denselben 1605; Einw. auf Blei und Zinn 1681.

Säuren, ungesättigte : Verh. gegen Hydroxylamin 1025.

Sauren, verdünnte : Einw. auf Jodstickstoff 310 f.

Săureradicale : Berechnung der Module der Dichte 61 f.

Safranin : Unters. der Farbstoffe der Safraninreihe 1812 ff.

Safranine: Unters. 720 bis 723; all-gemeine Formel 723.

Safraninöl: Gewg. 1772.

Safrosin, siehe Bromnitrofluoresceinnatrium.

Sagvandit: Fundort 1887.

Saint Caprais de Quinsac : Meteoritenfall 1954.

Sagenite: Vork. 1840.

Salamandra maculata: Vork. von Urobilin in der Leber 1458.

Salicin: Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84.

Salicylaldehyd! Verh. gegen schwefels. Anilin 561; Einw. auf Ammoniak und Benzil 786; Verh. gegen β-Naphtol, gegen Phenol, Schwefelsäure und Eisessig 967, gegen Hydroxylamin 1025; Einw. auf m-Monoamidobenzamid 1135; Oxydation zu Salicylsäure durch Blut 1449.

Salicylaldoxim: Darst., Zus., Schmelzp., Eig. 1025; Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1026.

Salicylaldoxim-Aethyläther: Eig. 1026,

Salicylaldoxim-Methyläther: Zus., Darst., Eig. 1026.

Salicylaldoxim-Natrium: Zus., Darst. 1025; Eig. 1026.

Salicyloäthylen-o-nitrophenyläther: Bild., Zus., Eig., Verh. gegen Zinn-chlorür, Darst. und Eig. der Acetylverb. 880.

Salicyloathylen-p-nitrophenylather Zus., Bild., Schmelzp. 881.

Salicylorcinäther (Methyloxybensophenon): Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Natriumverb., Acetylverb. 1122.

Salicylphenol (o-p-Dioxybenzophenon): Zus. 1118; Darst. 1118 f.; Eig., Schmelsp., Salse, Verh. beim Erhitsen mit essigs. Natrium und Essigsaureanhydrid 1119; Verh. beim Schmelzen mit Alkalien, gegen Natriumamalgam und Kohlensäure 1120; siehe o-p-Dioxybenzophenon.

Salicylphenol-Blei : Eig. 1119.

Salicylphenol-Kupfer: Eig. 1119.

Salicylphenol-Natrium : Zus., Darst., Eig. 1119.

Salicylphenol-Silber: Zus., Eig. 1119. Salicylresorcin (Trioxybenzophenon): Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen Natriumamalgam, beim Schmelzen mit Kali 1120.

Salicylresorcinather : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Schmelzen mit Alkalien, Salze, Verh. beim Erhitzen mit essigs. Natrium und Essigsaureanhydrid 1121.

Balicylresorcinather-Natrium Darst., Eig., Verh. gegen Wasser oder Alkohol 1121.

Salicylsäure: Lösung in Wasser 85 f.; Einw. auf Dibromchinonchlorimid 840; Synthese 841 f.; Bild. aus phenylirten Kohlensäureäthern 884 f.; Synthesen derselben 885; Destillation mit Essigsäureanhydrid 984; Unters. der aus derselben darstellbaren Ketone 985 f.; Verh. gegen Phenol 1118, gegen Resorcin 1120 f., gegen Orcin 1122, beim Erhitzen 1137, bei der Destillation 1142; Vork. in Viola tricolor var. arvensis 1369; Gewg. aus Phenylkohlensäureestern 1701; Einw. auf Hefe 1737 f.; Einfluß auf die Verzuckerung der Stärke 1742 f.

Salicylsäure-Methyläther : Haupthestandth. des Birkenöls 1424.

Salicyls. Kalium: Verh. gegen Phos-

phoroxychlorid 988.

Balicyls. Natrium : Bild. mittelst Aethylcarbonat 493; Anw. der Reaction mit Eisenoxydsalzen zur volumetrischen Best. des Eisens 1564 f.

Salicyls. Wismuth: Zus., Darst., Eig. 1187.

Salindres: Productionsort für Aluminium 1668.

Salpeter: Doppelbrechung, Einflus der Warme auf die Doppelbrechung 9; Entstehung der Lager in Peru 1848 f.; siehe salpeters. Kalium.

SalpetersSure: Verh. gegen Acetamid 16; beschleunigendes Moment bei der Umsetzung derzelben mit Acetamid 17; Affinitätegröße bei der Einwirkung auf Acetamid, Umsotzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Afinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 21; Contraction beim Neutralisiren von Kali und Natron durch dieselbe 27; Modulus der Dichte des Säureradicals 62; Ersatz derselben im Bunsen'schen Element 202; Potentialdifferenz gegen Natriumsulfat, angesavertes gegen Wasser 206; Elektrolyse mit Kohlenelektroden, Zers. der Kohlenelektroden bei Anw. der Salpetersäure als Elektrolyt 224; Darst, von Hydroxylamin aus derselben, Verh. von Metallen gegen 308 f.; Nachw. 1522; Best. als Stickoxyd 1539 f.; volumetrische Best. durch schwefels. Zinnoxydul 1540; Nachw. bei Gegenwart anderer Säuren 1540 f.; Nachw. durch Eisenammoniumsulfat , durch eine Lösung von p-Toluidinsulfat in Schwefelsäure 1541.

Salpeterskure-Goldtrioxydnitrat, siehe salpeters. Gold-Salpetersaure.

Salpetersaure-Goldtrioxydnitrat-Kaliumnitrat, siehe salpeters. Gold-Kalium-Salpetersaure.

Salpetersäure-Hexylenäther: Bild. 856. Salpetersäure-Molybdänsäure : Darst. einer concentrirten Lösung 1520.

Salpetersaure-Monochlorathylather: Bild. 586.

Salpetersaure-o-Monochlor-m-amidohenzoësäure : Zus., Eig. 1183.

Salpetersaure-p-Mononitrobensylather: Darst. 870.

Salpetersture-p-Mononitrophenylmilchsäure : Zus., Darst., Eig., Verh. beim Kochen mit Kali, bei der Oxydation mit Chromsäuremischung, gegen Zinn und Salzsäure 1197.

Salpeters. Acetamid : Zers. beim Erhitsen, Verh. gegen wasserfreie farblose Salpeterskure 470.

Salpeters. Aluminium: Dissociation 1784.

Salpeters. Anilin : Zersetsung durch Kali-Natron-Barythydrat, Ammoniak und Tristhylamin 24.

Salpeters. Ammonium: Einfluß der Temperaturerhöhung auf das Molekularvolum 59 f.; Schmelzp. 120; Dissociation, Schmelz- und Zersetzungstemperatur, Zersetzung 186 f.; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 228; Umwandl. in Pseudomorphosen von Platinsalmiak 1641.

Salpeters. Baryum: spec. Zähigkeit 95; Schmelsbarkeit 120; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414.

Salpeters. Biuretdicyanamid : Zus., Eig. 485.

Salpeters. Blei: Schmelsbarkeit 120; Verh. gegen Cadmiumoxyd 889.

Salpeters. Blei, basisches: Darst., Zus. 889.

Salpeters. Blei, sechsbasisches: Darst., Zus., Verh. beim Erhitzen, Ueberführung in gelbes und rothes Bleioxyd 892.

Salpeters. Bromopurpureorhodium: Zus., Darst., Eig., Krystallf., Lösl. 448.

Salpeters. Cadmium: spec. Zähigkeit 95; elektrisches Leitungsvermögen 216; Verh. gegen Bleioxyd 389.

Salpeters. Cadmium, basisches: Darst., Krystallf., Eig., Zus. 389.

Salpeters. Calcium: Verh. gegen Borax 841, gegen Quecksilberoxyd und Bleioxyd 389.

Salpeters. Cer: Darst., Verh. beim Erhitzen 854.

Salpeters. Chinolinathyl: Zus., Kig., Schmelsp. 1814.

Salpeters. Chlorpurpureorhodium: Zus., Darst., Rig., Lösl., Verh. gegen Reagentien 445.

Salpeters. Cinchonamin: Zus. 1850.

Salpeters. Collidindicarbonsaure-Methylather: Darst., Eig. 1069.

Salpeters. Diäthylamin: Zers. beim Erhitzen, Verh. gegen Salpetersäure 470.

Salpeters. Diasobensol: Erörterung der Bild. 462; Einw. auf Chrysoldin 762.

Salpeters. Dichlortetrapyridinrhodium: Zus., Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 452.

Salpeters. Didym: Gewg. aus Cerit 854.

Salpeters. Dimethylharnstoff: Schmelzp., Verh. gegen Salpetersäureanhydrid 686. Salpeters. Dimethylphenylensafranin: Eig. 722.

Salpeters. Dinitrostrychnin: Darst., Eig. sweier Verbb. 1341 f.

Salpeters. y-Dipyridyl : Zus., Eig. 674; Krystallf. 674 f.

Salpeters. Erbium: Darst. 857.

Salpeters. Gold (Aurylnitrat): Zus., Darst., Eig. 438.

Salpeters. Gold, basisches: Zus., Darst., Eig., Lösl. 483.

Salpeters. Gold, saures: Zus., Ueber-führung in Goldtrioxydhydrat 480 f.

Salpeters. Gold - Kalium - Salpetersäure (Salpetersäure-Goldtrioxydnitrat - Kaliumnitrat): Zus., Darst., Eig., Krystallf., Verh. gegen Wasser 433.

Salpeters. Gold-Salpetersäure (Salpetersäure-Goldtrioxydnitrat): Zus., Darst., Krystallf., Eig., Verh. beim Erwärmen 432, beim Erhitzen 432 f.

Salpeters. Isobutylbiguanidkupfer a Darst., Eig., Lösl. 489.

Salpeters. Isonicotin: Darst., Eig. 676.

Salpeters. Jodopurpureorhodium: Zus., Krystallf., Lösl. 450.

Salpeters. Kalium: Einfluss der Wärme auf die Doppelbrechung, Volumänderung der Lösung beim Mischen 55 ff.; Molekularvolum der Lösung 56 ff.; Lösl. 58; Verhältniss der Lösl. sum Molekularvolum 58 f.; sp. G. 89 f.; Contraction, sp. G. molekularer Lösungen 91; Schmelzp. 119; Verh. gegen Bleischwamm 890; Grensverdünnung sur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Düngungswerth für Kartoffelcultur 1728; siehe auch Salpeter.

Salpeters. Kobalt: spec. Zähigkeit 95.

Salpeters. Kupfer: Berechnung der Dichte der Lösung, Beziehungen der Dichte zur Molekülzahl 61; spec. Zähigkeit 95.

Salpeters. Lanthan: Gewinzung aus Cerit 354.

Salpeters. Mangan: spec. Zähigkeit 95; Schmelsbarkeit 120.

Salpeters. Methylbiguanid: Eig. 487.

Salpeters. Methylphenylacridin: Eig. 681.

Salpeters. Monoäthylanhydrobensdiamidobensol: Zus., Eig. 726.

Salpeters. Mononitro-o-toluidin: mikro-

: krystallographische Unters., Dissociation 461.

Salpeters. Natrium: Mischkrystalle mit unterschwesligsaurem Natrium, mit Chlornatrium 6; Volumänderung der Lösung beim Mischen 55 ff.; Molekularvolum der Lösung 57 f.; Einsuls der Temperaturerhöhung auf das Molekularvolum 59; sp. G. 89; sp. G. molekularer Lösungen, Contraction 91; Disfusion der Lösung 107 f.; Schmelsp. 119; Einw. auf Natriumsulsid, Natriumsulsit und Natriumsulsid, Natriumsulsit und Natriumthiosulsat 1689 ff.; Anw. als Dünger für Mais und Kartosseln 1722 f.; Düngungswerth für Kartosselcultur 1723.

Salpeters. Nickel: spec. Zähigkeit 95. Salpeters. Palladium: elektrolytisches Verh. 222.

Salpeters. Phenylacridin: Eig. 680.

Salpeters. Phenylensafranin: Zus., Eig. 723.

Salpeters. Platosäthylsulfin: Darst., Eig. 31.

Salpeters. Propylanilin: Eig. 701.

Salpeters. Quecksilberoxyd: Verh. gegen Asparagin und Glutamin 1608 f., 1610, gegen Harnstoff 1640.

Salpeters. Quecksilberoxydul: Anw. als Reagens auf Ammoniak, Verh. gegen Coniin, gegen Anilin 1588.

Salpeters. Salze: Schmelzbarkeit 119; Umwandl. in salpetrigs. Salze durch Gährung 1508; Reduction und Entfernung aus Wasser 1525; Best. im Wasser 1527; Reduction durch arsenige Säure 1538.

Salpeters. Samarium: Zus., Krystallf., Farbe 362.

Salpeters. Silber: Diffusion der Lösung 106 f.; Wärmewirk. bei der Doppelsersetzung mit Cyankalium 161; Verh. gegen Leuchtgas 336; Einw. von Schwefel-, Phosphor-, Arsenund Antimonwasserstoff 422 bis 425; Verh. gegen Cyansilber 472; Const. 587; Verh. der neutralen Lösung gegen Arsenwasserstoff 1550 f.; Anw. von mit der Lösung getränktem Papier zur Nachw. von Arsenwasserstoff 1575 f.; Verh. gegen Quecksilbercyanid, Prüf. auf Blei, Befreiung von Kupfer 1581.

Salpeters. Silber-Ammoniak (Diammoniaksilbernitrat): Verh. su Aethyljodid 420.

Salpeters. Silber-Ammoniak (Monoammoniaksilbernitrat): Zus., Darst. 419 f.; Eig., Lösl., Verh. gegen Aethyljodid 420; Const. 420 f.

Salpeters. Silber-Cyansilber: Bild., Zus.

Salpeters. Strontium: spec. Zähigkeit 95; Schmelsbarkeit 120; Gewg. 1695.

Salpeters. Sulfocyanpropimin: Zus., Eig., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen 474.

Salpeters. Tetramethylphenylensafranin: Eig. 722.

Salpeters. Theobromin: Zus., Eig. 1335. Salpeters. Toluolsulfoamin: Eig. 1268.

Salpeters. Triëthylamin: Zers. beim Erhitzen, Verh. gegen Salpetersäure 470.

Salpeters. Tribromdiazobensol: Darst. 767 f.; Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen, gegen Natronlauge, beim Erwärmen mit Alkohol, mit Wasser 768; Verh. gegen Eisessig, beim Erwärmen mit Benzol 769, mit Chloroform 770.

Salpeters. Uranyl: Darst. aus Uranrückständen 885.

Salpeters Wismuth, siehe Bismuthum subnitricum.

Salpeters. Yttererden: Trennung von den Ceritmetallen 357.

Salpeters. Zink: spec. Zähigkeit 95.

Salpetrige Säure: Bild. 271; Nachw. 1522; Best. durch Messung des aus Nitriten entwickelten Stickstoffs 1588; volumetrische Best. mittelst Chamaleonlösung 1589.

Salpetrigsäure-Aethyläther: Verh. gegen Ammoniak 858 f.; Anw. sur Nachw. des Phenols 1604.

Salpetrigsäureanhydrid: Verh. gegen Platinschwamm, Condensation, Farbe 307.

Salpetrigsäure-Glycerinäther: Darst. 859; Eig. 859 f.; spec. G., Verh. gegen Schwefelwasserstoff, kohlens. Kalium, Wasser, Luft 860.

Salpetrigsäure-Isobutyläther: Darst., Siedep., Eig. 858.

Salpetrigsäure-Propyläther : Darst., Siedep., Eig. 853. Salpetrigs. Ammonium: Bild. beim Verdunsten von Wasser 1685.

Salpetrigs. Kalium: Umsetzungswärme 172.

Salpetrigs. Natrium: Einw. auf Natriumsulfid, Natriumsulfit und Natriumthiosulfat 1689 ff.

Salpetrigs. Salze: Bild. aus salpeters. Salzen durch Gährung 1508.

Salpetrigs. Silber: Umsetzungswärme 172; Verb. mit Ammoniak 421 f.

Salpetrigs. Silber-Ammoniak (Diammoniak silbernitrit): Zus., Darst., Eig. 421.

Salpetrigs. Silber-Ammoniak (Monoammoniaksilbernitrit): Zus., Darst., Krystallf., Eig., Zers. beim Lösen und Schmelzen, Verh. gegen Aethyljodid 421.

Salpetrigs. Silber-Ammoniak (Triammoniak silbernitrit): Zus., Darst., Eig. 422.

Salze: Unters. derselben von Kalusz 11; molekulare Zwischenräume in Lösungen 58.

Salze, anorganische: Ausscheid. mit dem Harn 1470.

Salzgemenge: Schmelzbarkeit 119.

Salzlösungen: Volumänderung beim Mischen 54 ff.; Molekularvolum 56 ff.; Einfluß der Temperaturerhöhung auf das Molekularvolum 59; Berechnung der Dichte bei gegebener Molekülzahl 60 ff.; Theorie 89; Beziehung zwischen Schmelsbarkeit und Löslichkeit 93; Aenderung der Zähigkeit mit der Temperatur 94; Beziehungen zwischen Reibungs- und Leitungswichen Reibungs- und Leitungswicherstand 95, 96; Lösungsvermögen für Harnsäure 496.

١

į

Salzmischungen: Lösungswärme 149.

Salzsäure: Verh. gegen Acetamid 16; beschleunigendes Moment bei der Einwirkung derselben auf Acetamid 17; Affinitätsgröße bei der Einw. auf Acetamid, Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Contraction beim Neutralisiren von Kali und Natron durch dieselbe 27; Potentialdifferenz gegen Natriumsulfat 206; Einw. auf wasserfreie Sulfate 280; siehe Chlorwasserstoffsäure.

Salzs. Amidoëssigsäure (Glycocoll): vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Unters. 252.

Salzs. Anilin: Verh. gegen Kali-, Natron-, Barythydrat, Ammoniak und Triäthylamin 24.

Samarium: Absorptionsspectrum 248; Spectrum 244; Vork. im Didym, Atomgewicht 356.

Samariumoxyd: Reindarst., Molekulargewicht, Trennung von Didymoxyd 861; Salze 361 f.

Samarskit: Unters. der -Erden 361; Methode der Anal. 1561 f.; Vork. von Yttrium, Erbium, Terbium, Philippium, Decipium, Thorium, Didym, Cer und Mosandrum in demselben 1562.

Sand: Unters. des im Gouvernement Riazan vorkommenden 1721.

Sandarak: Untersch. von Ammoniakgummiharz 1636.

Sandelholz: Isolirung von Farbstoffen 1637.

Sandstein: Unters. des im Gouvernement Riazan vorkommenden 1721; Pseudomorphosen nach Kalkspath 1913; mikroskopische Bestandth. des verglasten 1921.

Sandsteine: Unters. der im Basalt eingeschlossenen 1919; Vork. als Umschließungen englischer Kohlen, Anal. 1987 f.

Santonid: spec. Drehungsvermögen der Lösungen in Chloroform und in Alkohol 256.

Santonige Säure: Verh. beim Erhitzen in einer Kohlensäureatmosphäre und beim Erhitzen für sich, Const., Identität mit Tetrahydrodimethyloxynaphtylpropionsäure 1227.

Santonin: Aenderung des spec. Drehungsvermögens mit der Concentration, spec. Drehungsvermögen der Lösung in Alkohol 256.

Santoninsäure: spec. Drehungsvermögen der Lösung in Alkohol 257.

Santonsäure: spec. Drehungsvermögen der Lösung in Chloroform 256, 257. Saponetin: Bild. aus Saponin, Zus. 1868.

Saponin: Viscosität der Lösung 99; Zus., spec. Drehungsvermögen, Verh. gegen Säuren 1868; Unters., Zus., Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1405.

Saponinbaryum : Zus. 1868. Saratow : Meteoritenfall in Pawlowka

1954.

Sarcin: optische Unters 252; vermuthliches Vork. in den Augenmedien 252.

Sarkosin: Bild. aus Caffein 1334; Verh. im thierischen Organismus 1471.

Sarkosinkupfer: Zus. 1334.

Sanerstoff: Atomvolum und Affinität 26: Verwandtschaft für Chlor und Jod 27; sp. V. 50; Einflufs des Schwankens der Atomverkettung auf die spec. Volumina 63; Comprimirung 78; Absorption durch Platin 74; Verflüssigung, Dichte, kritische Temperatur 75 f.; Diffusion 102 ff.; Verhältniss der beiden sp. W. 137; Molekularwärme 139; Eutflammungstemperatur mit Wasserstoff 151; Verbindungswärme mit Kohlenstoff 155; Occlusion bei der Ladung der Accumulatoren 203 f.; Bild. bei der Elektrolyse von Schwefelsäure 222; Activirung 265 bis 273; Activirung durch Palladium 265 f.; Umwandlung des indifferenten in activen 271; activer, Verh. gegen Kohlenoxyd 275 f.; Apparate zur Beobachtung und Messung der Sauerstoffausscheid. grüner Gewachse 1387; Einfluls malsiger Sauerstoffverarmung der **Einath**mungsluft auf den Sauerstoffverbrauch der Warmblüter 1480; spectralanalytische Messungen der Sauerstoffsehrung der Gewebe 1480; Reinhaltung im Gasometer 1519; Verbrennung organischer Körper in einer Mischung mit Stickoxyd zur Best. des Schwefels 1594 f.; Apparat zur Best. in Ofengasen 1659; Apparat zur Messung der Ausscheid, bei grünen Gewächsen 1659; Apparat zur Demonstration der Verbrennung von Ammoniak Sauerstoff 1660: Diffusion durch Diaphragmen, Gewg. 1683.

Sauerstofferreger : Eig. derselben 266 f. Saugtrichter : Beschreibung eines mit

Wasserdampf heisbaren 1657.

Sanssurit: mikroskopische und chemische Unters., Anal. 1899 £

Scammonium: Untersch. von Ammo-

niakgummihars 1686.

Scandium: Emissionsspectrum 244; Darst. aus den Gadoliniterden 360; Trennung vom Erbium 860 f.; Nichtanwendbarkeit von Blutlaugensals aur Trennung von Gallium 1574. Schafgalle: spectroskopische Unters., Nichtvork. von Chlorophyll 1458.

Schafgarbenöl: Absorptionsspectrum 1422 f.; Farbstoff 1428.

Schafwolle: Absorption von Säuren und Alkalien 1784; Verh. in der Färberei 1789.

Schaumgährung: in der Spiritusfabrikation 1737.

Schaumwein: Analysen, Kohlensäurebest., Glyceringehalt 1629; siehe auch Wein.

Schoolit: Anal. 1860 f.

Scheidetrichter: Beschreibung 1658.

Schiefer, "grüner": Unters., Anal. 1925.

Schiefsbaumwolle: Wirk. des Stofses 151; Darst. eines wetterbeständigen Sprengstoffes aus derselben 1705.

Schießpulver: Verh. in stark erhitzten Kammern 253; Beobachtungen bezüglich der Theorie seiner Wirk. 832 bis 836; Reactionsproducte bei der Explosion 335 f.; Vork. von Metallstaub in demselben 1704; Darst. 1704 f.

Schilddrüse: Unters. 1491; Darst. and Anal. dreier Thyreoprotine aus derselben 1491 f.

Schimmelpilze: Vork. in höheren Luftschichten 1511.

Schizomyceten: Einw. auf inactive Mandelsaure 1153.

Schlachthiere: Unters. der Aschen 1491.

Schlacken: Nachw. von Hochofenschlacke im Cement 1552 f.; Anal. 1668; Anal. der beim basischen Process in Hörde erhaltenen Krystalle, Anal. von blauen Krystallen einer basischen von Joeuf 1675.

Schlacken, phosphorhaltige: Verarbeitung auf Phosphor 1666.

Schlackenmehl: Nachw. im Portlandcement, sp. G. 1708.

Schlagwetterapparat : Versuche mit dem Körner'schen 1704.

Schlamm des Denauwassers : Unters. 1942 £.

Schlammvulkane: Unters. der Wässer von kaukasischen 1988 f.

Schleimsäure: Verh. des sauren Natriumsalzes gegen Antimonoxyd 1096, der sauren Alkalisalze gegen Antimonsäuze, gegen Borsäure 1097.

Schleims. Ammoninm: Destillation 660. Schmelzbarkeit: von Salzgemengen, von Nitraten 119 f.

Schmelzofen, elektrischer: Beschreibung 1663.

Schmelzpunkt : Best. 1654. Schmiedeeisen, siehe Eisen.

Schmiermittel: für Luftpumpen-Hähne 132.

Schmieröl: Gewg. aus dem Rohöl der Terra di Lavoro 1764 f.

Schmieröle: Unters., sp. G., Zus. 1768. Schnellloth: Verh. beim Schmelzen 50.

Schwamm: Vork. von Spongilla fluviatilis im Bostoner Leitungswasser 1527.

Schwarzkupfer, siehe Kupfer.

Schwefel: Atomvolum und Affinität Sättigungscapacität desselben **26** ; Siedep., Dampfspannung 130; Verbrennung mit Phosphorescenzflamme, Phosphorescenzproduct 158 f.; Einw. auf die Oxyde der Alkalimetalle 175; elektrooptisches Verh. elektrischer Leitungswider-196; stand 215; Atomrefraction 238; Phosphorescenz 258; Gewichtszunahme beim Verbrennen 268; Erstarrungsdauer des überschmolzenen 284 bis 287; Uebergang von einer allotropischen Modification in die andere 287; Zers. des Wassers durch Schwefel 287 bis 289; Bild. des amorphen bei der Einw. von Schwefel auf Wasser 288; Verh. gegen Pyrosulfurylchlorid 296; Einw. auf die alkalischen Phosphate 314 f.; Verh. gegen Kohlenstoff 332; Verh. gegen Kohlensäure 333; Verh, gegen Kaliumsulfat, gegen Kaliumcarbonat 835; Oxydation in Weinbergen 1393; Ursprung des schwer oxydirbaren im Harne 1475; Best. in Magnetkiesen 1521 f., im Cement 1553, in organischen Verbindungen 1594 f.; Best. der Gesammtmenge im Leuchtgase 1599; Abscheid. aus Eisen durch feuchten Wasserstoff 1672; Gewinnungsmethoden in Sicilien und Italien, Beschreibung des Apparates von de la Tour-Dubreuil für die Gewg. 1685; Regeneration nach Schaffner-Helbig'schen Processe 1692; Anal. der orangerothen Varietät sedi-rin-seki 1828.

Schwefelalkalien: Best. von Kohlensäure bei Anwesenheit derselben 1555 f.

Schwefelalkalien (Monosulfide): Verh. gegen übermangans. Kalium 1587.

Schwefelalkalien (Polysulfide): Verh. gegen übermangans. Kalium 1587.

Schwefelammonium: Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Verh. gegen Doppelsalze der Pyrophosphorsäure 1519 f., gegen Palladiumchlorür 1555.

Schwefelantimon (Pentasulfid, Goldschwefel): Anw. zur Vulcanisirung des Kautschuks 1767.

Schwefelantimon (Trisulfid): Vork. im colloïdalen Zustande 412 bis 415; Darst. des colloïden 412; Fluorescenz der Lösungen 412 f.; Farbe der Lösungen bei verschiedener Concentration 418; Verh. gegen Wasserstoffhyperoxyd 1528, als Beize auf der Faser 1785.

Schwefelantimon (verschiedene Sulfide): Best. des Antimons aus der durch Salzsäure entwickelten Schwefelwasserstoffmenge 1528.

Schwefelarsen (Trisulfid): Verh. gegen Wasser 288, gegen Wasserstoffhyperoxyd 1528.

Schwefelblei: Einw. auf Metallchloride 894 f.

Schwefelblei-Chlorquecksilber (3 PbS. 4 HgCl<sub>2</sub>): Darst., Eig., Zus. 894.

Schwefelblei-Chlorsink (PbS. ZnCl<sub>2</sub>): Darst., Eig., Zus. 895.

Schwefelcadmium: Best. des Cadmiums aus der durch Salzsäure entwickelten Schwefelwasserstoffmenge 1528.

Schwefelcyanaceton (Rhodanaceton): Zus., Darst., Eig., sp. G., Verh. gegen Luft, gegen Sulfocyanammonium 475.

Schwefeleyanammonium (Sulfocyan-, Rhodanammonium): Darst. 478 f.; Verh. gegen Monochloraceton 474; Einw. auf Essigsäure 1019 f., auf Ameisensäure 1020; Gewg. 1772.

Schwefelcyanwasserstoffs. Sulfocyanpropimin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Kali 474.

Schwefeldioxyd: Verhältnis der beiden sp. W. 137; Absorption durch Asbest und Bimsstein 141; Absorptionswärme bei Anw. von Holzkohle, von Meerschaum, von Platinschwarz 141; Verdampfungswärme 143; Absorptionswärme bei Anw. von Wasser 144, von Kautschuk 145; Phosphorescensproduct 153; Lösungswärme 172; Verh. zu Stickstoffdioxyd-Schwefelkohlenstoff 308.

Schwefeleisen (Sulfid): Colloïdalzustand 397; Best. des Eisens aus der durch Salzsäure entwickelten Schwefelwasserstoffmenge 1528.

Schwefelkalium (Disulfid K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>) Elementbildungswärme 175.

Schwefelkalium (einfach, K.S): Elementbildungswärme 175.

Schwefelkalium (Kaliumpolysulfid) : Verh. gegen Kohlensäure 335.

Schwefelkies: Verh. gegen den galvanischen Strom 214; Aufschließung 1521.

Schwefelkohlenstoff: Verhältniss der in gleichen Zeiten erfolgten Volumabnahme von demselben und Benzol oder Chloroform zum Molekularvolumen, Verdampfungswärme bei zunehmendem Molekulargewicht 47; Erstarrung 75 f.; Beziehungen zwischen Spannung und Temperatur Dampfes 79; Verhältniss der beiden sp.W. 187; Benetzungswärme 143; Verbrennungs- und Bildungswärme 159; elektrolytisches Verh. 223; Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 285; Doppelbrechung unter elektrischem Einflus 240; Absorptionsspectrum des Dampfes 247; Verh. zu Stickstoffdioxyd 307; Dissociation 833; Verh. gegen Kaliumsulfat 335; Darst. von chemisch reinem, sp. G., Siedep. 337; Aehnlichkeit zwischen Schwefelkohlenstoff und Kohlensäure 339; Umwandl. in Kohlenoxysulfid 591; Best. im Sulfocarbonat 1556 f.

Schwefelkohlenstoffhydrat: Bild. 337 f.; Darst., Bildungs- und Zersetzungstemperatur 338; Anw. zur Erzeugung niedriger Temperaturen 339.

Schwefelkohlenstofftetrabromid: Verh. gegen Alkohol 591.

Schwefelkupfer: Lösl. in alkalischen Sulfomolybdaten 378; Bild. 1672; Anal. eines natürlich vorkommenden 1838.

Schwefelkupfer (Sulfid): Vork. im Colloïdalzustande, Lösl. des colloïdalen in Wasser 397; Zustand des colloïdalen bei der Lösung 399; Vork. in den Kiesen 1676.

Schwefelkupfer (Sulfür): Vork. in den Kiesen 1676.

Schwefelleber: Anw. zur Verarbeitung von Gold- uud Silbererzen 1678.

Schwefelmetalle: Vergleichung der colloïdalen mit Ultramarin von hoher Vertheilung und Schlemmbarkeit 398; allgemeine Anw. als Beizen 1785.

Schwefelmilchsäure: Identität mit Dithiodilactylsäure 1049 f.; Zers. 1050. Schwefelmolybdän (Tetrasulfid): Zus., Darst. 877; Eig. 377 f.

Schweselnatrium: Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Anw. von Lackmus, Methylorange und Phenacetolin zur Titrirung 1516; von Rosolsäure als Indicator bei der Titrirung 1517; technische Darst. 1688 f.; Verh. gegen salpeters. und salpetrigs. Natrium 1689 ff.

Schwefeloxychlorid: Bildungswärme 157.

Schwefelphosphor (Phosphorsesquisulfid): Darst. 325 f.; Siedep., Eig., Verh. beim Erhitzen, Verh. gegen Oxydationsmittel, Dichte, Schmelzp., Dampfd., Bildungswärme 326; Verh. gegen gewöhnlichen Phosphor 328.

Schwefelquecksilber, natürlich vor kommendes, siehe Zinnober.

Schwefelquellen: Unters. des schleimigen Absatzes auf Organismen 1940; von Relucha, Anal. 1948; von Arasan, Anal. des Schlamms 1949.

Schwefelrhodium (Protosulfür): Bild. 440.

Schwefelrhodium (Sesquisulfid): Uebergang in eine neue Rhodiumverb. 440.

Schwefelrhodium (Sulfür): Verh. gegen Ammoniumsulfid 1572.

Schwefelsäure: Grenze der Umsetzung mit Zink 12; Verh. gegen Acetamid 16; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid, Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid 18; Geschwindigkeit der Reaction mit Essigsäure-Methyl- und -Aethyläthern 20; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxa-

lat 21; Contraction beim Neutralisiren von Kali und Natron durch dieselbe 27; Volumgewicht; Darst., Verh. des Monohydrats 52; Dichtemodulus des Säureradicals 62; Elektrolyse 222; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 224; Verlauf der Einw. concentrirter auf Jodkalium 345; Grenzverdünnung zur Fällung des colloidalen Schwefelantimons 414; Form des Vork. im Weine 1408 f.; sp. G. der concentrirten 1536; Prüf. concentrirter auf Arsen 1549; Nachw. freier neben schwefels. Thonerde 1559; Best. bei Gegenwart organischer Substanzen 1593; Nachw. freier organischen Säuren 1605; Nachw. in Citronensaure und Weinsaure 1607; Nachw. freier im Wein und Essig 1627; Darst. des Monohydrates aus 98 procentiger, Darst. einer arsen- und selenfreien 1685; Unters. des Bleikammerabsatzes bei der Fabrikation 1686.

Schwefelsäureäther, neutrale: Nichtbild. von Doppelverbb. mit methylsulfos. Salzen 1237; Const. Verbb. mit sulfos. Salzen 1239.

Schwefelsäure-Aethylcumazonsäure (saure) : Zus., Eig. 1210.

Schwefelsäureanhydrid : Einw. Tellur 299 f.; Darst. 1685.

Schwefelsäurechlorhydrat : Lösungs-Bildungswärme, dampfungswärme, Dampfd., Verh. bei der Destillation 158.

Schwefelsäure-Diamidozimmtsäure: Zus., Eig. 1186.

Schwefelsäure-Methyläthylamidoessigsaure: Krystallf. 1089 f.

Schwefelsäure-Methylcumazonsäure (saure) : Zus., Eig. 1209.

Schwefelsäure-m-Monobrom-m-amidobenzoesaure : Zus., Eig. 1129.

Schwefelsäure-o-Monochlor-m-amidobenzoësäure : Zus. 1132; Eig. 1132 f.

Schwefelsäure-Phenylcumasonsäure (saure) : Darst., Zus., Eig., Verh. beim Kochen mit Wasser 1210.

Schwefelsäuren, polymere: Vork. 1239.

Schwefels. Abrotin: Zus., Eig. 1356.

Schwefels. Aethylbiguanid, neutrales: Krystallf. 488.

Schwefels. Aethylbiguanid, saures: Eig. **488.** 

Schwefels. Aethylbiguanidkupfer: Bild., Zus., Eig., Lösl. 487.

Schwefels. Aethylbiguanidnickel: Zus., Darst., Eig. 488.

Schwefels. Aethylchinasol, saures: Zus., Eig. 808.

Schwefels. Aluminium (schwefels. Thonerde): Zus. des krystallisirten, Verunreinigung 353; Nachw. freier Schwefelsäure neben derselben 1559; Befreiung von Eisenoxyd 1697 f.; Lösl. in Alkohol, Nichtlösl. in Aether 1778; Dissociation 1784; Verh. gegen Aluminiumphosphat 1785.

Schwefels. Aluminium, basisches: Dissociation 1784; Verh. gegen Alu-

miniumphosphat 1785.

Schwefels. Aluminium-Ammonium (Ammoniumalaun) : Ausdehnungscoöfficient 52; Elasticität 101.

Schwefels. Aluminium-Cäsium (Cäsiumalaun) : Elasticität 101.

Schwefels. Aluminium-Kalium (Kalialaun, Alaun) : Mischkrystalle mit schwefels. Beryllium 6; Ausdehnungscoëfficient 52 f.; Elasticität 101; Grenzverdünnung zur Fällung des colloidalen Schwefelantimons 414.

Schwefels. Aluminium-Thallium (Thalliumalaun) : Ausdehnungscoefficient 52 f.; Elasticität 101.

Schwefels. Ammonium : Elasticiät 101; Elektrolyse mit Kohlenelektroden 223; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Verh. der Mischung mit oxals. Ammonium gegen neutrale Strontianund Kalklösungen 1558 f.; Anw. als Dünger für Mais und Kartoffeln 1722 f.

Schwefels. Ammoniumuranyl, schwefels. Uranylammonium.

Schwefels. Anilin: Condensation mit o-Nitrob**ensa**ldehyd 560.

Schwefels. Azo-(Benzol-Phenylendiamin-Benzol) : Eig. 768.

Schwefels. Baryum : Umwandl. in das Oxyd 1695 f.; Bestandth. einer Actstinte für Glas 1707; siehe auch Schwerspath.

Schwefels. Beryllium: Mischkrystalle mit schwefelsaurem Kalium-Aluminium 6.

Schwefels. Biguanid, neutrales: Zus., Eig., Darst. 486.

Schwefels. Biguanid, saures: Zus., Eig. 486.

Schwefels. Blei: Verh. gegen Salssäure 280.

Schwefels. Cadmium: spec. Zähigkeit 95; elektrisches Leitungsvermögen 216.

Schwefels. Calcium: spec. Zähigkeit 95; Zus. des gebrannten, Entwässerung, Existens eines intermediären Hydrates 850; Einw. auf weins. Kalium 1700; Einfluß auf das Weichen der Gerste 1743 f.; Ausscheidung aus Kesselspeisewasser 1749.

Schwefels. Calcium-Kalium: Bild. 1700.

Schwefels. Chinin: Verh. beim Erhitzen im Vacuum 184; Wirk. auf den Cirkulationsapparat des Menschen und der Thiere 1487.

Schwefels. Chloropurpureorhodium, normales: Zus., Darst., Krystallf., Lösl., Eig. 446.

Schwefels. Chloropurpureorhodium, saures: Darst., Eig., Krystallf., Lösl., Verh. gegen Reagentien 446.

Schwefels. Chloropurpureorhodiumperjodid: Bild., Eig. 446.

Schwefels. Chrom: Verh. gegen Salssäure 280.

Schwefels.Chrom-Kalium (Chromalaun):
Ausdehnungscoöfficient 58; Elasticität 101; Absorptionsspectrum 247;
Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414.

Schwefels. Cinchonamin: spec. Drehungsvermögen 1350.

Schwefels. Diamidophenol: Krystallf. 912.

Schwefels. Dibrom-o-anisidin: Eig. 891.

Schwefels. Dibrom-o-phenetidin: Eig.

Schwefels. Dicarboxyathylamidamarin: Eig. 788.

Schwefels. Dichlortetrapyridinrhodium: Zus., Darst., Eig., Lösl. 452.

Schwefels.  $\gamma$  - Dipyridyl : Zus., Bild. 675.

Schwefels. Eisenoxyd: Verh. gegen Salzsäure 280; Anw. einer Mischung mit Eisenvitriol zur Prüf. auf Jod neben Chlor und Brom 1584; Dissociation 1784.

Schwefels. Eisenoxyd, basisches: Mole-

kularformel, Existens verschiedener Hydrate 47.

Schwefels. Eisenoxyd-Kalium (Eisenalaun): Grensverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414.

Schwefels. Eisenoxydul: Molekularvolum der Lösung 57; Aufbewahrung desselben 1660; Nebenproduct bei der Schwefelsäurefabrikation 1685.

Schwefels. Eisenoxydul - Ammonium: Anw. bei der Best. der organischen Substanzen im Wasser durch Chamäleonlösung 1526; zur Nachw. von Salpetersäure 1541.

Schwefels.-essigs. Aluminium: Dissociation 1784.

Schwefels. Flavenol: Eig. 781 f.

Schwefels. Gasipeïn : Zus., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitsen 1355.

Schwefels. Gold (Monoxyd): Darst. 435; Eig., Krystallf., Verh. gegen Wasser, Eisessig, Salpetersaure, Schwefelsaure 436.

Schwefels. Gold, saures (Aurylsulfat):
Ueberführung in Goldtrioxydhydrat
481; Zus. 433; Darst., Eig. 433 f.;
Reinigung, Verh. gegen Wasser 434,
gegen Salzsäure 434 f., gegen Salpetersäure, Lösl. in Schwefelsäure,
theilweise Umwandl. in Goldmonoxydsulfat 435.

Schwefels. Gold-Kalium (Kaliumgoldtrioxydsulfat): Zus., Darst., Eig., Krystallf. 435.

Schwefels. Gold-Silber: Darst. mehrerer

Verbb. 485. Schwefels. o-Hydrazinanisol : Eig. 802.

Schwefels. Iridium-Kalium: Zus., Löcl., Darst. 487; Eig., Verh. gegen Ammoniak und Kalihydrat, gegen Säuren 488; Bild., Zus. 1583; Eig., Verh. 1584.

Schwefels. Isobutylbiguanid: Darst, Eig., Lösl. 489.

Schwefels. Isobutylbiguanid, saures: Zus., Eig. 489 f.

Schwefels. Isobutylbiguanidkupfer Darst., Zus., Eig. 488.

Schwefels. Jodopurpureorhodium, gewässertes normales: Zus., Darst, Eig., Lösl., Verh. gegen Jod-Jod-kalium 450.

Schwefels. Jodopurpureorhodium, wasserfreies normales : Zus., Darst, Eig. 450. Schwefels. Kalium: Veränderung der Molekularstructur durch die Wärme 9; Volumänderung der Lösung beim Mischen 56 f.; Molekularvolum der Lösung 57; Lösl. 59; Verhältnifs der Lösl. zum Molekularvolum 59; Elasticität 101; Elementbildungswärme 175; Elektrolyse 219; Verh. gegen Kohlensäure 334 f., gegen Kohlenoxyd, schweflige Säure, Schwefel, Schwefelkohlenstoff 335; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414.

Schwefels. Kalium, saures: Dimorphismus 8; Elementbildungswärme 175. Schwefels. Kaliumuranyl, siehe schwe-

fels. Uranylkalium.

Schwefels. Kalium-Zink, siehe schwefels. Zink-Kalium.

Schwefels. Kobalt: Molekularvolum der Lösung 57; spec. Zähigkeit 95; Verh. gegen Salzsäure 280.

Schwefels. Kupfer: Mischkrystalle mit chromsaurem Kali 6; Reindarst. aus Atakamit 44; Volumänderung der Lösung beim Mischen 56; Molekularvolum der Lösung 57; übersättigte Lösung, Darst. 85; spec. Zähigkeit 95; Leitungsfähigkeit der Lösung für Wärme 116; Freiwerden von Wärme bei der galvanischen Bild. 205; Potentialdifferenz gegen schwefels. Natrium, gegen schwefels. Zink 206; Elektrolyse 219.

Schwefels. Kupfer, basisches: Abscheid. aus Kupfersulfatlösungen 190; Darst. zweier Verbb., Zus. derselben 396.

Schwefels. Kupfer, natürlich vorkommendes, siehe Kupfersulfat.

Schwefels. Kupfer-Ammonium: Zus. 396.

Schwefels. Kupfer-Ammonium (ammoniakalische Kupferlösung): Verh. gegen Luft 1618 f.

Schwefels. Kupfer - Ammonium, basisches: Darst., Eig., Zus., Verh. gegen Kohlensäure, gegen Wasser 396.

Schwefels. Magnesium: Krystallitenbildung 2; Molekularvolum der Lösung 57; spec. Zähigkeit 95; Zers. bei der Elektrolyse 219; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414.

Schwefels. Mangan: spec. Zähigkeit 95; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414. Schwefels. Methylbiguanid : Darst., Zus., Eig. 487.

Schwefels. Methylbiguanid, saures Eig. 487.

Schwefels. Methylbiguanidkupfer: Darst., Zus., Eig. 487.

Schwefels. Monoamido - m - isocymol : Darst., Eig. 712.

Schwefels. Monoamidoïsopropylbenzol: Eig. 699.

Schwefels. p - Monoamidophenylamphinitril: Zus., Eig. 820.

Schwefels. Monoamidopropylbenzol Darst., Eig. 697.

Schwefels. Monobrom-o-anisidin: Eig. 890.

Schwefels. Monobrom-p-anisidin: Eig. 892.

Schwefels. Monobrom-o-phenetidin Eig. 890.

Schwefels. Monobrom-p-phenetidin Eig. 892.

Schwefels. Mononitro-o-toluidin: mikrokrystallographische Unters. 461.

Schwefels. Natrium: Doppelbrechung, Einfluß der Wärme auf die Doppelbrechung desselben 9; Molekularvolum der Lösung 57; Verhältniß der Lösl. zum Molekularvolum 58 f.; Schmelzp. und Lösl. 93; Löslichkeitsmaximum 146; Potentialdifferens gegen angesäuertes Wasser, gegen Salpetersäure, gegen Salzsäure, Kalilösung, Zinksulfat, Kupfersulfat 206; Zers. bei der Elektrolyse 219; Gewg. als Nebenproduct bei der Verarbeitung des Bleirauches 1678; Bild. bei der Verarbeitung des Kainits 1697.

Schwefels. Natrium, rohes : siehe Glaubersalz.

Schwefels. Natrium, wasserfreies: Isomorphie mit Natriumchromat 7.

Schwefels. Nickel: Molekularvolum der Lösung 57; spec. Zähigkeit 95; Verh. gegen Salssäure 280.

Schwefels.  $\alpha$ -Oxybutyrocyamin : Zus., Eig. 485.

Schwefels. m-Oxydiphenylamin: Darst., Eig. 919.

Schwefels. Oxykobaltiak: Darst., Krystallf., Reinigung, Lösl., Verh. gegen Wasser, Alkalien, Salssäure, Zus. 364 f.

Schwefels. Paraleukanilin: Darst., Eig. 559.

Schwefels. Phenylacridin: Eig. 680. Schwefels. Platosäthylsulfin: Darst., Eig. 81.

Schwefels, Propylanilin: Eig. 701.

Schwefels. Pseudomorphin: Zus. 1346.

Schwefels. Quecksilberoxyd: Verh. gegen Allylen 1297.

Schwefels. Roseorhodium-Platinchlorid: Bild., Eig. 444.

Schwefels. Salze: Verh. gegen Salzsäure 280; Lösl. in Chloriden 1842; Fundorte und Anal. natürlich vorkommender 1858 f.

Schwefels. Salze, neutrale: Unters. 1289.

Schwefels. Samarium: Zus., Lösl. 362.

Schwefels. Samarium-Ammonium: Zus., Krystallisation 362.

Schwefels. Samarium-Kalium: Zus., Eig 362.

Schwefels. Silber: Verh. gegen Salssäure 280.

Schwefels. Strontium: Umwandl. in das Oxyd 1695 f.

Schwefels. Sulfocyanpropimin: Zus., Eig. 474 f.

Schwefels. Tellur, basisches: Darst. 34.

Schwefels. Tetraäthyldiamidotriphenylcarbinol: Zus., Eig. 694.

Schwefels Tetrahydrochinolin: Zus., Krystallf., Schmelsp. 1820.

Schwefels. Tetrahydrochinolinhydrazin: Zus., Eig. 1820.

Schwefels. Thonerde, siehe Schwefels. Aluminium.

Schwefels. Thorium: Verh. gegen Wasser, Lösl. der Hydrate 409 f.; Darst. des Hydrats mit 4 Mol. Wasser 410.

Schwefels. Thorium, basisches: Darst., Zus., Eig., Verh. gegen Wasser und Säuren 409.

Schwefels. p-Toluidin: Anw. der Lösung in Schwefelsäure zur Nachw. der Salpetersäure 1541.

Schwefels. Triamidotriphenylmethan : Eig. 560.

Schwefels. Tribromdiasobenzol: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Alkohol, beim Kochen mit Wasser 770; Verh. gegen Benzaldehyd 771.

Schwefels. Uranyl: sp. G. 51.

Schwefels. Uranylammonium: sp. G. 51. Schwefels. Uranylkalium: sp. G. 51. Schwefels. Wismuth: Elektrolyse 222.

Schwefels. Zink: Molekularvolum der Lösung 57; spec. Zähigkeit 95; Reibungs- und Leitungswiderstand der Lösung in Glycerin 96; Leitungsfähigkeit der Lösung für Wärme 116; Freiwerden von Wärme bei der galvanischen Bild. 205; Potentialdifferenz gegen schwefels. Kupfer, gegen schwefels. Natrium 206; Verh. gegen Salssäure 260; Wirk. auf Boden und Pflanzen 1714.

Schwefels. Zink-Kalium: Anw. zur maßanal. Best. des Ferrocyankaliums in der Blutlaugenschmelze 1699.

Schwefels. Zinnoxydul: Anw. zur volumetrischen Best. der Salpeterskure 1540.

Schwefelsilber-salpeters. Silber: Darst., Eig., Verh. gegen Wasser, beim Erhitzen, Zus. 422.

Schwefelsilber-schwefels. Silber: Darst., Zus., Eig. 422 f.; Verh. gegen Wasser und Salzsäure 423.

Schwefelverbindungen: Verbrennung mit Phosphorescenzslamme, Phosphorescenzproduct 158; Best. von Chlor bei Gegenwart derselben 1592 f.; Oxydation bei der Fabrikation von caustischer Soda 1689 ff.; siehe auch die entsprehenden Thioverbindungen.

Schweselwasserstoff: Verhältnis der beiden sp. W. 137; Temperaturerhöhung beim Mischen mit Ammoniak 186; Absorptionspectrum 247; Bild. bei der Einw. von Schwesel auf Wasser 287; Darst. 289; Verh. gegen Eisenoxydhydrat 362f.; Einw. auf salpeters. Silber 422; Verh. gegen Wasserstoffhyperoxyd 1528; Nachw. durch die Bild. von Methylenblau, Reinigung des arsenhaltigen 1535; Verh. gegen Palladiumchlorür 1555; Best. des Gases im Leuchtgas 1598 f.; Apparat zur Darst. 1660.

Schwefelwasserstoff-Carvol: Unters. des aus Kümmelöl, Dillöl und Krauseminzöl erhaltenen 938.

Schwefelwasserstoffentwickelungsapparat: Beschreibung 1660.

Schwefelweins. Antimon, siehe Dischwefelweins. Antimon.

Schwefelwismuth: Anw. als Haarfärbemittel 1787.

Schwefelsink: Behandlung für die Anal.

1571; Verh. als Beize auf der Faser 1785.

Schwefelsinn: Verh. als Beize auf der Faser 1785.

Schwefelzinn (Sulfid): Lösl. in Wasser 397; Best. des Zinns aus der durch Salzsäure entwickelten Schwefelwasserstoffmenge 1528.

Schwefelzinn (Sulfür): Verh. gegen Chlorwasserstoffsäure 401 f.; Darst., Eig., Reinigung, sp. G. 403; Dissociation des Dampfes 403 f.

Schwefelzinn (Sulfür)-Hydrat: Verh. gegen verdünnte Salzsäure 408.

Schweflige Säure: Lösungs- und Neutralisationswärme 172; Absorptionsspectrum 247; Vork. in der Atmosphäre 289; Zers. durch den elektrischen Funken 832; Verh. gegen Kohlenstoff (Holzkohle) 338, gegen Kohlensäure 333 f., gegen Kohlenoxyd 834, gegen Kaliumsulfat, Kaliumcarbonat 335; Best. in Sulfiten 1528; Verh. gegen Lackmus, Phenacetolin, Methylorange, Phenolphtaleïn und Rosolsäure 1586; Best. in Gasgemischen 1586, im Wein 1627; Nachw. im geschwefelten Hopfen, im Bier 1680; Best. in Piccardanweinen 1741; Anw. zur Bleicherei 1781; siehe auch Schwefeldioxyd.

Schwefligsäureanhydrid: Darst. von reinem 1685.

Schwefligsäurehydrat, festes: Dissociationstension, Bild. 190.

Schwefligs. Acridin: Darst., Zus., Eig. 683; Dissociation beim Kochen mit Wasser 684.

Schwefligs. Alkalien: Best. von Kohlensäure bei Anwesenheit derselben 1555 f.

Schwefligs. Aluminium: Einw. auf Manganoxydhydrat 872.

Schwesligs. Baryum: Best. der schwesligen Säure 1528.

Schwefligs. Caloium: Anw. zum Ausstreichen der Gährbottiche 1788; Erzeugung auf und in dem Holze 1775.

Schwefligs. Kalium: thermische Unters.
172 bis 175; Lösungswärme, Hydratationswärme, Bildungswärme,
Zers. 178; Elementbildungswärme
175; Zers. beim Glühen 289; Verh.
gegen Kohlensäure 335.

Schwefligs. Kalium, saures: Verh. beim

Erhitsen 173, 835; Verh. gegen Kohlensäure 335; siehe metaschwefligs. Kalium.

Schwefligs. Magnesium: Anw. zur Herstellung von Sulfitstoff 1775.

Schwefligs. Magnesium, saures: Anw. zur Herstellung von Sulfitstoff 1775. Schwefligs. Mangan-Ammonium: Zus.,

Darst., Krystallf., Eig. 371.

Schwefligs. Mangan-Kalium (Kaliumdimangansulfit): Bild., Zus. 371.

Schwefligs. Mangan-Kalium (Kalium-mangansufilt) Zus., Darst., Krystallf. 371.

Schwefligs. Mangan-Natrium: Zus., Darst., Krystallf., Verh. gegen kaltes Wasser, Bild. eines manganreicheren Salzes 372.

Schwesligs. Manganoxydul mit 1 Molekül Krystallwasser: Zus., Eig., Lösl. 370; Oxydation an der Luft, durch Halogene, Verh. beim Erhitzen, gegen alkalische Sulfite 371.

Schwesligs. Manganoxydul mit 3 Molekülen Krystallwasser: Zus., Krystallf., Darst. 370.

Schwefligs. Natrium: Ausnahmestellung bei der Mellogenbild. 224; Reactionen von Lackmus, Methylorange und Phenacetolin bei der Titrirung 1516; Anw. von Rosolsäure als Indicator bei der Titrirung 1517; Verh. gegen salpeters. und salpetrigs. Natrium 1689 ff.

Schwefligs. Natrium, saures: Anw. zur Herstellung von Sulfitstoff 1775.

Schwesligs. Natrium-Mangan, siehe schwesligs. Mangan-Natrium.

Schwefligs. Salze: Herstellung als Nebenproducte der Glasgewg. 1707.

Schwein: Molekulargewicht und Zus. des Hämoglobins 1453.

Schweinefett: Untersch. von Talg 1646. Schweiß: Vork. von Kreatinin 1482. Schweigas: industrielle Apparate zur

Darst. 1660.

Schwerspath: Ueberführung in Baryumcarbonat 1696; Vork. 1854; siehe schwefels. Baryum.

Sclerotinsäure: Darst. aus Mutterkorn, physiologische Wirk. 1405; Zers. 1406.

Scolexerose: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Scopolein: Darst. aus Scopolia japonica 1410.

Scopoletin: Bild. aus Scopolin, Zus., physiologische Wirk. 1411.

Scopolia japonica: Darst. von Scopolein 1410; von Scopolin 1411.

Scopolin: Darst. aus Scopolia japonica, Zus., Zers. 1411.

Scovillit: Fundort, Anal. 1863.

Secundare Verbindungen: Bild. bei der Verdrängung der Halogene untereinander 163 f.

Seehundsfelle: Ersatzmittel 1781.

Seewasser, siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Segel: Conservirung 1777.

Seger-Porcellan: Herstellung farbiger Glasuren auf demselben, Zus. der Glasur 1710.

Sehen: der ultravioletten Strahlen 251.

Seide: Verh. gegen saure Oxydationsmittel (Bleicherei) 1783; Absorption von Säuren und Alkalien 1784.

Seifen: Verh. im Organismus 1438 f.; Methoden der Unters., Schema für die Anal., Unters. gefärbter St. Petersburger Hausseifen 1761.

Seifenwässer: Gewg. von Glycerin
1761 f.

Seignettesalz, siehe weins. Kalium-Natrium.

Selen: Atomvolum und Affinität 26; Sublimation im Vacuum 132; elektrolytisches Verh. 222; Anw. als Mittel, die Wärmestrahlen von den leuchtenden und chemischen Strahlen su isoliren 250 f.; Ursache der Färbung der rohen Chlorwasserstoffsäure 280; Verb. mit Zinn 404; Reduction aus Lösungen durch den galvanischen Strom 1514; Trennung von Gallium 1572 f.; Gewg. im Großen 1686.

Selenigs. Chromoxyd: Zus., Eig., Darst., Lösl., Verh. beim Erhitzen 875.

Selenigs. Chromoxyd, saures: Darst., Eig., Lösl., Krystallf., Verh. beim Erhitzen 375.

Selenigs. Samarium: Zus., Krystallisation, Eig. 362.

Selensäure: Affinitäts- und Dichtigkeitsverhältniss zur Chromsäure 27.

Selens. Salze: Verwandtschaft, abgeleitet nach dem Grundsatz der kleinsten Raumerfüllung 27.

Selens. Samarium : Zus., Lösl. 362.

Selenstickstoff: Zersetzungswärme 155. Selenzelle: Einfluß der Erwärmung auf den elektrischen Widerstand 214 f.

Selensinn (Selentir): Verh. gegen Chlorwasserstoffsäure 403; Darst., Eig., Dissociation, sp. G. 404.

Sepia officinalis : Unters. der sogenannten Leber 1495.

Serpentin: Verh. gegen Citronensaure 1825; Unters., Serpentinisirung 1918.

Serpierit : Anal., krystallographische Unters. 1857.

Serumalbumin: Umwandl. in Caseïn in der Milchdrüse 1459.

Serumglobulin: Bild. aus Fibrin 1378. Sesamöl: Nachw. im Olivenöl 1634 f. Sherrywein, siehe Wein.

Sicherheitslampe: Beschreibung 1654. Sideronatrit: Fundort, Anal. 1858.

Siderophyr: Bestandth. als Meteorit 1951.

Siedepunkt: Best. mit einem Druckregulator 1657.

Siedepunkte: von Aethan- und Aethylen-Haloïdverbindungen 128 ff.; von Quecksilber, Schwefel und Kohlenstoffverbindungen 130, von Ketonen, Estern und Chloranhydriden 131.

Siederohr: sur fractionirten Destillation 1657.

Siedetemperatur: Abhängigkeit vom Luftdruck 126 ff.

Silber: Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Arsen und Schwefel unter Druck 29 f.; sp. W. 35; Modulus der Dichte 62; Leitungsfähigkeit für Wärme 115; therm. Unters. der Holoïdsalze 160 ff.; Strahlung des geschmolsenen 282 f.; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Absorptionsspectrum 247; Verh. gegen Chlor Verbb. mit eiweisshaltigen 279; Körpern 1874; Zers. der Lösungen seiner Salze durch den galvanischen Strom 1512 f.; massanalytische Best. quantitative Best. sehr kleiner Mengen auf trockenem Wege 1581; Fortschritte in der Gewg. 1679.

Silberbleifahlerz (Malinowskit): Anal. 1884.

Silbererze: Tiegelprobe mit Glätte und Soda 1583; Verarbeitung antimon-, arsen-, schwefel- und tellurhaltiger 1678 f. Silberglas: Uebergang des farblosen in gelbes 899.

Silberhaloïdsalze: Lichtempfindlichkeit derselben 258.

Silberoxyd: Neutralisationswärme bei Anw. von Chlor-, Brom- und Jodwasserstoffsäure 161.

Silberoxydul: Bild. bei Einw. von Arsenwasserstoff auf neutrale Silbernitratlösungen 1550 f.

Silbersulfidnitrat, siehe Schwefelsilbersalpeters. Silber.

Silbersulfidsulfat, siehe Schwefelsilberschwefels. Silber.

Silbersuperoxyd: Bild. aus Silbersalzlösungen durch Elektrolyse, Eig., Verh. beim Erhitzen 1513.

Silberthiomilchsäure: Darst., Zus., Eig. 1049.

Silicate: allgemeines Formelschema 1870 f.; Bild. und Umwandl., Kritik der Structurformeln 1871; siehe die entsprechenden kiesels. Salze.

Silicium: Atomvolum und Affinität 26; Verwandtschaft zum Chlor und Brom 27; Spectrum 246; Entfernung aus dem Roheisen 1667; Menge im Eisen während des Entphosphorungsprocesses 1668; Entfernung aus dem Roheisen beim basischen Process 1670; Abscheid. aus Eisen durch feuchten Wasserstoff 1672.

Siliciumeisen: Einw. auf normales kiesels. Eisenoxydul und phosphors. Eisenoxydul 1667.

Siliciumroheisen: Zeiten der Entfernung von Kohlenstoff, Silicium und Mangan aus demselben 1669.

Silicowolframsaure : Isomorphismus mit borwolframsaurem Natrium und Borwolframsaure 7.

Skapolith: Stellung in der Skapolithreihe 1883; Anal. 1884.

Skapolith, talkartiger: Veränderungsproduct der Skapolithmineralien 1883. Skapolithe: Anal. 1888 f.

Skapolithreihe: Systematik der Mineralien 1882 f.

Skatol: Darst. 820 f.; Darst. aus monoamidocumins. Baryum 821; Const., Identität mit Methylindol, Umwandl. in Indol 822; Bild. bei der Eiweißfäulnis 1378.

Skimmen: Darst. aus dem ätherischen

Oele von Skimmia japonica, Eig., Zus. 1411.

Skimmetin: Bild. aus Skimmin 1412. Skimmia japonica: Unters., Darst. von Skimmin 1411.

Skimmin: Darst. aus Skimmia japonica, Zus. 1411; Verh. beim Kochen mit verdünnten Säuren 1412.

Slawinsk: Anal. des Quellwassers 1947.

Soda: elektrolytische Zersetzung des Chlornatriums in Beziehung auf die Sodatechnik 221; Herstellung 1689; Oxydation der Schwefelverbindungen bei der Fabrikation von caustischer 1689 ff.; Gewg. aus dem bei der Schwefelregenerationerhaltenen Kalkschlamme, geschichtliche Skizze der Entdeckung der künstlichen 1692; Verlust von Natrium bei der Fabrikation nach Le Blanc, Lage der Industrie 1694; siehe auch Ammoniaksoda.

Sodalith: Anal. 1884.

Sodalithsyenit: Anal. 1927.

Sojaalbumin: Darst., Zus. 1419.

Soja hispida : Unters. und Bestandtheile der Bohnen 1419 f.; Analyse derselben 1420.

Sokolniky: Anal. des Quellwassers 1947.

Bolanidin: Farbenreaction mit Vanadinschwefelsäure 1613.

Solanin: Farbenreaction mit Vanadinschwefelsäure 1613.

Solanum tuberusom: Best. von Rohrsucker und Invertzucker 1891.

Solaröl: Menge der Kohlensäure und des Wasserdampfes bei der Verbrennung 1751.

Sonnenblumenöl; Nachw. im Olivenöl 1634 f.

Sonnenflecken, siehe Licht.

Sonnenspectrum: Beziehungen zwischen der Vertheilung der Energie im Sonnenspectrum und dem Chlorophyll 1897; siehe Licht.

Soolquelle von Melle: Anal. 1944 f. Sophia: Anal. der Schwefelquelle 1946. Spaltpilzgährungen: Unters. 1506.

Spargel: Vork. von Zinn in conservirtem 1748.

Spartein: Zus., Siedep., optisches Verh., Verh. gegen Jod, Verh. von schwefels. Spartein gegen übermangans. Kalium 1338. Spathiopyrit: Anal. 1830.

Speckstein: Pseudomorphosen nach Quarz und Dolomit 1912 f.

Spectralanalyse: Dauer der spectralanalytischen Reaction von Kohlenoxyd im Blut 1554 f.; Hülfsapparat 1655.

Spectrophotometer: Beschreibung 232.

Spectroskop: à vision directe, mit phosphorescirendem Ocular 240.

Spectrum, siehe Licht; siehe auch Sonnenspectrum.

Speichel: Alkalinität und diastatische Wirk. des menschlichen 1497.

Speiskobalt : Anal. 1830.

Spessartin: Anal. 1880 f.; künstliche Herstellung 1881.

Sphen: Anal. zweier Varietäten 1904.

Spiegel: Versilberung 1682. Spiegeleisen, siehe Eisen.

Spinell : Anal. 1886. Spiritus, siehe Alkohol.

Spirogyra dubia: Unters. von Eiweiß
1372 f.

Spongilla fluviatilis: Vork. im Bostoner Leitungswasser 1527.

Sprenggelatine: Explosivkraft 1703; Explosionstemperatur 1704.

Sprengpulver: Darst. 1704 f.

Sprengstoffe: Besprechung der neueren
1703 f.; Unters. 1704 f.; Unschädlichkeitmachung der bei der Entzündung in Bohrlöchern sich entwickelnden Gase 1705; Darst. eines
wetterbeständigen aus Schießbaumwolle, Darst. aus Kaliumchlorat,
Zucker, Mehl und Blutlaugensalz

Spreu: Verunreinigung der Zwischendecken von Wohnräumen durch dieselbe 1662.

Spritzslasche: für heißes Wasser 1656. Spüljauche: Unters. der Berliner 1726. Spüljauchen-Rieselkunde: Unters. 1726. Stabeisen: galvanischer Temperaturcoöfficient 213; siehe Eisen.

Stärke : chem. Beschaffenheit der Stärkekörner, Identität von Amidulin und Granulose 1365; Zus. der Weizenstärke, Umwandl. derselben in Traubenzucker, Unters. der Stärke, Einw. von Acetylchlorid und Essigsäureanhydrid auf Korn- und Kartoffelstärke 1366; Verh. gegen Brom

bei Gegenwart von Bromwasserstoff 1366 f., gegen Gase 1388 f.; Bild. aus Zucker in Chlorophyll- und Etiolinkörnern 1391; Verhinderung der durch Pankreasferment erfolgenden Zuckerbildung durch Gallensäuren 1457; Best in Nahrungsmitteln 1620 f.; Best. löslicher Kohlehydrate neben Stärke, Best. des Gehaltes der Gerste 1621; Verzuckerung durch Salssäure, Best in Körnerfrüchten 1622; Druckflasche zur Verzuckerung 1661; Verzuckerung durch Diastasemalzextract, bei Gegenwart von Salicylsäure 1742; Herstellung von Kartoffelstärke, Gehalt in Kartoffelsorten, Verluste bei der Fabrikation, Maisstärkefabrikation, Einfluss verschieden starker Salssäure bei der Versuckerung auf Verzuckerungsgeschwindigkeit 1745; Druckflasche zur Verzuckerung. des Kastanienmehles Stärkekörner 1746; Bild. eines Schwefelsäure-Athers mit Oelsaure 1792.

Stärkemehl: Anw. sur Trennung der Magnesia von den Chloralkalien 1557 f.; Best. in der Wurst 1641.

Stärkezucker: Nachw. im raffinirten Rohrzucker 1619; Raffination und Krystallisation 1737.

Stahl: Härtegrad, specifischer Leitungswiderstand und Temperaturcoefficient, galvanischer Temperaturcoëfficient 213; Coërcitivkraft magnetische Empfänglichkeit 227; Magnetismus stark gestreckter Stahlcylinder 227 f.; Magnetizirungsfunction und Härte 228; Kinfins der Härte auf die Magnetisirbarkeit 229; colorimetrische Methode sur Best. des Kohlenstoffs 1558; Best. des Gesammtkohlenstoffs 1553 £; volumetrische Best. des Mangans 1567 f.; Gewg. aus Roheisen nach dem basischen Process, Anal. 1668; Anal. eines basischen aus Rufsland 1670; Vork. von Krystallen schwedischen Cementstahl, Vorgänge beim Härten und Anlassen, wichtigste Entdeckungen in der Fabrikation, neue Fabrikationsmethoden 1671; Verh. gegen fenchte Luft, Meerwasser und angesäuertes Wasser 1672; Umwandl. von grobem in feinen Werkseugstahl 1672; Unters. 1672 ff.; Best. von Eisencarbid im Stahl und im Cementstahl, Best. des Kohlenstoffs 1673, des Mangans 1673 f.; siehe Chromstahl; siehe Gußstahl; siehe Wolframstahl; siehe Manganstahl.

Stablquelle: Klausner, Unters. 1945.

Standflasche: für destillirtes Wasser 1658.

Standflaschen: Hahn für dieselben 1656.

Stanniol: Unters. verschiedener Sorten 1681; Anal. 1761; siehe Zinn.

Stannmethyltrichlorid: wahrscheinliche Bild., Zus. 462.

Stalsfurter Industrie: Veränderungen des Wassers durch die Effluvien 1663.

Staub: Vortrag über explosiven und gefährlichen 1702; angeblich kosmischer, Vork. 1952.

Staurolith: Verh. gegen Citronensaure 1825.

Stearinaldehyd: Umwandl. in Octadecylalkohol 866 f.

Stearinsäure: Vork. in dem Fette der Kokkelskörner, in der Muscatbutter 1420; Verh. gegen Glycerin 1444.

Stearelsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 1025.

Steatit: Anal. 1887.

Steenstrupin: Fundort, Anal. 1911.

Steinbutte : Anal. der Hautknochen und der Skelettknochen 1493.

Steinkohlen: Nachw. von Titan in der Asche 1560; Best. der Verbrennungswärme 1753 f.; Ausnutzung der flüchtigen Producte 1754; Ursache der Selbstentzündung 1755; mikroskopische Unters. und Anal. russischer 1907; siehe Kohlen.

Steinkohlengas: Reinigung für den Fall der Verwendung als Heismaterial 1753.

Steinkohlentheer: Darst. von Pyridinbasen 665 f.

Steinkohlentheerasphalt: Anw. sur Gewg. von Glas 1707.

Steinkohlentheerfluoren: Vork. und Schmelzp. mehrerer Isomeren in demselben 574.

Steinkohlentheerpech: Anw. zur Gewg. von Wasserglas 1707.

Steinmassen: Gewg. poröser 1711.

Steinöl: Aenderung des Brechungsindex, Compressibilität 285.

Steinsalz: Wärmestrahlung 117; Anal., Ursache der blauen Färbung des Stafsfurter, Doppelbrechung 1846.

Stephanit: Fundort 1835.

Stercobilin: Identität mit Hydrobilirubin, Verschiedenheit von Urobilin 1458.

Stibiographitoxyd: Bild. 228.

Stibiomellogen: Bild. aus Elektroden von Retortenkohle und Holzkehle bei der Elektrolyse von antimons. Kalium 228.

Stickoxyd: Verbrennung organischer Körper in einer Mischung mit Sauerstoff zur Best. des Schwefels 1594 f.

Stickoxydul: Diffusion 102 ff.; Erzielung von Anästhesie durch Einathmen eines Gemenges mit Sauerstoff 1484.

Stickstoff: Verflüssigung 75; Erstarrung 76; Molekularwärme 139; Glimmentladung in demselben 195; elektrochemische Unters., Verh. von Stickstoff und Wasserstoff in der Gasbatterie 197 f.; Darst. aus der Luft als Vorlesungsversuch 262; active und inactive Modification 308; Ursprung des gebundenen auf der Erdoberfiäche 1386; Entwicklung im Thierkörper 1434 f.; Best. stickstoffhaltiger Verbb. in der Milch 1461; Best. 1522 f.; Best. in organischen Stoffen 1585 f.; Bestimmungsmethode auf Grund der Verbrennung organischer Substanzen in überhitztem Wasserdampf 1586 f.; Best. in Nitro-, Azo- und Diazoverbb. 1587 f.; Best. unter Combination der Methoden von J. Ruffle und A. Guyard 1588 f.; Best. nach W. Bettel, Best. in Bier und in Gerste, in Mischungen von stickstoffhaltiger organischer Substanz, Ammoniaksalzen und Nitraten 1589, in Düngern 1589 f., in ammoniakalischen Düngern, Best. nach J. Ruffle 1590; Best. in salpeterhaltigem Guano 1590 f.; Stickstoffgehalt animalischer Düngstoffe, in organischen Substanzen bei Gegenwart von Nitraten 1591, in Explosivkörpern 1592; Gehalt der Milch 1645;

Apparat sur Best. in Ofengasen 1659; Abscheid. aus Eisen durch feuchten Wasserstoff 1672.

Stickstoffdioxyd: Verh. zu Schwefelkohlenstoff 307.

Stickstoffselenid : Zersetzungswärme

Stilben: vergeblich versuchte Darst. 552; Ueberführung in Anthracen 577.

Stilbenbromid: Verh. gegen Bensol und Bromaluminium 568.

Stoffe, bituminose: Unters. 1906; Anal. 1909.

Stoffwechsel: Einfluß stickstofffreier Substanzen 1435 f.; Einfluß stickstoffhaltiger Nahrung 1436 f.; Einfluß der Körpergröße, des Bromkaliums 1487.

Stoke Prior: Anal. des Soolwassers 1946.

Strahlkies: Pseudomorphosen nach Zinkblende, Pseudomorphosen von Eisenkies nach Strahlkies 1912.

Strahlung, siehe Licht.

Stratiotes aloïdes : Stickstoffgehalt, Anal. der Asche 1417.

Strogonowit: Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Strohnitrocellulose: Unters. 1704.

Strontian: Gewg. aus Strontianschlamm 1734.

Strontianit: thermoëlektrische Eig. 198; Anal. 1850 f.

Strontium: Atomvolum und Affinität 26; Modulus der Dichte 62; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Nachw. in Gemengen mit Baryum und Calcium Trennung vom Calcium 1559; Vork. im Gyps 1826.

Strontiummonosaccharat : Darst., Lösl. in Wasser 1735.

Strontiumoxyd: Lösungswärme 148.

Strontiumoxydhydrat: Lösungswärme, Formel des krystallisirten 148; Einw. auf Rohrsuckerlösung 1735.

Strontiumsaccharat: Anw. sur Scheidung von Rübensäften und sonstigen suckerhaltigen Pflanzensäften 1734; Ausscheid. aus Melassen 1785.

Strontiumsuperoxyd: Anw. in der Bleicherei 1782.

Strontiumverbindungen: Gewg. 1695.

Structurformeln: Aufstellung für die Silicate 1871.

Strychnin: Nichtvork. in Epicanta ruficeps 1889; Verh. der Strychninsalziösungen gegen bäuren 1839 f.; Lösi., Verh. gegen übermangans. Kalium 1840; Nachw. mittelst des salpeters. Dinitrostrychnins 1341; Verh. gegen salpetrige Saure in alkoholischer Lösung, wechselnde Zus. von Strychnin verschiedener Herkunft 1842; Bild. aus unreinem Brucin. Verh. gegen alkalische Oxydationsmittel 1348; Vork. im Lēgèn und im Käfer Dendang 1495 f.; Verh. gegen Bromwasser 1611, gegen Natriumsulfantimoniat 1612; Farbenreaction mit Vanadinschwefelsaure 1613 f.; Trennung von Brucin 1615 f.

Strychninsäure: Darst., Zus., Eig. 1840.

Styrol: Molekularvolum 68; Molekularrefraction 289; Unters. der Derivate 588 bis 587; zweiwerthiger Alkohol des Styrols 588; Verh. gegen Chromoxychlorid 966.

Styroldibromid, festes: Darst. 588 f.; Eig., Schmelsp. 584; Verh. 584 f.

Styroldibromid, flüssiges: Darst., Eig., Siedep. 534.

Styroldichlorid : Schwierigkeit der Darst. 538.

Styroldijodid : Schwierigkeit der Dazst. 583.

Styroldisulfocyanid: Darst., Schmelsp., Eig., Verb. mit Bensol 475.

Styrolenalkohol: Darst. 533 bis 536; Siedep. 536.

Styrolenalkohol-Diacetat, siehe Essigsäure-Styrolenäther.

Suberon: Verh. gegen Hydroxylamin 630.

Suberoxim : Darst., Zus., Eig. 630.

Submaxillardrüsen: Unters. des Mucins derselben 1882.

Substanzen, isolirende: elektrischer Leitungswiderstand 215.

Substanzen, würzende: Bedeutung für die Ernährung 1488.

Subsulfüre des Phosphors, siehe Phosphorsubsulfüre.

Succinimid: Umwandl. in Dichlor-maleinimid 663.

Succinum: Untersch. von Ammoniakgummihars 1636.

Succinylbernsteinsäure - Acthyläther (Chinontetrahydrärdicarbonsäure-Di-

athylather): Verk. gegen Acetylchlorid, Const. 1061; Identität mit Oxytetrolsäureäther, Darst. 1112; Const. 1112 f.

Succinylchlorid: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1081 f.

Succinylpropionsäure-Aethyläther, siehe Chinontetrahydrürmonocarbonsäure-Aethyläther.

Succinylsuccinsaure - Aethylather : Const., Bild. 1059.

Succus Liquiritiae : Best. des Gummi, Anal. 1622.

Sulfamintrimellithsäure: Darst. 1170 f.; Verh. beim Schmelzen mit Kali 1171.

Sulfaminxylidinsäure: Darst., Zus., Eig. 1169; Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure, beim Schmelzen mit Kali 1170.

Sulfaminxylidins. Baryum : Zus., Darst., Eig. 1170.

Sulfaminxylylsture: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Salze, Verh. beim Erhitzen mit Salzsture, beim Schmelsen mit Kali 1169.

Sulfaminxylyls. Kalium: Eig., Verh. gegen übermangans. Kalium 1169.

Sulfantimons. Natrium (Natriumsulfantimoniat): Einw. auf Chinin, Cinchonin, Chinidin, Morphium, Codeïn, Narcotin, Strychnin, Brucin, Atropin, Bebeerin (= Buxin) 1611 f.

Sulfate, siehe die entsprechenden schwefels. Salze.

Sulfide: Bild. durch Druck 29.

Sulfide der Alkoholradicale : elektrooptisches Verh. 197.

Sulfitstoff: Herstellung im Großen 1775.

α-Sulfoaminphtals. Kalium, saures: Darst. 571.

β-Sulfoaminphtals. Kalium, saures: Darst., Eig. 572.

α-Sulfoaminphtals. Silber: Darst. 571.

α-Sulfoamin-p-propylbenzoësäure:
Darst., Eig., Schmelzp., Zus., Const.
1286.

β-Sulfoamin-p-propylbenzoësäure:
Darst., Eig., Schmelsp., Zus., Salze,
Const. 1287.

α-Sulfoamin-p-propylbenzoës. Baryum: Darst., Eig., Zus. 1286.

β-Sulfoamin-p-propylbensoës. Calcium: Zus., Eig. 1287.

β-Sulfoamin-p-propylbensoës. Kupfer, saures: Darst., Eig., Zus. 1287.

β-Sulfoamin-p-propylbenzoës. Silber : Zus., Eig. 1287.

Sulfoaminsäuren: Bild., Bild. der Anhydride 1238.

Sulfobenzoës. Baryum-Schwefelsäure-Diäthyläther: Zus., Identität mit diäthylbenzoëdischwefels. Baryum 1280.

Sulfobenzoës. Baryum-Schwefelsäure-Dimethyläther: Darst., Zus., Identität mit dimethylbenzoëdischwefels. Baryum 1281.

Sulfobenzoës. Natrium: Diffusion der Lösung 106 f.

Sulfobenzoës. Salze: Const. der Verbb. mit neutralen Schwefelsäureäthern 1289.

p-Sulfobenzol-azo-o-nitrophenol: Darst. u. Eig. des sauren Kaliumsalzes 792.

p-Sulfobenzol-azo-resorcin-Kalium, saures: Darst. 792.

Sulfocarbometer: Beschreibung 1660.

Sulfocarbonat : Best. des Schwefelkohlenstoffs 1556 f.; Methode der Anal. 1557.

Sulfocarbons. Kalium: Werthbest. 1556 f. Sulfocyanammenium, siehe Schwefel-cyanammenium.

Sulfocyanbaryum, siehe Schwefelcyanbaryum.

Sulfocyanide: massanalytische Best. der Handelsproducte 1597.

Sulfocyanpropimin: Bild., Zus., Schmelzp., Siedep., Eig. 474.

Sulfodialursäure : Bild. 499.

Sulfodihydrochinons. Baryum: Identität mit hydrochinondisulfos. Baryum 1251.

Sulfoëssigs. Salze: Const. der Verbb. mit neutralen Schwefelsäureäthern 1239.

Sulfomolybdäns. Kupfer: Darst.. Eig., optisches Verh. 378.

Sulfomolyhdäns. Salze, siehe Monosulfomolyhdäns. Salze.

Sulfomolylybdäns. Salze, alkalische: Einw. auf Schwefelkupfer 378.

α-Sulfophtalsäure: Darst., Eig. 571.

α-Sulfophtals. Baryum: Eig. 571.

 $\alpha$ -Sulfophtals. Blei : Eig. 571.

β-Sulfophtals. Kalium, saures: Darst., Eig. 572.

Sulfosäureamide: Verh. gegen salpetrige Säure 1241 bis 1245.

Sulfosturen: Geschwindigkeit der Re-

action mit Essigsäure-Methyl- und -Aethyläther 20; Abscheid. aus den Salsen 464; Darst. aus Erdöldestillaten 1758; Nichthild. aus Leken 1764.

Sulfosturen, aromatische: Verh. gegen Pyrosulfurylchlorid 296, gegen Thionylchlorid 298.

Sulfoterephtals. Kalium, saures: Darst., Zus., Eig. 1288.

Sulfo-o-toluidinsäure, siehe o-Monoamidotoluol-m-monosulfosäure.

Sulfotrimellithsaure: Bild. 1170; Verh. beim Schmelzen mit Kali 1171.

Sulfotrimelliths. Kalium, saures: Darst., Zus., Eig. 1170.

Sulfoverbindungen: Verh. gegen Chlor 1283.

Sulfurylchlorid: Verh. bei höherer Temperatur, Dampfd. 296.

Sumpfgas, siehe Methan.

Sumpfgasgährung: Unters. 1508 f.

Sumpfgasreihe: Unters. der Kohlenwasserstoffe und ihrer Derivate 521 bis 524.

Superoxyde: Reactionen 167 f.; elektrolytische Abscheid. aus Metallsalzen 1512 f.

Superphosphate: Best. der Phosphorsäure 1544 f.; Best. der "surückgegangenen" Phosphorsäure 1545 f.; Best. der unlöslichen Phosphate 1718 f.; "Zurückgehen" der löslichen Phosphorsäure bei Verpackung in verzinnten Blechbüchsen, Einw. auf Zinn 1720.

Syenit: Anal. 1927.

Sylvestren: Vork. im russischen Terpentinöl 1765.

Sylvin: Gehalt an Rubidium, an Casium 11 f.

Synthesen: im thierischen Organismus 1489 f.

Syrupe: Fällbarkeit von Invertzucker aus denselben durch Bleiessig 1737.

Tabak: Vork. von Mikroorganismen im Tabakabsud 1508; Best. des Nicotins 1630 f.; Düngungsversuche 1722; Unters. des Aetherextractes aus Kentuckytabak 1769.

Tabaksfett: falschliche Beseichnung

für den Aetherextract des Tabaks 1769.

Tabaksstengel: Unters. 1777.

Tagarskisee: Unters. der Salse 1941.
Talg: Destillation im Vacuum 138;
Untersch. von Schweinefett 1646;
Nachw. von Wollschweißfett 1646 £;
Verh. gegen Kuheuter 1729; Menge
der Kohlensäure und des Wasserdampfes bei der Verbrennung 1751;
Anal. 1887.

Talk: Pseudom. mit Magneteisen 1915. Talktriplit: Fundort, Anal. 1865.

Tanne (Pinus sylvestris): Gewg. von russischem Terpentinöl 1765; Feuchtigkeit, Aschenbestandth. und Zus. des Holzes 1778; Verbrennungswärme des Holzes 1774.

Tantal: Trennung von Gallium 1574.
Tantalit: Aufschließung 1562.

Tantalsäure: Trennung von Niobsäure bei der Anal von Samarakit 1561.

Tapeten: Controle, Schädlichkeit und Prüf. arsenhaltiger 1550.

Tapsia garganica: Unters. des Harses 1427.

Tarapacait: Vork. als färbende Substans im gelben Salpeter 1859 f.

Taurin: vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Unters. 252; Verh. gegen Phtalsäureanbydrid 1164.

Taurocholsaure: Verh. gegen Pepton und Propepton 1455, gegen Eiweiss 1456, gegen geformte und ungeformte Fermente 1456 f.

Taurochols. Salze: vermuthliches Vork. in den Augenmedien, optische Unters.: 252.

Teleskope: Beleuchtung durch elektrisches Licht 1654.

Tellur: Atomvolum und Affinität 26; Atomgewicht, Verb. mit Kupfer zu Tellurkupfer 34; Sublimation im Vacuum 132; elektrolytisches Verh. 222; Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid 299 f.; Reduction aus Lösungen durch den galvanischen Strom 1514; Reaction der Verbb. 1537 f.; Trennung von Gallium 1578; Schädlichkeit der Anwesenheit im Kupfer 1676; Verarbeitung tellurhaltiger Gold- und Silbererze 1678 f.

Tollurioto, alkalischo: Färbung, Verk. gogen Reductionsmittel 302.

Tellurigs. Salse: Verh. gegen Reductionsmittel 802.

Tellurkupfer: Bild. 84.

Tellurmethyl: Darst. der von Köhler und Dean aus demselben erhaltenen Verb. 302.

Tellurmethyljodid: Darst., Verh. beim Erhitzen 302.

Telluroxyd, neues: Bild. 800 f.; Reinigung, Eig., Zus., Verh. gegen verschiedene Körper 301 f.

Tellursuboxyd: Grund der violetten Farbe der Telluriete 802.

Tellursulfoxyd: Darst., Eig., Zus., Zers. 299; Verh. beim Erhitzen 299 f.; Verh. gegen Schwefelsäureanhydrid, gegen Wasser, Existenz zweier Modificationen 800.

Tellurzinn (Tellurür): Verh. gegen Chlorwasserstoffsäure 408; Darst., Eig., sp. G. 404.

Temperatur, siehe Wärme.

Temperaturregulator : Beschseibung 1655.

Tephrolt: künstliche Herstellung 1876.

Terbium: wahrscheinliches Vork. im Cerit 357; Darst. aus den Gadoliniterden 359 f.; Trennung vom Yttrium 360; Vork. im Samarskit 1562; Trennung von Gallium 1574.

β-Terebangelen (Terpen C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>): Darstaus Angelicawurzelöl, Eig., Verh. 1423 f.

Tereben: Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Terebene: Vork. eines aldehydartigen Körpers in denselben 569.

Terenbenthen: Unters. der flüssigen Chlorhydrate 596 f.

Terebinsaure : Unters. der Derivate 1100.

Terephtalaldoxim: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 685.

Terephtalaldoxim-Acetylather : Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 635.

Terephtalaldoxim-Aethyläther: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 685.

Terephtalsäurealdehyd: Einw. auf Indoxyl 884.

Terpen C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>: Darst. aus den Chlorwasserstoffsäure-Terebenthenen, Zus., Eig., Siedep. 596; Darst. aus Angelieawurzelöl, Siedep., sp. G., optisches Verh., Eig. 1423; Darst. aus dem ätherischen Oele der Samen von Phellandrium aquaticum, Siedep., sp. G., optisches Verh. 1424; Verh. gegen Chlorwasserstoff 1424 f.; Verh. beim Erhitzen 1425; siehe Thujaterpen.

Terpene: Lichtbrechungsvermögen 238; Phosphorescenz beim Zusatz eines Alkali's 254; Darst. von Additionsproducten mit Nitrosylchlorid und Salpetersäure 570; Vork. in Terpentinölen, Siedep. 1765.

Terpentin: Messung des Brechungsverhältnisses 288; Nachw. im Copaivabalsam 1688; Anw. sum Ausstreichen der Gährbottiche 1788.

Terpentinöl: Molekularvolum 64; Leitungsfähigkeit für Wärme 116; Messung des Brechungsverhältnisses 233; Aenderung des Brechungsindex. Compressibilität 235; Veränderung durch Luft 568 f.; Darst., Eig., Oxydation, Verh., Anilinverb. des hierbei entstehenden aldehydartigen Körpers 569; Nachw. im Copaivabalsam, Unters. verschiedener Handelssorten, Nachw. von Petroleum und Petroleumäther 1683; Verh. im Thierkörper 1440; Unters. mehrerer Handelssorten, Kohlenwasserstoffe desselben, Drehungsvermögen von französischem und amerikanischem, Kig. des russischen, Nachw. der Verfälschung mit Petroleum und Petroleumäther 1765.

Terpentinöl, rechtsdrehendes: Verh. beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure und Phosphor 569 f.

Terpenylsäure-Aethyläther: Zus., Krystallf. 1111 f.

Terra di Lavoro: Unters. des Rohöles 1764 f.

Tetraacetamidodioxyphenylchinon: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. bei der Reduction 918.

Tetraacetamidodioxyphenylhydrochinon: Zus., Darst., Eig. 918.

Tetraacetylphenolglycosid: Bild., Zus., Eig. 1868.

Tetraacetylrosanilin: Darst., Eig., Schmelzp. 559; Const. 560.

Tetraathylammoniumbromid: Molekulargewicht 48.

Tetraathylammonium-Goldohlorid: Krystallf. 620.

Tetraäthylammonium-Kupferchlorid Krystallf. 620.

Tetraathylammonium-Platinchlorid Krystallf. 620.

Tetraathylammonium-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 620.

Tetraäthylbenzol: Darst. 555 f.; Eig., Siedep., Molekulargewicht, Const., Bild. eines Isomeren 556.

Tetraëthylbenzolmonosulfoamid: Eig., Schmelsp. 555.

Tetraathylbenzolmonosulfosaure: Darst., Eig. 555.

Tetraathylbenzolmonosulfos. Baryum: Zus., Eig. 555.

Tetraäthylbenzolmonosulfos. Cadmium: Zus., Eig. 555.

Tetraathylbenzolmonosulfos. Kupfer : Zus., Eig. 555.

Tetraäthylbenzolmonosulfos. Natrium: Zus., Eig. 555.

Tetraäthyldiamidotriphenylcarbinol (Diäthylanilingrün): Darst., Eig., Salze 694; Reduction 694 f., Verh. gegen Salzsäure 695.

Tetraäthyldiamidotriphenylmethan : Darst. 694 f., Zus., Eig., Schmelzp. 695.

Tetraëthyl-p-phenylendiamin: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 758; Krystallf. 758 f.

Tetraathyl-p-phenylendiaminjodhydrat: Darst., Eig., Zus. 758.

Tetraäthyl-p-phenylendiaminperjodid: Zus., Darst., Eig., Verh. gegen Alkalien 759.

Tetraëthylsafranin: Darst., Eig., Salse 1814.

Tetrabromacetnaphtalid: Darst. 600 f., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Kali 601.

Tetrabromathan: Verh. gegen Benzol und Chloraluminium 568.

Tetrabrom-o-azotoluoldi-p-sulfosäure : Darst., Eig., Salze, Verh. gegen Zinn-chlorür 1268.

Tetrabrom-o-azotoluoldi-p-sulfosäureamid: Darst., Eig., Schmelzp. 1263.

Tetrabrom-o-azotoluoldi-p-sulfosaurechlorid: Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Ammoniak 1263.

Tetrabrom-o-asotoluoldi-p-sulfos. Baryum: Zus., Eig. 1268.

Tetrabrom-o-azotoluoldi-p-sulfos. Blei: Zus., Eig. 1268.

Tetrabrom-o-asotoluoldi-p-sulfos. Calcium: Zus., Eig. 1263.

Tetrabrom-o-asotoluoldi-p-sulfos. Kalium: Zus., Eig. 1268.

Tetrabromcurcumin (C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>Br<sub>6</sub>O<sub>4</sub>) Bild., Verh. 1401.

Tetrabromfurfuran : Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1092.

Tetrabromkohlenstoff: Bild. aus α-Dibromcampher 999.

Tetrabromoxyphenyläthan: Bild. 589; Eig., Schmelsp., Zers. 590.

Tetrabrompropionsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Salze, Verh. gegen alkoholisches Kali 1047, gegen Chlor 1047 f.

Tetrabrompropions. Baryum : Darst., Zus., Eig., Zers. der Lösung beim Kochen 1047.

Tetrabrompropions. Calcium: Darst., Zus., Eig. 1047.

Tetrabrompropions. Kalium: Darst., Zus., Eig. 1047.

Tetrabrompyrocoll: Darst., Zna., Eig., Verb. gegen Kali 661.

Tetrabromthiophen: Zus., Eig., Schmelsp., Siedep. 1770.

Tetrabrom-p-tolyl- $\beta$ -naphtylamin: Darst., Eig., Schmelsp. 942.

Tetrachlorbenzol: Vork. in einem Trichlorphenol des Handels 896.

Tetrachlorchinon: Verh. gegen Anilin, Darst. 1005.

Tetrachloreymol: Darst., Eig., Schmelsp., Zus. 1283.

Tetrachlorkohlenstoff: Molekularvolum 64.

Tetrachlormethan: kritische Temperatur 135.

Tetrachlornaphtochinon: Darst., Eig., Schmelsp., Verh., Const. 606.

Tetrachloroxykynurin: Bild. aus Kynurensäure 1481.

Tetrachlorphtalsäure: Bild. 606.

Tetrachlorphtalsäure-Aethyläther: :
Darst., Schmelzp., Eig. sweier Verbb.
1161.

Tetrachlorpyren: Darst. 577; Eig. 578 f.

Tetrachlorpyrrol: Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Säuren 662; Darst. aus Dichlormale Inimid 664.

Tetradecan, normales: Darst. 866.

Tetradecylalkohol: Anw. sur Darst. des Tetradecylens 529.

Tetradecylalkohol, normaler: Darst., Schmelzp., Siedep., sp. G., Umwandl. in normales Tetradecan 866.

Tetradecylen: Darst. 529 f.; Siedep., Schmelzp., sp. G. 530.

Tetradekanaphten: Zus., Siedep., sp. G. 1759.

Tetrahydroanthracencarbonsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1226.

Tetrahydrochinaldin: Darst. aus Chinaldin, Zus. 1824.

Tetrahydrochinolin: Verh. des Platinsalzes gegen kochendes Wasser 669; Zus. 1819; Darst. 1819 f.; Eig., Salze 1820; Derivate 1820 ff.; Verh. gegen übermangans. Kalium, gegen Chromsäuremischung, gegen Schwefelsäure, gegen Salpetersäure 1821; Verh. gegen Brom 1821 f.; Zers. 1822.

Tetrahydrochinolinharnstoff: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1821.

Tetrahydrochinolinhydrazin: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Siedep., Verh. gegen salpetrige Säure, gegen Quecksilberoxyd 1320.

Tetrahydrochinolintetrason : Darst., Zus. 1820; Eig. 1820 f.; Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Säuren 1821.

Tetrahydrocinchomeronsäure: Verh. beim Schmelzen mit Aetzkali 1844.

Tetrahydrodicollidin : Bild., Zus., Siedep. 668.

Tetrahydrodimethyloxynaphtylpropionsaure: Zus., Identität mit santoniger Saure 1227.

Tetrahydromonochlorpicolinsäure:Bild., Zus., Eig., Schmelsp. 1108.

Tetrahydromonochlorpicolins. Kupfer: Eig. 1108.

Tetrakaliumborduodeciwolframat, siehe borduodeciwolframs. Kalium.

Tetramethyläthylen: Darst., Siedep. 848; Verh. gegen Brom 848 f.

Tetramethyläthylenbromtir: Bild., Schmelsp. 848 f.

Tetramethyläthylenoxyd : Darst., Siedep., Verh. gegen Wasser 849.

Tetramethylammoniumcyanid: Darst., Eig., Verh. gegen Säuren, beim Destilliren mit Kali, Verb. mit Cyansilber 481; Verh. gegen nascirenden Wasserstoff 482; Verh. gegen Quecksilbercyanid 628; Eig. 624.

Tetramethylammonium cyanid-Cyan-

silber: Darst., Zus., Schmelsp. 481; Bild., Zers. beim Destilliren 482; Eig. 624.

Tetramethylammonium cyanid-Ferrocyanid (Tetramethylammonium eisencyantir): Darst. 624.

Tetramethylammonium cyanid - Jodcyanquecksilber: Darst., Eig., Zus. 624.

Tetramethylammonium cyanid - Kobaltidcyanid : Darst., Eig. 624.

Tetramethylammonium cyanid - Queck-silbercyanid: Darst., Eig., Schmelzp. 624.

Tetramethylammoniumeisencyanür: Identität mit Tetramethylammonium-cyanid-Ferrocyanid 624.

Tetramethylammonium-Goldchlorid Krystallf. 619.

Tetramethylammoniumjodid-Quecksilbercyanid: Darst., Zus., Eig. 628.

Tetramethylammonium-Kupferchlorid: Krystallf. 619.

Tetramethylammonium-Platinbromid Krystallf. 619.

Tetramethylammonium-Platinchlorid Krystallf. 619.

Tetramethylammonium-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 619.

Tetramethylbensol: Bild. aus Campher 997.

Tetramethyldiathyl - p - phenylenammoniumjodid: Bild., Eig. 760.

Tetramethyldiathyl - p - phenylenammoniumoxydhydrat : Darst., Zus., Eig. 760.

Tetramethyldiamidodiphenylamin (Leukodimethylphenylengrün): Darst., Eig., Verh. 721; Bild. von Farbstoffen durch Oxydation 1802; Vork. als Farbbase 1815; Umwandl. in Methylenblau 1820.

Tetramethyldi-p-amidodiphenylamin: Identität mit Leukodimethylphenylen-grün 841.

Tetramethyldi-p-amidodiphenylhydrosulfoamin: Identität mit Leukomethylenblau 841.

Tetramethyldiamidothiodiphenylamin: Vork. als Farbbase 1819.

Tetramethylen: Existenz in Verbindungen 1015 f.

Tetramethylendicarbonsaure: Darst., Zus., Eig., Schmelsp., Salse, Verh. beim Erhitzen 1017. Tetramethylendicarbonsaure-Aethylather: Darst., Zus., Eig., Siedep.,

Verh. gegen alkoholisches Kali 1017.

Tetramethylendicarbons. Silber: Darst., Zus. 1017.

Tetramethylenmonocarbonsäure: Darst., Zus., Eig., Siedep., Salze 1017.

Tetramethylenmonocarbons. Calcium: Zus., Eig. 1017.

Tetramethylenmonocarbons. Silber: Zus., Eig. 1017.

Tetramethylparaleukanilin : Acetylderivat, Bild. eines grünen Farbsteffs 1803.

Tetramethylphenylensafranin: Darst., Zus., Eig., Salze 722.

Tetramethylsulfamid: Bild., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 622.

Tetranitroäthan, siehe Tetranitroäthylenhydrür.

Tetranitroäthylenbromür: vergeblich versuchte Reindarst. 608.

Tetranitroäthylenbromür - Kalihydrat : Zers. 581.

Tetranitroäthylenhydrür (Tetranitroäthan): Darst., Eig., Zus., Verh. eines Kaliumderivates 608.

Tetranitromonoathylanilin: Bild., Eig., Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit kohlens. Natrium 704; Eig., weitere Bild. 707.

Tetranitromonomethylanilin: Bild., Schmelzp. 704; Darst. 706 f.; Eig. 707; Bild. aus Diphenyldimethylamidosulfon und  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtyldimethylamidophenylsulfon 707 f.

Tetranitropyrokresoloxyd: Bild., Zus. 994.

Tetraoxybernsteinsäure, siehe Dioxyweinsäure.

Tetraoxynitroamidobenzol: Zus., Darst., Eig. 1006.

Tetraphenyläthan: Darst. aus Stilbenbromid, Darst., Eig., Schmelzp. 568; Nichtbild. 577.

Tetrasalicylid: Verh. bei der trockenen Destillation 1137.

Tetrathions. Kalium: Darst., Krystallf. 291; Bild. aus Eiweis 1374 f.

Tetrawolframs. Lithium: Darst. 381 f.; Zus. 882.

Tetrawolframs. Natrium: Zus., Verh. beim Erhitzen mit Wasser 380.

Tetrinsaure: Zus., Identität mit Acetylacrylsaure 1091.

Tetrolcyanamid, siehe Cyanpyrrol.

Tetrolcyanuramid (Tetrolmelamin): wahrscheinliche Identität mit Cyanpyrrol 653.

Tetrolmelamin, siehe Tetrolcyanuramid.

Tetrolsäure: Bild. aus den  $\beta$ -Chlorcrotonsäuren, Zinksals, Oxydstion mit übermangans. Kalium 1057.

Tetronerythrin: Vork. in der Leber der Fische 1458.

Textilstoffe: Bleicherei mittelst Superoxyden 1782.

Thallium: Vork. im Carnallit, in den Salzen von Kalusz 11, im Sylvin 12; Atomvolum, Dichte und Affinität 26; elektrolytisches Verh. 222; ultrarethes Emissionsspectrum 244; Zers. der Lösungen seiner Salze durch den galvanischen Strom 1512 f.; Best. durch Elektrolyse 1513.

Thalliumalaun, siehe schwefels. Aluminium-Thallium.

Thapsiasaure: Darst. aus dem Harze von Thapsia garganica, Eig., Schmelzp., Zus. 1427.

Thea assamica: Vork. von Caffein 1408.

Thea viridis: Vork. von Caffein 1408. Thebaicin: physiologische Wirk. 1488.

Thebain: Verh. beim Schmelzen mit Kalihydrat 1844; physiologische Wirk. 1488.

Thebenin: physiologische Wirk. 1488.

Theer: Gewg. aus Strontianschlamm 1784, bei der Coaksfabrikation 1753; Unters. des aus Bentheimer Asphalt gewonnenen 1766.

Theoretinolin: Darst. von a-Oxy-chinolin 1318.

Theorehinoline: Gehalt an Chinaldin 1314.

Theorfarbstoffe: Darst. mouer 1795 his 1798.

Theortoluol, siehe Toluol.

Themse-Wasser: Unters. 1527.

Theobromasäure: Nichtexistens 1422.
Theobromidin: versuchte Darst. 1333 f.
Theobromidincarbonsäure: versuchte
Darst. 1833.

Theobromin: Verh. beita Erhitzen mit Salzsäure 1834; Darst., Salze, Umwandl. in Caffein, Verh. gegen Salpetersäure 1835.

Theobrominbaryum: Zue., Eig. 1333.

Theobrominnatrium : Eig., Zers. 1833.

Theobrominsilber: Zus. 1884.

Theorie: kinetische 112.

Thermische Ausdehnung, siehe Wärmeausdehnung.

Thermochemie: Grundlagen derselben 112.

Thermochemisches, siehe Wärme.

Thermodynamik: chemischer Vorgänge 108 ff.

Thermodynamisches Gleichgewicht

von Gasgemengen 111.

Thermometer: Einflus der Gläser auf die Depressionserscheinungen, Luftthermometer, Mikrothermometer, Differentialthermometer 118; medicinisches Thermometer 114; Anw. und Beschreibung des Wasserstoffthermometers 180; Literatur 1654; Anw. von Maximalthermometern 1658.

Thermostat: Anbringung an Wassertrockenschränken 1658.

Thiere: Gaswechsel fiebernder 1432 f. Thierkörper : Verh. von Phenetol im Organismus 1289 f.; physiologische Wirk. der Dämpfe von Acetonmonofluorhydrat und Acetondifluorhydrat 1299, der Oxychinolinderivate (Kairin) 1317, des chlorwasserstoffs. Aethylpiperidins, des Dimethyltetrahy drochinolinium chlorids der sauren Sulfate von Methyl- und Aethyltetrahydrochinolin (Kairolin) auf den Organismus 1322; Verh. des Caffeins im Organismus 1384; physiologische Wirk. des Gelsemins 1354, des Calcatripins 1856, der Ptomaine aus gefaultem Menschenhirn und des Alkaloïdes aus gefaultem Ochsenblutfibrin, Basen aus Harn 1858; Wirkung der Base C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub> (aus fauligem Fleisch) auf den Organismus 1360; Eiweiß ans lebendem und abgestorbenem Protoplasma 1372 f.; Problem des Lebens 1374; Producte der Eiweißfaulnis 1378 f.; Verschiedenheit des Eiereiweißes bei Neststüchtern und Nesthockern 1379; Fibrin und seine Entstehung aus Fibrinogen 1380 f.; Unters. von Mucin verschiedenen Ursprungs 1382; Vork. von Hemialbumose im Harn bei Osteomalacie 1883: Einw. von Arsenverbindungen

auf thierisches Protoplasma 1887 f.; physiologische Wirk. des giftigen Stoffes der Lupinen 1404; Leitungsvermögen der Nerven 1427; Respiration des Hühnerembryo in einer Sauerstoffatmosphäre 1428; Abhängigkeit der Contractionsart der Muskeln von den Mengenverhältnissen einiger ihrer Bestandtheile 1428 f.; Wärmeproduction und Arbeiteleistung des Menschen 1429; Einfluß mäßiger Sauerstoffverarmung der Einathmungsluft auf den Sauerstoffverbrauch der Warmblüter, spectralanalytische Messungen der Sauerstoffzehrung der Gewebe 1430; Umwandl. von Benzol in Phenol, Einfluss der Vergiftung mit Phosphor, arseniger Saure und Arsensaure auf die physiologische Oxydation, Messung der physiologischen Oxydation 1480 f.; Einfluss von Krankheiten auf die physiologische Oxydation, Umwandl. von Xanthin im Thierkörper 1431; Gaswechsel flebernder Thiere 1432 f.; Vertretungswerthe der organischen Nahrungsstoffe im Thierkörper, Verdauungszeit von Fleisch und Milch, Bedeutung der würzenden Substanzen für die Ernährung 1433; Rolle des Alkohols bei der Ernährung 1488 f.; Werth des Weisenkleie für die Ernährung, Zinngehalt von Nahrungs- und Genussmitteln 1484; Entwicklung elementaren Stickstoffs im Thierkörper 1434 f.; Einfluß der Nahrungszufuhr auf die thierischen Oxydationsprocesse 1485; Einfluß stickstofffreier Substansen auf den Stoffwechsel 1485 f.; Einfluss stickstoffhaltiger Nahrung, der Körpergröße und des Bromkaliums auf den Stoffwechsel 1436 f.; Ursprung des Fettes bei der acuten Fettbildung 1487; Fettbildung aus Kohlehydraten 1487 f.; Aufnahme der Fette 1438 f.; Synthesen im thierischen Organismus 1439 f.; Spaltungen im Thierkörper 1440 f.; Verh. der Koblehydrate 1441; Absorption der Mittelsalze im menschlichen Magen, Verh. der Calciumphosphate im Organismus der Fleischfresser, Ausscheid. des Weingeistes aus dem Körper 1442; aromatische Substanzen des

Thierkorpers 1442 f.; Paraxanthin ans menschlischem Harn 1445; neues Kohlehydrat aus der Lunge und dem Auswurf von Phtisikern 1446 f.; thierisches Gummi 1447; Synthese von neutralem Fett aus Fettsäuren, Eisengehalt der Leber bei Leukämie. Nichtvork. von Kreatin in den Knochen 1448; Bestandtheile des Glaskörpers des menschlichen Auges, oxydirende Wirk. des Blutes 1449; Alkalescenz und Kohlensäuregehalt des Blutes 1449 f.; Kohlenoxydhämoglobin 1451; Oxyhamoglobin des Pferdeblutes 1451 f.; Hämoglobin Kohlenoxydhämoglobin Hundeblutes 1452 f., des Schweineblutes 1458; Methamoglobin 1458 f.; Kohlenoxydblut 1454; Eisenpräparat aus Blut 1454 f.; Gallensecretion nach Durchschneidung der Nervi vagi, Einflus alkalischer Mittel auf die Zus. der Galle 1455; Verh. der Gallensäuren gegen Eiweifs und Pepton, antiseptische Wirk. der Gallensauren 1455 ff.; Reactionen auf Gallenfarbstoffe 1457; Farbstoffe der sogenannten Galle der wirbellosen Thiere und der Galle der Wirbelthiere, Leberfarbstoffe 1457 f.; Harnfarbstoffe 1458; Physiologie der Milchbildung 1458 f.; Verdichtungsprocess der Milch 1459 f.; Milchsecretion 1460 f.; Unters. der Milch auf stickstoffhaltige Körper, Vork. von Cholesterin in der Kuhmilch 1461; Best. der Trockensubstanz in der Milch 1461 f.; Anal. und Unters. der Frauenmilch und der Kuhmilch 1462 bis 1465; Best. der Phosphorsäureverbb. in der Milch 1465 f.; Galactozymase aus Frauenmilch, Unters. der sogenannten blauen Milch 1466; Secretion überlebenden aus der durchbluteten Niere 1466 f.; Harnstoffbildung, Verh. der Amidobenzoësaure im Thierkörper 1467; Harnsaurebildung 1467; Quelle der Hip-Hippursäurezerpursaure 1469; legung im lebenden Organismus 1469 f.; Harnstoffbildung unter physiologischen Bedingungen, Ausscheidung des Harnstoffs und der anorganischen Salze mit dem Harn unter dem Einflusse künstlich erhöhter Temperatur 1470; Einfluss des citronens. Eisens

und des Jodoforms auf die Harnstoffausscheidung 1470 f.; Verh. des Sarkosins 1471; Verh. der aus dem Eiweiss durch Fäulniss entstehenden aromatischen Säuren im Thierkörper 1471 f.; physiologisches Verh. der o-Mononitrophenylpropiolsaure 1472; Verh. der Fluorbenzo**ësäuren un**d der Nitrile im thierischen Organismus 1473; Schicksale des Jodoforms, Bromoforms und Chloroforms im Organismus 1473 f.; Bild. der Oxalsaure im thierischen Organismus, Magnesiumammoniumphosphat Menschenharn 1474; Löslichkeitsverhältnisse des phosphors. Calciums im Harn 1474 f.; Ursprung des schwer oxydirbaren Schwefels im Harn 1475; Verh. des Harnes nach Gebrauch von Copaivabalsam 1475 f.; Chromogene des Harns und deren Derivate 1476 f.; Unters. des Harns bei Chylurie 1477 f.; zuckerhaltige Harne 1478; Unters. über die Ursachen der pathologischen Ammoniakausscheidung und das Coma diabeticum 1478 f.; Verh. einiger Körper (Aceton, Glucose, Isopropylalkohol, Acetessigs&ure, β-Oxybuttersiure, Lävulinsäure) im Organismus ia Rücksicht auf Acetonämie und Disbetes 1479 f.; Acetessigslure im Harn, flüchtige Säuren des Pferdeharns, Verh. der fitichtigen Fettsäuren im Organismus, Mannit im Hundeharn 1480; Kreatinin Schweifs, Gase des Verdauungsschlauches der Pflanzenfresser 1482; Kothsteine 1482 f.; Beziehungen zwischen chemischer Const., physiologischer Wirk. und Antagonismus, Vertheilung von Giften im Organismus des Menschen bei Vergiftungsfällen, Wirk. des Wasserstoffsuperoxyds, Wirk. sauerstoffarmer Luft 1488; Ersielung von Anäthesie urch ein Gemenge von Stickoxydul and Sauerstoff, giftige Wirk. der Molsalze 1484; giftige Wirk. der A talle auf die Mikroben 1484 f.; L. calisation des Arseniks im Organia mus 1485; Wirk. des Arsens auf Hausthiere, Vertheilung des Arsens im Organismus 1485 f.; Einw. von Quecksilberchlorid auf den Thierkörper, Kohlenoxydvergiftung, Kinfluß einer mit Petroleumdämpfen beladenen Luft auf die Kespiration, hypnotische und physiologische Wirk. des Paraldehyds, physiologische Wirk. des Chloralhydrats 1486, von Chloroformdampf und Luft 1486 f., des Jodoforms, des Campherols, Borneols, Menthols und des Bromcamphers, Borneolglycuronsaure und Mentholglycuronsaure, Wirk. einer mit Kreosotdämpfen beladenen Luft, pharmakologische Studien am isolirten Froschherzen, Einflus des Chinins auf Wärmeabgabe und Wärmeproduction, giftige Wirk. des Chinins und Cinchonins, des schwefels. Chinins auf den Circulationsapparat des Menschen und der Thiere, physiologische Wirk. und therapeutische Verwendung von Chinolin, Kairolin und Kairin, Wirk. des Cotoins und Paracotoins, Anw. von Cotoln gegen die asiatische Cholera, Wirkungen der Alkaloïde aus der pharmakologischen Gruppe des Morphins: Narcotin, Hydrocotarnin, Codein, Papaverin, Narceln, Thebain, ·Thebenin, Thebaïcin, Oxymorphin, Oxydimorphin, Cryptopin, Laudanosin, physiologische Wirk. von Oxyacanthin, Picolin, Lutidin, Veratrin, Wirk, des Pilocarpins auf die Secretion des Magensaftes 1488; Vergiftung durch Amanita Pantherina und Amanita Muscaria 1488 f.; Vergiftung durch das Extract von Cannabis indica, physiologische Wirk. der Doundakérinde und des Doundakins 1489; physiologische Wirk. des Kaffees 1489 f.; Verh. des Blutes eines mit Viperngift Vergifteten im Thierkörper, Ursache der giftigen Wirkungen thierischer Flüssigkeiten, frischer Anw. von Kupfer als Präservativmittel gegen die Cholera, Ansichten über die Cholera, Untersalpetersäure als Gegenmittel 1490; thierisches Chlorophyll 1490 f.; Aschen der Schlachtthiere 1491; Unters. der Schilddrüse des Menschen und des Rindes 1491 f.; Unters. der Ziegenbutter 1492; Anal. von Fischsieisch, Fischschuppen und Fischknochen 1493; Guaninablagerung bei Fischen, Unters. des Ichthyols 1494, des elektrischen Organs von Torpedo 1494 f.; Unters. der sogenannten Leber von Sepia officina-

t

; 3

L pis wf

108

lis 1495; Unters. und physiologische Wirk. von Legen und des Käfers Dendang 1495 f.; Unters. des Insectes Epicometis hirsutella 1496; Alkalinität und diastatische Wirk. des menschlichen Speichels 1497; Vork. von Milchsäure, Leucin und Tyrosin Mim Magen 1497 f.; Reaction der lebenden Magenschleimhaut 1498; Einfluss der Milz auf die Bildung des Trypsins, Rückschlag des Trypsins zu Zymogen unter dem Einflusse der Kohlenoxydvergiftung 1498 f.; Einflus des Eisenoxydhydrates und der Eisenoxydulsalze auf künstliche Magenverdauung und Fäulniss mit Pankreas 1499; Vork. von Acetaldehyd und Fettsäuren im Verdauungskanale der Pflanzenfresser 1502; Naphtalin als Antisepticum, antiseptische Eig. des Resorcins 1507; Vork. von Labferment und Pepsin im Thierkörper 1509, von Organismen im Wasser 1510 f.; Nachw. von Salzsäure im Mageninhalte 1598; Nachw. Quecksilber in thierischen Substanzen, organischen Massen und Secreten 1638 f., von Alkohol in Gehirn u. Leber Ertrunkener, Anw. von Chlorsäure zur Zerstörung von Leichentheilen 1639; Nachw. von Blut auf gewaschenen Kleidungsstücken, Best. von Chloroform im Blute anästhesirter Thiere, Methoden der Best. des Hämoglobins 1640; Best. von Harnstoff im Blute 1640 f.; Analysen von Fleischconserven, Best. von Stärkemehl in Wurst 1641, von Jod im Harn 1647, von Phosphorsäuren und gepaarten Phosphorsäuren im Harn 1647 f.; Erk. von Aceton im Harn 1648; Nachw. von Eiweifs und Zucker im Harn 1649; Best. von Zucker im diabetischen Harn durch Gährung 1649 f.; Extractstoffe und Keductionsvermögen des Harns, Harnanalyse 1650; Diazobenzolsulfosaure als Reagens bei der Harnprüf. 1650 f.; Best. des Harnstoffs im Harn 1651 f.; Leucin und Tyrosin in den Fäces Ikterischer 1652; Einfluss von mit Borsaure conservirten Speisen auf den menschlichen Organismus 1724; physiologische Wirk. der medicinischen Oleate 1762.

Thioaldehyde: Verh. gegen Hydroxylamin 1025 f.

Thiobensaldehyd: Verh. gegen Hydroxylamin 1026.

Thiocarbamidophenol (sog. Oxyphenylsenföl): Darst., Silberverb., Schmelsp., Const., Verh. gegen Anilin, gegen Essigsäureanhydrid 909.

Thiocarvole: Unters. solcher verschiedenen Ursprungs 938.

Thiochrons. Kalium: Verh. beim Erhitzen mit Wasser 1251.

Thiodilactylsäure: Bild. 1048; Zus., Eig., Schmelzp., Baryumsals 1049. Thiodicyandiamidin: Bild. 484.

Thiodiphenylamin: Darst., Eig., Verh., Nachw. 1819; Acetylverb. 1820.

Thioformanilid: Darst. 1021.

Thioharnstoff: Verh. zu Aethylenbromid 494; Einw. auf Dibrombarbitursäure 499.

Thioharnstoffe, aromatische: Darst. 493; Verh. beim Erhitzen mit Phosphorsäure 493 f.

Thiomilchsaure: Darst. 1048.

Thiomilchsaure-Aethylather: Darst., Eig. 1049.

Thionylchlorid: Verh. zu verschiedenen Körpern 297 f.; Dampfd. 298.

Thioxalsaure-Aethyläther: Zus., Darst., Eig. 1046; Siedep., sp. G., Zers., Verh. gegen Ammoniak, gegen alkoholisches Kali 1047.

Thiophen: Const. 850; Condensationsproducte 851 f.; Zus., Gewg. aus Theerbenzol, Eig., Siedep., sp. G., Verh., Const. 1770; Derivate 1770 f.; Darst., wahrscheinliches Vork. eines analogen Körpers im Theertoluol 1771.

Thiophenchloral: Darst., Zus. 851.

Thiophennitril: Zus., Darst., Eig., Siedep., Verh. gegen alkoholisches Kali 1771.

Thiophensäure: Darst., Zus., Eig., Analogie mit der Bensoësäure, Schmelsp., Siedep., Salse 1771.

Thiophens. Calcium: Zus. 1771.

Thiophens. Silber: Zus. 1771.

Thiophensulfamid: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1770.

Thiophensulfinsäure: Unters. 851.

Thiophensulfochlorid: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1770.

Thiophensulfosture: Unters. 851; Zus., Eig. 1770.

Thiophoron: wahrscheinliche Bild. 979. Thiopseudoharnsäure: Bild., Zus., Const. 499.

Thiosauren: Bild. bei der Einw. von Schwefel auf Wasser 288.

Thioschwefelsäure: Existensdauer in wässerigen Lösungen 289 f.

Thioschwefels. Alkalien: Best. von Kohlensäure bei Anwesenheit derselben 1555 f.

Thioschwefels. Gold-Natrium ( $Au_2S_2O_3$ .  $8Na_2S_2O_3$ .  $4H_2O$ ): Bild., Zus. 428.

Thioschwefels. Kalium (unterschwefligs. Kalium): Elementbildungswärme 175.

Thioschwefels. Natrium: Einw. auf Jodstickstoff 311; Verh. gegen salpeters. und salpetrigs. Natrium 1689 ff.; Unters. amerikanischer 1709.

Thomsenolith: Zus., Krystalif. 1847.

Thon; Anal. der heligelben Concretionen des feuerfesten von Bachmut 1711 f.; Anal. 1901; Anal. eines umgewandelten 1930.

Thone: Anal. tertiarer 1901.

Thonerde: Benetzungswärme bei Auw. von Wasser 143; Bestandth. der Wässer 278; Verh. zu Metaphosphorsäure und Silberorthophosphat 323; Best. der Phosphorsäure in thonerdehaltigem Materiale 1544; Abscheid. als basisches Acetat 1560; Gewg. zum Zwecke der Aluminiumfabrikation 1664; Vork. in einer Humussubstanz 1715.

Thonordehydroxyd: Umgehung der Fällung 1664.

Thouschiefer: Vork. als Umschliefsungen englischer Kohlen, Anal. 1987 f.

Thonwaaren: Unters. der Glasuren 1709 f.

Thonziegel: Neuerungen in der Herstellung 1712.

Thorerde: Abscheidung aus dem Samarskit 1563.

Thorit: Vork. neben Monasit 1861 f.

Thorium: Atomgewicht 46; sp. W. 118; Eig., Krystallf., sp. G., sp. W., Atomw. 409; Vork. im Samarskit 1562; Trennung von anderen Erden 1562 f.

Thuja occidentalis: Eig., sp. G., optisches Verh., Bestandtheile des atherischen Oeles 1425.

Thujaterpen: Vork. in dem ätherischen Oele von Thuja occidentalis, Zus., Siedep., optisches Verh. 1425.

Thujol (links- und rechtsdrehendes): Vork. in dem ätherischen Oele von Thuja occidentalis, Zus., Siedep. 1425.

Thulium: Emissionsspectrum 244 f.; Vork. im Cerit 357.

Thymianöl: Prüf. 1685.

Thymo-p-acrylsäure: Darst., Eig., Schmelzp., Zus. 986.

Thymochinon: Verh. gegen Phenylhydraxin 1002, gegen Dimethylamin 1007.

Thymochinondimethylimid, siehe Dimethylimidothymochinon.

Thymodialdehyd: Zus., Darst., Eig., Schmelsp., Verh. gegen Eisenchlorid 936.

Thymol: Einw. auf Dibromehinon-chlorimid 840; Derivate desselben 988 bis 938; Umwandl. in p-Thymotinsäure 935; Bild. aus β-Cymolmonosulfosäureamid 1285; Verh. im Thierkörper 1440, gegen Eisessig und Schwefelsäure, Absorptionsspectrum der so erhaltenen Flüssigkeit 1584.

Thymolchloral: Zus., Schmelsp. 1348

p-Thymotinaldehyd: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Anilin 933, gegen Natriumamalgam, gegen Kalihydrat und Methyljodid 934, gegen Essigsäureanhydrid und essigs. Natrium 936.

p-Thymotinaldehyd-Anilid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 988.

p-Thymotinalkohol: Darst., Zus., Eig. 934.

o-Thymotinsäure (Thymotinsäure) : Zus. 936.

p-Thymotinsäure: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 935.

Thyreoprotine: Darst. dreier aus der Schilddrüse des Menschen und des Rindes 1491; Anal. 1492.

Tinte: sympathetische, Darst. aus Ammoniak 1823; siehe Aetztinte.

Tinten: Herstellung unverbrennlicher 1778 f.

Titan: Atomgewicht 46; Fluorverbindungen 407 f.; Nachw. durch Wasserstoffhyperoxyd in der Steinkohlenasche und in Pflanzenaschen 1560; Trennung von Gallium 1574. Titanchlorid (TiCl<sub>4</sub>): Anw. sur Bestimmung des Atomgewichts des Titans 46.

Titaneisen: Anal. 1838; Zus. 1841; Pseudom. nach Rutil 1914.

Titanhyperoxyd: Zus., Const. 408.

Titanit: thermoëlektrische Eig. 198; krystallographische Unters. 1905.

Titanoxyd: Bild. 1560.

Titanoxyfluorid: Darst., Eig. 408.

Titanoxyfluoride: neue Reihe, sich abableitend von dem Hyperoxyd TiO<sub>8</sub> 408.

Titansaure: Oxydation durch Wasserstoffhyperoxyd 405 bis 407; Reaction mit Wasserstoffhyperoxyd 1560; Vork. in amerikanischen Thonen 1709.

Titriranalyse: Grundprincipien und Apparate 1519.

Tolacylbromid: Bezeichnung für die Verb. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>)COCH<sub>2</sub>Br 982.

p-Toluchinolin: Verh. gegen Lepidin 1313.

Toluchinon: Anilidoderivate desselben 1001 f.; Verh. gegen Phenylhydrazin 1002.

Toluidin: Nichtbildung von Perjodiden 690; Verh. gegen Zinkäthyl 1296.

o-Toluidin: Verh. des Brom- und Jodhydrates gegen Methyl- und Aethylalkohol 708; Einw. auf Dichloressigsäure 1033; Abscheid. aus Gemengen mit p-Toluidin oder p-Toluidin und Anilin 1772.

p-Toluidin: Verh. gegen Aethyldichloramin 692; Verh. des Brom- und Jodhydrates gegen Methyl- und Aethylalkohol 708; Verh. gegen p-Oxydiphenylamin 922; Einw. auf Dichloressigsäure 1033 f.; Trennung des o-Toluidins von demselben 1772; Farbstoffbild. mit Diphenylamin 1795.

Toluidinbasen: technische Gewinnung secundärer und tertiärer 708.

Toluidin-β-naphtat: Eig., Schmelzp. 876.

Toluidinphenat: Darst., Eig., Schmelzp. 876.

o-Tolunitril: Darst., Siedep. 877; Verh. gegen Salzsäure 878.

p-Tolunitril: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzeu mit Salssäure 877.

Toluol: Molekularvolum 63; kritische Temperatur 135; Einw. auf Metalllösungen 886; Verh. gegen Ferricyankalium 464, gegen Benzol-Bromaluminium 582; Darst. und Eig. der Derivate 532; Bild. aus Kresol 875; Vork. im galizischen Petroleum 1760; Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767; Untersch. des Theertoluols von reinem 1771; Umwandl. der Amidoasoderivate in blaue Farbstoffe 1799.

Toluoldisulfoamid : Zus., Eig., Schmelzp. 1259.

Toluoldisulfochlorid : Zus., Eig., Schmelzp. 1259.

p-Toluoldisulfochlorid: Bild. bei der Einw. von Pyrosulfurylchlorid auf p-toluolsulfos. Natrium 296.

Toluoldisulfosaure: Darst., Zus., Salze 1259.

Toluol-m-disulfosaure : Verh. gegen Kali 925.

Toluoldisulfos. Baryum: Zus., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Salpetersäure 1259.

Toluoldisulfos. Kalium, saures : Eig., Zers. 1259.

Toluol-o-monosulfosaureamid: Bild., Zus. 1243.

p-Toluolmonosulfos. Baryum: Unters. 1256.

Toluolsulfoamin: Bild. 1264 f.; Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1267; Salze 1267 f.; Verh. gegen Bromwasserstoffsäure, beim Erwärmen mit Salpetersäure, gegen gelbes Schwefelammonium, gegen Natriumamalgam 1268.

Toluolsulfoamin, isomeres: Bild., Zus. 1270; Eig. 1270 f.; Schmelzp., Salze 1271.

Toluylaldehyd: Nitrirung 1817.

Toluylenamin: Darst. 615; Eig., Schmelzp., Verh. gegen Eisenchlorid 616.

Toluylenazoxytolyl: wahrscheinliche Bild., Zus. 615.

Toluylenblau, Const. als "Safranin" 1814.

Toluylendiamin: Verh. des salss. Salzes gegen cyans. Kalium 718; Verh. gegen Senföle 719.

m-Toluylendiamin: Verh. gegen Acetamid 685.

o-Toluylendiamin: Bild. aus Monoamidoazo-p-toluol 787.

Toluylendiglycocoll : Nichtbild. aus Toluylendiglycocoll-Aethyläther 717.

Toluylendiglycocoll-Aethyläther: Eig., Schmelsp., Verh. gegen Salssäure 717.

m-p-Toluylendiharnstoff: Darst., Eig., Schmelsp. 718.

m-p-Toluylenthioharnstoff : Eig., Schmelsp. 718; Darst., Eig. 719.

o-Toluylsäure: Bild. 878; Verh. gegen Brom 1143, gegen Salpetersäure 1144, gegen Schwefelsäure, gegen Pyroschwefelsäure 1145.

Tolylazophenylcarbonsäure : Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 616.

Tolylazophenylcarbons. Silber: Bild., Zus. 616.

o-Tolylglycocoll: Verh. gegen Harnstoff 498; Darst. 1041 f.; Schmelsp. 1042.

o-Tolylglycocolltoluidid: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1042.

o-Tolylhydanto'in: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 498; Verh. 498 f.

m-Tolylisobuttersäure: wahrscheinliche Bild., Eig., Schmelsp. 552.

m-Tolylisobutters. Silber: Kig. 552.

p-Tolylisobutylphenylthioharnstoff: Zus., Schmelzp. 493.

o-Tolyl-p-methylimesatin (p-Methylisatin-o-tolylimid): Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1085.

p-Tolyl-p-methylisatin (p-Methylisatinp-tolylimid): Darst. 1038 f.; Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Salssäure, gegen alkoholisches Ammoniak 1034.

o-Tolyl-α-naphtylamin : Darst., Eig., Schmelsp. 948.

o-Tolyl-β-naphtylamin : Darst., Eig., Schmelsp. 942; Verh. gegen Bensoylchlorid 948.

p-Tolyl-α-naphtylamin : Darst., Schmelzp., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 942.

p-Tolyl-β-naphtylamin : Darst., Schmelzp. 941; Eig. 941 f.; Verh. gegen Acetylchlorid, gegen Bensoylchlorid, gegen Brom 942.

p-Tolyl-α-naphtylthioharnstoff: Unters. 493.

m-Tolylphenylketon: Darst. 558 f.; Eig., sp. G., Siedep., Oxydation 554.

p-Tolylphosphorchlortir: Verh. beim Erhitzen mit Zink und Methyljodid 1806.

o-Tolylphtalimid: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 1168. p-Tolylphtalimid : Bild. 1168 f.; Schmelsp. 1164.

p-Tolylsulfoaminsaure : Darst., Eig., Schmolzp. 551.

Topas: Fundort, Anal. 1872.

Torf: Unters. eines vom Ufer des Ladoga-Sees 1755; Vork. von Fettsäuren 1769.

Torfmoorerde: Unters. 1908.

Torpedo: Unters. des elektrischen Organs 1494 f.

Torpedo marmorata: Wassergehalt des elektrischen Organs 1494.

Torpedo oculata: Wassergehalt und Anal. der Asche des elektrischen Organs 1494 f.

Trachylit: Anal., Verh. gegen Kaliumcarbonat 1983 f.

Trachyt: Verh. gegen kohlensäurehaltiges Wasser, Anal. 1929; Anal., Unters. 1980.

Transparentleder: Darst. 1780.

Traubenwein, siehe Wein.

Traubensäure : Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. für Calciumoxalat 22; Diffusion der Lö-

sung 106 f.

Traubenzucker (Glucose): Verh. beim Erbitzen im Vacuum 184, gegen Kalihydrat 979 f.; Geschwindigkeit der Oxydation durch Kupferoxyd 1862; Const. 1868; Ursache der redueirenden Wirk. des lebenden Protoplasma's 1374; Einfluss auf den Stoffwechsel 1436; Zusatz von Glucose bei der Best. des Stickstoffs in ammoniakalischen Düngern mittelst unterbromige. Natriums 1590; Verh. gegen Diasobensolsulfosäure 1608; Unbrauchbarkeit der polarimetrischen Best. des Zuckers im gewöhnlichen 1616; Best. durch ammoniakalische Kupferlösung 1619; Darst. von reinem für Laboratoriumszwecke 1622; Nachw. im Harn durch Diazobenzolsullosaure 1601; Darst von Wasserfreiem 1737; Verh. reiner Lösungen gegen Bleiessig 1737; quantitatives Vork. in Zuckerwaaren 1747; Anw. beim Indigodruck 1788; Bild. eines Schwefelsäureäthers mit Oelsäure 1792; siehe auch Glucose, sowie Zucker.

Triacetonalkamin: Verh. gegen concentrirte Schwefelsäure 651. Triacetonin: Zus., Darst., Hydrat 651; Verh. gegen salpetrige Säure 662.

Triacetonmethylalkamin: Zus., Darst, Eig., Schmelzp., Verh. gegen Schwefelsture, Salse 652.

Triacettriamidophenol: Darst. 912; Eig. 912 f.; Verh. gegen Salpetersäure, gegen Chromsäure und Eisessig 918.

Triacetyleukanilin: Darst., Eig., Schmelzp. 559.

Triacetyl-β-naphtolaidehyd : Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. bei der Destillation 995.

Triacetylparaleukanilin: Darst., Eig., Schmelsp. 559.

Triacetyl-trioxybensol: versuchte Darst. 1003.

Triäthoxybensaldehyd: Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. gegen übermangans. Kalium 930.

Triathoxybenzoëeaure : Zus., Darst., Eig., Schmelzp., Verh. bei der Destillation mit Kalk 930.

Triathoxyphenylproprionsaure: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 980.

a-Triäthyläsculetineäure: Darst., Zus., Schmelsp., Verh. beim Erhitzen, beim Kochen mit Salssäure, gegen Natriumamalgam 930.

β-Triäthyläsculetinsäure : Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 929; Verh. gegen

Natriumamalgam 980.

α-Triāthylāsculetinsäure - Aethylāther: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 929; Verh. beim Erhitsen 929 f., gegen alkoholisches Kali 980.

β-Triäthyläsculetinsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Rig., Schmelzp., Siedep., Verh. gegen Kalihydrat und Alkohol 929.

Triathylamin: Verh. gegen Anilinsalse und in seinen Salzen gegen Basen, Titrirung 24; Molekulargewicht 47; kritische Temperatur 185; Verh. gegen Salpetersäure 470, gegen Schwefelsäureanhydrid 1284, gegen Zinkäthyl 1296.

Triäthylamin-Goldehlorid : Krystallf. 619 f.

Triathylamin-Kupferchlorid: Krystallf. 620.

Triathylamin-Platinbromid: Krystallf.

Triatbylamin-Platinchlorid: Krystalla. 619.

'Triathylamin-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 620.

Triäthylbenzol: wahrscheinliche Bild. 557.

Triathylphenyliumpentajodid: Darst., Eig. 687, Krystallf. 687 f.

Triathylphenyliumtrijodid: Bild., Eig. 687.

Triathylphloroglucin: wahrscheinliche Bild. 930.

Triathylphosphin: Verh. gegen Zinkathyl 1296.

p-Triathyltolylphosphoniumchlorid-Platinchlorid: Eig., Schmelzp. 1806.

p-Triathyltolylphosphoniumjodid: Darst., Zus. 1806.

Trialkylphenyliumjodide: Darst. von Perjodiden aus denselben 686; Eig. und Zers. der Perjodide 687.

Triallylamin: Darst., Verh. gegen Schwefelsäure 641.

Triamidophenol: Verh. der Acetylverb. gegen Salpetersäure 912 f.

Triamidotriphenylmethan: Darst., Eig., Schmelzp. 560; Acetylverb., Eig. derselben 561; Nichtbild. aus Salicylaldehyd und schwefels. Anilin 562.

Triamidotriphenylmethan-Methyljodid: Bild., Eig. 561.

Triammoniaksilbernitrit, siehe salpetrigs. Silber-Ammoniak.

Tribenzoyl-m-isocyminyläthylguanidin: Darst., Eig., Schmelzp. 715.

Tribensoylmethan: Darst., Zus., Eig., Schmelsp. 1201.

Tribromacetessigsäure-Aethyläther: Verh. gegen Natrium 1062.

Tribromacetophenoncarbonsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 1215.

Tribromacrylsäure: Bild. aus Tetrabrompropionsäure 1047.

Tribromäthylacetessigsäure-Aethyläther: Darst., Zus., Eig., sp. G. 1068.

Tribromathylen: Darst., Siedep., sp. G. 588; Verh. gegen Brom, gegen Phenol und Kali 589.

Tribromathylglyoxalin: Bild., Eig. 648. Tribromanhydrodipyrogallopropion-saure: Bild., Eig. 1052.

Tribromanilin: Verh. gegen Salpetersäure 581.

Tribromanilin, symmetrisches: Salze desselben 696 f.: Verh. gegen salpetrige Säure 767.

Tribrombenzol, symmetrisches: Darst., Eig. 769.

Tribromchinolin: Darst. 1321 f.; Zes., Schmelzp. 1322.

Tibromdiazoamidobenzol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 778; Verh. gegen Eisessig 778 f.

Tribromdiasobenzolbromid : Darst., Zus., Eig. 772.

Tribromdiazobenzolbromidperbromid : Zus., Darst., Eig. 772; Verh. 772 f.

Tribromdiazobensolchlorid: vergeblich versuchte Darst. 771.

Tribromdiasobenzolchloridperbromid: Bild., Zus., Eig., Verh. gegen Eisessig 771, gegen Ammoniak 772.

Tribromdiazobenzolimid: Darst., Eig., Schmelzp., Zus. 772.

Tribromdipyrogallopropionsaure: Bild, Eig., Verh. gegen Essigsaureanhydrid 1052.

Tribromfluoren: Oxydation 576.

Tribromhydrin, aromatisches, siehe Mesityltribromid.

Tribromjodbenzol: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 773.

Tribrommethylglyoxalin: Bild., Eig. 648.

Tribrommonochlorbensol: Bild., Eig., Schmelsp. 771.

Tribromnaphtalin: Darst. 599 f.; Eig., Schmelsp., Const. 600; Bild. 601.

Tribromphenol: Verh. gegen Chlor, gegen Jodkalium 896.

Tribromphlobaphen: Darst., Zus., Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen Brom 1231.

Tribromphloroglucin: Verh. gegen
Jodkalium 896 f.

Tribrompyrenchinon: Zus., Eig. 1013.

Tribromresochinon (Debrom-Tribromresorcinbrom, Dibromoxyltetrabromdiphenochinon): Const. 893 f.

Tribromresocyanin: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 940.

Tribromresorcin: Darst., Umwandl. in Monochlordibromresorcin-Chlorbrom 894; Verh. gegen Jodkalium 896.

Tribromtrioyan: Bild. 594.

Tributylen: Bild. 515.

Trichite: Bild. 5.

Trichloracetonitril: Bild., Eig., Schmelsp., Verh. gegen alkoholisches Ammoniak 482

:

Trichlorathan: Molekularvolum 64.

Trichlorathylidenmalonsaureather Darst., Eig. 963.

Trichloranilin (1, 2, 4, 6): Bild., Eig. 692.

Trichlorbensaldehyd: Umwandl in einen grünblauen Farbstoff durch Dimethyl- oder Diäthylanilin 1799.

Trichlorbromphenol: Bild. 896.

Trichlorbutan: wahrscheinliche Bild. 517.

Trichlorbuttersäure: Bild. 957; Const. der aus Butylchloral derstellbaren 1058.

Trichlorbutyraldehyd : Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 957.

Trichlorchinon: Verh. gegen Anilin 1004; Darst. 1005.

Trichlorchinonchlorimid: Verh. gegen Anilin 1005, gegen Chlorwasserstoff 1005 f.

Trichlorchinondimethylanilenimid: Bezeichnung als ein "Indoanil" 838; Const. 840.

Trichlorcymolmonosulfos. Natrium: Darst., Eig., Zus., Verh. gegen Brom 1284.

Trichlordimethylanilenamidophenol, siehe Leukotrichlorchinondimethylanilenimid.

Trichlorfluoren: Darst., Eig., Schmelsp. 576.

Trichloressigsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Curve für den Umsetzungsvorgang derselben mit Acetamid 17; Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid, Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Lösl. in Calciumoxalat 21; Darst. der Aether 1031.

Trichloressigsäure-Aethyläther: Mole-kularvolum 65.

Trichloressigsäure-Amyläther: Darst., Siedep. 1031.

Trichloressigsäureanhydrid: Darst., Zus., sp. G., Siedep. 1082.

Trichloressigsäure-Propyläther: Darst., Siedep. 1031.

Trichloressigs. Morphin: Zus. 1848; Eig. 1844.

Trichlormesitylen: Bild. 501.

Trichlormilchsäure : Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat; Lösl. für Calciumoxalat 21.

Trichlormilchs. Morphin: Zus. 1848; Eig. 1844.

Trichlormonobromcymol: wahrscheinliche Bild., Eig., Schmelsp., Zus. 1284.

Trichlornaphtochinon: Bild. aus α-Dichlornaphtochinon 606.

Trichlorphenol: Unters. eines Handelsproductes 896; Const. 898.

Trichlorphenolbrom: Darst., Eig., Schmelzp. 895; Verh. beim Erhitzen, Verh. beim Schmelsen unter Schwefelsäure 896.

Trichlorphenolchlor: Darst., Eig., Schmelzp., Krystallf., Verh. gegen Schwefelsäure 895.

Trichlorpyren: Darst. 577; Eig., Schmelzp. 578.

Trichlorresoreinbrom: Darst. 898 f.; Eig., Schmelsp., Verh. gegen Zinn und Salzsäure, beim Erhitzen 894.

Trichlortoluchinon: Bild. aus Dichloro-kresol, Eig. 926; Verh. gegen schweslige Säure 927.

Trichlortoluhydrochinon: Bild., Eig., Schmelsp. 927.

Trichter: Beschreibung 1656.

Tridymit (?): Vork. 1889.

Trijodphenol : Bild. 901.

Tri-o-kresylphosphat, siehe Phosphorsäure-o-Kresyläther, neutraler.

Tri-p-kresylphosphat, siehe Phosphorsäure-p-Kresyläther, neutraler.

Trimethyläthylammonium-Goldchlorid: Krystallf. 620.

Trimethyläthylammonium-Kupferohlorid: Krystallf. 621.

Trimethyläthylammonium-Platin-

chlorid: Krystallf. 620.

Trimethyläthylammonium-Quecksilberchlorid: Krystallf. mehrerer Verbb. 621.

Trimethyläthylen: Verh. beim Erhitzen mit Methyljodid und Bleiglätte 848.

Trimethyläthylenoxyd: Darst., Eig., Siedep., sp. G., Verh. gegen Wasser 847.

Trimethylamin: Verh. gegen Acetonitril, gegen Carbylamin 482.

Trimethylamin-Goldehlorid: Krystallf. 618; Eig., Schmelsp. 637.

Trimethylamin-Kupferchlorid: Krystallf. 618.

Trimethylamin-Platinbromid: Krystallf. 618.

Trimethylamin-Platinchlorid: Krystallf. 618.

Trimethylamin-Quecksilberchlorid Krystallf. mehrerer Verbb. 618 f.

Trimethylanthrammoniumehlorid: Eig. 750.

Trimethylanthrammoniumchlorid - Platinchlorid: Zus., Eig. 750.

Trimethylanthrammonium jodid: Zus., Darst., Eig., Schmelsp. 750.

Trimethylanthrammoniumoxydhydrat: Zus., Darst., Eig., Verh. 750.

Trimethylcarbinol: kritische Temperatur 185.

Trimethylchinaldin: Darst. sus Cumidin, Farbstoffbild. 1807.

Trimethylenbromür: Verh. beim Kocken mit Wasser 855 f., gegen trockenes Ammoniak 856; Kinw. zusammen mit Natriumäthylat auf Acetessigäther, Benzoylessigäther und Malonsäureäther 1015 ff.

Trimethylencyanür: Verh. bei der Reduction 626 f.

Trimethylenglycol (normales Propylglycol): Darst. 655 f.; Siedep., Eig. 856.

Trimethylgallylgallusskure: Identität mit Eichenrindegerhsäure nach Etti 1229.

Trimethylleucinchlorid - Goldchlorid F Bild., Zus., Eig., Schmelsp. 1027.

Trimethylleucinchlorid - Platinchlorid : Bild., Zus., Eig. 1027.

Trimethylleucinjodid (jodwasserstoffs. Leucinbetain): Darst., Zus., Rig., Schmelzp., Verh. gegen Chlorsilber, gegen Silberoxyd 1027.

Trimethyllencinjodid-Kalium: Darst., Zus. 1026; Eig. 1026 f.; Verh. gegen Jod-Jodwasserstoffsäure 1027.

Trimethylleucinperjodid : Bild., Eig. 1027.

o-Trimethylphenolammoniumjodid: Bild. 1070.

Trimethylphenyliumpentajodid: Bild., Eig., Krystallf. 687.

Trimethylphenyliumtrijodid: Zers., Darst., Eig., Verh. gegen Jod 687.

Trimethylphenylphosphoniumjedid: Darst, 1306.

Trimethyltolylphosphoniumjodid : Darst. 1307.

p-Trimethyltolylphosphoniumjodid: Verb. mit Quecksilberchlorid 1305; Zus., Darst. 1306. p-Trimsthyltolylphosphonizmjodid-Zinkjodid: Bild., Eig. 1306.

p-Trimethyltolylphosphoniumtrijedid: Schmelkp., Verh. beim Erhitsen 1865.

Trinaphtylcarbinel : Darst. 466; Schmelsp., Eig. 467.

Tri-8-naphtylpararosanilin: Bild. 1795.

Tri-α-naphtylphosphat, siehe Phosphorsaure-α-Naphtyläther, neutraler.

Tri- $\beta$ -naphtylphosphat, siehe Phosphorsäure- $\beta$ -Naphtyläther, neutraler.

Trinidadeacao: Vork. von Caffein in demselben 1332.

Trinitrobenzol: Bild. sus Trinitroteluol

Trinitrobensol-Anilin: Verh. gegen Ferricyankalium und Soda 617.

Trinitrodiäthylanilin (Diäthylpikramid): Bild., Schmeisp., Rig., Verh. gegen Kali 706.

Trinitrodimethylanilin (Dimethylpikramid): Darst., Schmelsp., Eig., Verh. gegen Kali, gegen Säuren 706.

Trinitromonoāthylanilin (Aethylpikramid): Bild., Schmelzp., Eig. 706.

Trinitromonomethylanilin (Methylpikramid): Darst. 706 f.; Eig., Schmelzp. 706.

Trinitrotoluol: Const., Verh. beim Erhitzen mit Salpetersäure 616 £. β-Trinitrotoluol: Krystallf. 617.

m-Trinitrotriphenylguanidin : Zus., Schmelsp. 495.

Trinkwasser, siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Triopianid: Darst., Zus. 1159; Eig. 1159 f.; Schmelzp., Verh. beim Erhitzen mit Kalihydrat und Wasser, wahrscheinliche Const., Verh. gegen Brom, gegen Salpetersäure und Schwefelsäure 1160.

Trioxybenzol, isomeres, siehe Oxyhydrochinon.

Trioxybenzophenen, siehe Salicylresorcin.

Trioxymethylen (Oxymethylen, Paramethaldehyd): Rild. aus Glycerin bei der Elektrolyse 224; Verh. gegen Chlor-, Brom- und Jodwasserstoffsäure, Umwandl. in Methylendiäthyläther 852.

TrioxyoleInsaure : Bild., Eig. 1791.

Trioxyoleïnsaure-Glycerinschwefelsaureester: Bild. 1791. Trioxyphenyläthylen: wahrscheinliche Bild. 590.

Triphenylbensol: Verh. gegen Antimonchlorid 466.

Triphenylcarbinol: Bild. 466.

Triphenylcarbinolcarbonsaure: Darst., Eig., Schmelzp., Zus. 566.

Triphenylguanidin: Schmelsp., Krystallf. 490; Bild. 466, 498, 567.

Triphenylmethan : Verh. gegen Antimonchlorid 465; Unters. der Derivate 558 bis 562.

Triphenylmethananhydrocarbonsäure:
Darst. 566 f.; Eig., Schmelzp.,
Verh. bei der Destillation mit Baryumhydrat, gegen Kaliumhydrat,
gegen Zinkstaub 567.

Triphenylmethananhydrocarbons. Barryum: Eig. 567.

Triphenylmethananhydrocarbons. Calcium: Eig. 567.

Triphenylmethananhydrocarbons. Silber: Eig. 567.

Triphenylmethanbromid: Verh. gegen Ammoniak 467.

Triphenylmethandicarbonsaure: Darst., Eig., Schmelzp., Verh. bei der Destillation mit Baryumhydrat 567; Oxydation 567 f.; Verh. gegen Schwefelsaure 568.

Triphenylmethandicarbons. Baryum: Zus., Eig. 567.

Triphenylmethandicarbons. Calcium: Eig. 567.

Triphenylmethandicarbons. Silber: Eig. 567.

Triphenylphosphat, siehe Phosphorsäure-Phonyläther, neutraler.

Triphenylphosphorigsäureäther, siehe Phosphorigsäure-Phonyläther, neutraler.

Triphenylphosphorigsäureätherdibromid : Zus., Darst., Eig. 1302; Verh. beim Erhitzen 1302 f., gegen Wasser, gegen Natronlauge 1308.

Triphenylphosphorigs&ure&thertetrabromid: versuchte Darst. 1302.

Trisalicylosalicylsäure: Verh. bei der trockenen Destillation 1187.

Trithiodilactylsäure: Bild., Eig., Zus. 1049.

Trithionsaure: Bild. 1587.

Trockenmittel: Anw. der Metaphosphorsäure 182.

Trona: Darst. des entsprechenden Kalliumsesquicarbonats 344 f.

Troptolin 00 : Empfindlichkeit als Indicator 1518.

Tropfstein: Anal. 1651.

Tropidin: Bild. aus Tropin 652; Verh. bei der Reduction 1382; Const. 1889.

Tropigenin: Darst. 1839.

Tropin: Umwandl. in Tropidin 652; Unters. 1838 f.; Verh. gegen übermangans. Kalium, gegen Chromesture, Const. 1339.

Tropinjodür (Hydrotropinjodür): Zus., Verh. gegen Zinkstaub und Salssäure 1889.

Tropinsaure: Bild. 1339.

Trypsin: Bild., Umwandl. in Zymogen unter dem Einflusse der Kohlenoxydvergiftung 1498 f.; Einfluss auf das Labferment 1509.

Tacheleken: Unters. des dort vorkommenden Osokerits 1764.

Türkis: Anal., Vork. 1865.

Türkischroth: Aufdrucken von Indigo 1788; Zus. als ricinusöls. Alisarin-Thonerde 1792.

Türkischrothfärberei: Unters. 1786.

Türkischrothöl: Entwicklung der Fabrikation, Türkischrothfärberei 1792.

Türkischrothöle: Zus, Wirk. 1789.

Turgit: Anal. 1845.

Turmalin: Verh. gegen Citronensaure 1825.

Typen, reale: der organischen Verbb. 461.

Tyroleucin: Zus. 1877.

Tyrosin: vermuthliches Vorkommen in den Augenmedien, optische Untersuchung 252; Bild. aus Diamidozimmtsäure 1186; Synthese 1186 f.; Eig., Verh. beim Erhitzen, Lösl. 1187; Bild. aus Eiweiß 1371; wahrscheinliches Vork. in den Lupinenkeimlingen 1396; Verh. bei der Fäulniß, Verh. im Thierkörper 1443; Bild. im Magen 1498; Bild. von Hydrozimmtsäure bei der Fäulniß 1506 f.; Wiederaufindung in verdampftem Wasser 1525; Verh. beim Kochem mit Mineralsäuren 1610; Vork. in den Fäces Ikterischer 1652.

Tyrosin, isomeres: Darst., Eig. 1198. Tyrosin-Kupfer: Lösl. 1188. Tyrosin-Silber: Zus., Darst., Eig., Zers. 1188.

Tyrosinhydantoïnsäure : Zus., Darst. 1198; Eig. 1198 f.; Verh. beim Erhitzen, Salze 1199.

Tyrosinhydantoïns. Kalium: Zus., Eig. 1199.

Ueberchlors. Kalium: Bild. bei der Einw. des elektrischen Stromes auf chlors. Kalium 221 f.

Ueberchromsäure: Nichtbild. mittelst Wasserstoffhyperoxyd 875.

Uebermangans. Kalium: Messung des Brechungsverhältnisses 238; Verh. gegen Phosphorwasserstoff 487; Anw. der Chamäleonlösung zur Best. der organischen Substanzen im Wasser 1525 f.; Einw. auf unterschwefligs. und schwefligs. Alkalien, auf die Mono- und Polysulfide der Alkalien 1537; Flaschen zur Aufbewahrung der Chamäleonlösung 1660.

Uebermangans. Silber: Darst. und Verwendung zur Best. des Atomgewichts von Mangan 88 f.

Ueberschwefelsäure: Bild. bei der Elektrolyse von Schwefelsäure 222. Ulexit, siehe Boronatrocalcit.

Ullmannit: krystallographische Unters. 1881 f.; Anal. 1882.

Ultramarin: Vergleichung des Verh. von Ultramarin hoher Vertheilung und Schlemmbarkeit mit dem der colloïdalen Metallsulfide 398 f.; Bestandth. blaugefärbter Seifen 1761; Unters. 1794.

Undekanaphtensäure : Darst., Zus., Eig. 1759.

Ungesättigte Atome : Annahme derselben 63.

Unterbromigs. Natrium: Anw. zur Best. des Harnstoffes 1651 f.

Unterchlorige Säure: Bild. bei der Einw. von Chlor auf Natriumcarbonat 281.

Unterchlorigsäureanhydrid: Darst. als Vorlesungsversuch 264.

Unterchlorigs. Calcium: vermuthlicher Bestandtheil des Chlorkalks 281 bis 283.

Unterchlorigs. Salze: Bild. aus Metall-

Elektroden bei der Elektrolyse von Chloriden 221.

Unterphosphorige Saure: Anw. sur Reduction und Entfernung von Nitraten aus Wasser 1525.

Unterphosphorigmolybdans. Ammonium: Zus. 382.

Unterphosphorigwolframs. Kalium: Zus. 382.

Unterphosphorsaure: Bild. aus Phosphor 313 f.

Unterphosphors. Silber: Bild. 314.

Untersalpetersaure: Anw. gegen die Cholera 1490; Best. in Gasgemischen 1586; siehe auch Stickstoffdioxyd.

Untersalpetrige Säure: Bildungswärme 171; Umsetzungswärme 172; Formel 305; Verh. gegen Jod und Brom 306.

Untersalpetrigsäureanhydrid: Formel 305.

Untersalpetrigs. Kalium: Umsetsungswärme, Neutralisationswärme 172.

Untersalpetrigs. Salze : thermische Unters. 171 f.

Untersalpetrigs. Silber: Bildungswärme 171; Umsetzungswärme, Neutralisationswärme 172; chem. und therm. Unters. 304 bis 307; Darst., Reinigung 304; Eig. 304 f.; Formel, Zers., Umsetzungsproducte 305 bis 307; Verh. gegen verdünnte Säuren, gegen oxydirende Agentien (Brom, Kaliumpermanganat) 306.

Unterschwefels. Kalium: Krystallf. 7. Unterschwefels. Thallium: Krystallf. 7. Unterschweflige Säure: Zers. 290.

Uuterschwesligs. Ammonium: Einw. auf Metallsalslösungen 1520.

Unterschwefligs. Natrium: Mischkrystalle mit Chlornatrium, mit secundärem phosphors., mit salpeters., bors., essigs. Natrium 6; Diffusion der Lösung 106 ff.; Einw. auf Metallsalzlösungen 1520; Best. der schwefligen Säure 1528; Nebenproduct bei der Schwefelsäurefabrikation 1685; Anw. als Antikesselsteinmittel 1750.

Uramidobenzoësäure: Bild. aus Amidobenzoësäure im Thierkörper 1467.

Uramidohippursäure: Bild. und Ausscheid. in den Nieren 1467.

Usan: Atomvolum und Affinität 26; Best. des Atomgewichts und der sp. W. 89; Fluorverbindungen 885 bis 387; Verh. der Lösung von pyrophosphors. Uran-Natrium gegen Schwefelammonium 1520; Titrirung der Phosphorsäure mit Uranlösung 1543.

Urancalciumcarbonat, siehe Uranothallit.

Uranophan: Vork. als Verwitterungsproduct des Uranpecherses 1848.

Uranothallit (Urancalciumcarbonat): krystallographische Unters. 1853 f.; Zus., Anal. 1854.

Uranotil: Vork. als Verwitterungsproduct des Uranpecherzes 1848.

Uranoxyd: Verh. gegen Metaphosphorsäure 320; Einführung für Thonerde in die Glasur des Seger-Porzellans 1710; Trennung von Calcium 1843.

α-Uranoxyfluorid: Darst., Eig., Zus., Lösl., Verh. beim Erhitzen, gegen Fluorkalium 386.

β-Uranoxyfluorid: Darst., Eig., Zus., Verh. beim Erhitzen, gegen Fluorkalium 386.

Uranoxyfluoride: von Ditte, Identität mit den krystallisirten urans. Salsen Zimmermann's 386.

Uranpecherz: Unters. desselben und seiner Verwitterungsproducte 1848; Anal. 1844.

Urans. Salze, krystallisirte: Unters. 387. Urantetrafluorid, siehe Fluoruran.

Uratome : Annahme derselben 112.

Ureometer: neue Form 1661.

Urin, siehe Harn.

Urobilin: Vork. in der Leber von Salamandra maculata, Verschiedenheit von Stercobilin, spectroskopische Unters. 1458.

Urocasein: Vork. und Menge im Harn bei Chylurie, wahrscheinliche Identität mit Milcheasein 1478.

Uroerythrin: spectroskopische Unters. 1458.

Urchämatin: spectroskopische Unters. 1458.

Uromelanin: Darst. aus Harn, Identität mit Urrhodin, Eig., Verh. bei der trockenen Destillation mit Zinkstaub 1477.

Urorubin: Darst. ans Harn 1476; Eig., Absorptionsspectrum 1477. Urrhodin: Identität mit Uromelanin 1477.

Urushi: Bezeichnung für den Rohstoff des japanischen Lackfirnisses 1768. Uvitinsäure: Bild. 540.

Vaccinium Myrtillus: Vork. von Ericolin 1402.

Vaccinium Oxycoccus: Vork. von Ericolin 1402.

Vaccinium vitis idaea: Vork. von Ericolin 1402.

Vacuumröhren: Entladungserscheinungen in denselben 193.

Valenz: des Schwefels 31; des Molybdans 375 bis 378; des Goldes 436.

Valeraldehyd: Einw. auf fettsaure Natriumsalze beim Erhitzen 1117; Einw. auf m-Monoamidobenzamid 1135; Bestandth. der Destillationsproducte des Harzes 1767.

Valeranilid: Darst., Eig. 685.

Valeriana : Absorptionsspectrum und Farbstoff des Oeles 1422 f.

Valeriansäure: Abhängigkeit des Siedep. vom Luftdruck 127; Bestandth. der Destillationsproducte des Harses 1767.

Valeriansaure, normale: Bild. 520.

Valeriansäure-Aethyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Valeriansaure-Amylather : sp. V. 72.

Valeriansäure-Isobutyläther : sp. V. 72.

Valeriansäure-Methyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Valeriansaure-Propyläther: Molekularvolum 65; sp. V. 72.

Valerians. Baryum: sp. W. 118.

Valerians. Zink : sp. W. 118.

Vanadin: Atomvolum und Affinität 26.
Trennung von Gallium 1573; Lösl.
von Kupfer, Eisen, Quecksilber und
Cadmium in dem Natrium- und Ammoniumsulfosalze, Vork. in der känflichen Rüben-Potasche 1577; Fixirung durch Oxycellulose 1783; Vork.
in italienischen Laven und älteren
vulkanischen Gesteinen 1826 f.

Vanadinit: Darst. entsprechender Verbb. aus der Vanadinsäure 417.

Vanadinpentoxyd: Vork. in complexen Molybdän- und Wolframsäuren 883 f. Vanadinature: Existens: zahlreicher Sättigungsstufen in den Salzen 415 f.; Verh. gegen Basen 417; Trennung von Baryum, Calcium, Zink und Blei 1577 f.; Verh. beim: Kochen mit Oxalsäure, gegen oxals. Alkalien, Untersch. von Phosphorsäure und Arsensäure 1578.

Vanadins. Ammonium, normales : Zus. 415.

Vanadins. Ammonium, saures: Darst., Eig. verschiedener Verbb. 415.

Vanadins. Ammonium, zweifach-saures: Zus. 415.

Vanadins. Baryum: Zus., Darst., Eig. 418.

Vanadins. Blei : Zus., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 418.

Vanadins. Cadmium: Zus., Darst., Eig., Krystallf. 418.

Vanadins. Kalium: Darst., Eig., Zus., Krystallf. mehrerer Verbb. 415 f.

Vanadins. Lithium: Darst., Zus., Eig. mehrerer Verbb. 416.

Vanadins. Mangan: Zus., Darst., Eig., Krystallf., Verh. gegen Salpetersäure 418.

Vanadins. Natrium: Zus., Eig., Krystallf. mehrerer Verbb. 416.

Vanadins. Nickel: Zus., Darst., Eig., Krystallf. 420.

Vanadins. Salze, krystallisirte: Darst. auf trockenem Wege 417 bis 419.

Vanadins. Strontium: Zus., Eig., Darst. 418.

Vanadins. Vanadinoxyd: Darst., Eig., Zus. 417.

Vanadins. Zink: Zus., Eig., Krystallf., Darst., Lösl. 418.

Vanadinschwefelsäure: Farbenreactionen mit Aspidospermin, Berberin, Cryptopin, Gelsemin, Hydrastin, Narcotin, Quebrachin, Solanin, Solanidin 1612 f., mit Strychnin 1613 f.

Vanadintetroxyd: Vork. neben Phosphor- und Molybdänpentoxyd in complexen Molybdän- und Wolframsäuren 888 f.

Vanadium: elektrolytisches Verh. 222.

Vanadiumwolframsäuren: Darst., Zus., Eig. 888.

Vanadiumwolframs. Ammonium: Darst., Zus., Eig. 388.

Vanillin: Verh. gegen Hydroxylamin

1036; Bild. aus Tetrabromeureumin 1401.

Vaseline: Anw. als Schmiermittel mit Wachs 182; Destillation im Vacuum 183.

Vaugnerit: Unters. 1928.

Ventilator-Wetterstrom: Analysen des aussiehenden 1702.

Veratridin (lösliches Veratrin): Zus., Verh. gegen alkoholisches Barythydrat, gegen Wasser 1351; Lösl., Eig. 1352.

Veratrin: Unters. des officinellen 1350 f.; Darst. von krystallisirtem Veratrin und Veratridin aus demselben 1351; physiologische Wirk. 1488.

Veratrin, krystallisirtes, siehe Cevadin. Veratrin, lösliches, siehe Veratridin.

Veratroïn: Bild., Zus. 1351; Eig. 1352. Veratrums. Veratroïn: Bild., Zus. 1351; Eig. 1352.

Verbindung C<sub>11</sub>H<sub>83</sub>O<sub>21</sub>: Darst. durch unvollständige Verbrennung des Aethers 849 f.; Eig., Krystallf., Schmelzp., Verh. gegen Jodkalium, gegen Bleioxyd 850.

Verbindung C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O<sub>0</sub>: Darst. aus Acetessigäther 1070 f.; Eig., Schmelsp. 1071; Zers. durch alkalische Flüssigkeiten, Verh. gegen alkoholisches Kali 1072.

Verbindungen, aromatische: Oxydation in den Erdöldestillaten 1758.

Verbindungen, bituminose: Unters. 1906; Anal. 1909.

Verbindungen, chemische: Unterschied von Lösungen 85 f.

Verbindungen, feste : Verflüchtigungspunkt 99 f.

Verbindungen, flüssige: Abhängigikeit der Molekularrefraction von der chemischen Constitution 239.

Verbindungen, organische: reale Typen, mikrokrystallographische Unters. 461; Best. in Wasser mittelst Permanganat 1525 f., in Trinkwasser mittelst Silber 1526; Bild. einer organischen Substans beim Lösen des Eisens in Salpetersäure, Lösl. derselben in Natronlauge 1553; Best. des Stickstoffs 1585 f.; Verbrennung in überhitztem Wasserdampf 1586 f.; Best. der Halogene in flüchtigen 1592, von Chlor bei Gegenwart derselben 1592 f., von Chlor, Schwefel-

saure und Chrom bei Gegenwart derselben 1593; Best. des Schwefels 1594 f.; siehe auch: organische Verbindungen.

Verbrennung: sogenannte flammenlose 152 f.; Verbrennung von Schwefel und Schwefelverbindungen mit Phosphorescenzflamme 153; organischer Substanzen in überhitztem Wasserdampf 1586 f.

Verbrennung explosiver Gasmischungen: Messung des erzeugten Druckes, Flamme brennender Gasmischungen

152.

Verbrennungswärme, siehe Wärme.

Verdampfung: Verhältnis der Verdampfungszeiten zweier nicht mischbarer Früssigkeiten zu ihren Molekulargewichten 46 f.; Elektricitätserregung durch dieselbe 191.

Verdauungschlauch: Unters. der Gase des Verdauungschlauches der Pflan-

zenfresser 1482.

Verdrängung : rückläufige, der Halogene 168 f.

Verflüchtigungspunkt : fester Körper, Best. 99 f.

Verglasung: an Gesteinen, Unters. 1919. Verkieselungsproceis: Besprechung 1915 f.

Verwandtschaft: Affinitätsarbeit chem. Umsetzungen in Beziehung auf die Wärme 13; prädisponirende 16; Wirk. von Acetamid gegen Salz-, Salpeter- und Bromwasserstoffsäure 17; Best. der Größe derselben bei der Reaction zwischen Acetamid und Bäuren; prädisponirende bei der Zerlegung von Essigsäure-Methyl- und -Aethyläther durch Säuren 18; Geschwindigkeit bei der Reaction zwischen Säuren und Essigsäure-Methyl- und -Aethyläther 20; Massenzwischen Anilinsalzen und wirk. Basen 24; Größe der lebendigen Kraft der Atombewegung, Beziehung der Affinität bei den Metallen zur Dichte 26; Ableitung der Verwandtschaft bei selensauren und chromsauren Salzen, Schlüsse aus der Beziehung der Affinität zur Dichte bei den Metalloïden 27.

Vesuvian: Verh. gegen Citronensäure 1825; krystallographische Unters. 1874; Anal. 1874 f.

Wesuviane: Fluorgehalt 1874 f.; Anal. 1875.

Victoriabrunnen bei Ofen: Anal. 1945. Vinylbromid: Siedep. 584.

Vinylmalonsäure: Darst. 1093 f.; Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Bromwasserstoff, beim Erhitzen 1094.

Vinyltribromid: Darst., Siedep., sp. G. 583.

Violanilin: Verh. gegen Antimonchlorid 466.

Violaquercitrin: Darst. aus Viola tricolor var. arvensis, Zus., Verh. gegen Säuren, Eig. 1369.

Violett: Bild. aus Acetyltetramethylpararosanilin 1803; (aus β-Phenylendiamin) Unters., Beziehung zum Methylenblau 1818 f.; Bild. 1820.

Violursäure: Bild., Zers. beim Erhitzen mit Salzsäure 499.

Viperngift: Verh. des Blutes eines Vergifteten 1490.

Viridin: Bild. 941.

Viscosität, siehe Zähigkeit, specifische. Vitis vinifera: Best. von Rohrzucker und Invertzucker 1391.

Vögel: Verschiedenheit des Eiereiweißes bei Nestflüchtern und Nesthockern 1379; Einfluß mäßiger Sauerstoffverarmung der Einathmungsluft auf den Sauerstoffverbrauch 1430.

Vogesen: Gesteinsvork. 1924.

Voltameter: Wärmeveränderung an den Polplatten 204; Anw. 205.

Volum: Atomvolum und Atombewegung 26; sp. V. chemisch ähnlicher Elemente 26 und Beziehung desselben zur Verbrennungswärme 27; Molekularvolum von Salzlösungen 56; Verhältnis zur Schnelligkeit der Reaction 843.

Volum, specifisches: von Estern 66 ff. Volumgewicht: Beziehung zur Umsetzungs- und Bildungswärme isomerer Körper 154.

Vorlesungsapparate: zur Demonstration des Poise uille'schen Gesetzes 99; Beschreibung solcher für die quanti-

tative Gasanalyse 1659.

Vorlesungsversuche: Beschreibung 259 bis 265; Bild. der Bleikammerkrystalle 307 f.; Zers. von Jodstickstickstoff 309; Bild. von Eis durch die Verdunstungskälte des Schwefelkohlenstoffs 337; Demonstration der Vereinigung von Pyridinbasen mit Methyl- und Aethyljodid 666; Verh. von Methylenblau gegen Oxydationsmittel (Chlorkalk) 1788.

Vorwärmer: Anw. zur Reinigung von

Kesselspeisewasser 1749.

Vulkane: Vork. von Fluoriden in denen der Campagna 1847; Unters. Wässer von kaukasischen Schlammvulkanen 1938 f.

Vulpinsäure: Unters. 1283.

Wachs: Anw. als Schmiermittel mit Vaseline 132; Destillation im Vacuum 133; Prüf. von Bienenwachs 1641; Methode der Analyse 1641 f.; Nachw. von Verfälschungen 1642; Vork. im Kentuckytabak 1769.

Wackenroder'sche Lösung: Darst.,

Eig. 291 ff.

Wärme: Ausdehnung der Krystalle 1; Ausdehnung von Jodsilber 8; Veranderung doppeltbrechender Körper, der Molekularstructur durch dieselbe 9; Bedeutung thermochemischer Aequivalente, Beziehung zur Affinitätsarbeit 13; Einflus derselben auf die Reaction zwischen Acetamid und Säuren 17; Beziehung der Verbrennungswärme zum specifischen Volum 27; Best. der specifischen 35; Verhältniss des Dichtemaximums zur Temperatur 52; kritischer Punkt von Gasen 73; kritische Temperatur des Bauerstoffs 75; Beziehung zwischen Spannung und Temperatur von Dämpfen 79; Differenzen der sp. W. von Chloroform-Schwefelkohlenstoffgemischen 82; molekulare Temperaturerniedrigung des Wassers durch organische Substanzen 83 ff.; Verhaltnis zur Diffusion 103; Thermodynamik chem. Vorgänge 108 bis 110; freie Energie des Knallgases 109; thermodynamische Berechnung 110; thermodynamisches Gleichgewicht von Gasgemengen 111; Grundlagen der Thermochemie 112; kinetische Theorie, dynamischer Werth einer Calorie 112 f.; Depressionserscheinungen der Thermometer 118; Leitungsfähigkeit von Metalldrähten 115; von Flüssigkeiten 115 f.; Abhängigkeit der Wärmeleitung der Gase von der Temperatur 116 f.; Temperaturcoëfficient der Wärmeleitung der Luft und der Kohlen-

saure 116; Emissions- und Absorptionsvermögen der Wärme, Best.; Strahlung des Steinsalses, Atomwärmen der Elemente 117; Molekularwärmen, sp. W. des Thoriums, einiger fester organischer Verbindungen 118, des Wassers 121, einiger Mischungen von Wasser mit Propylalkoholen 122 f., der Lösungen 123; Molekularwärmen von Lösungen 125 f.; sp. W. flüssiger organischer Verbindungen 124 f.; Wärmeausdehnung organischer und anorganischer Körper 124 f.; Verdampfungswärme 126; Abhängigkeit der Siedetemperatur vom Luftdruck 126 ff.; specifische Remission" 128; Siedep. und Dampfspannungen 130 f.; kritische Temperatur 184 ff.; Berechnung derselben 135 f.; sp. W. gasförmiger zweistomiger Verbindungen Verhältniss der sp. W. bei Gasen und Dämpfen 137 f.; sp. W. von Gasen bei hohen Temperaturen 188 f.; Absorptionswärme 139 ff.; Erstarrungswärme, Verdampfungswärme, Benetzungswärme 143; Lösungswärme, Zersetzungstemperatur 146 ff.; Hydratwärme 147 f.; Wärmeeffect beim Mischen von Flüssigkeiten, Neutralisationswarme 150; setzungswärme, Bildungswärme, Verbindungswärme, Verbrennungswärme 154 ff.; Zersetzungswärme 155 f.; Verdampfungswärme, latente Verdampfungswärme 158; Lösungswärme 158 ff., Verdünnungswärme 160 ff.; Neutralisationswarme 161 ff.; Losungswärme 168 ff.; Elementbildungswärme 175; Umsetzungswärme 177ff.; Verdünnungswärme 177 f.; Dissociationswärme 183 f.; Verdampfungswärme 186; Wärmeveränderung an den Polplatten des Voltameters 204; auf die elektromotorische Kraft und den Widerstand von Batterien 208; Wellenlängen der äusseren Wärmestrahlen 241; Absorption durch Metalle als Vorlesungsversuch 264 f.; Lösungswärme der Reaction (Na<sub>2</sub>O), (H<sub>2</sub>O)aq 346; Verbindungswärme von Kohlensäureanhydrid mit Natriumoxyd 347, von Oenantholanilin, -xylidin, -naphtylamin 710; Bildungswärme der Glycolsäure aus Glycolid 1044; Beziehungen zwischen der Energievertheilung im Sonnenspectrum und dem Chlorophyll 1397; Wärme production und Arbeitsleistung des Menschen 1429; Correcturen der Temperatur bei der Gewichtsbest. 1528 f.; Erseugung eines Elektricität liefernden Brennmaterials 1755; Verbrennungswärme von Hölzern, Cellullose und Baumwollenkohle 1774.

Wärmeausdehnung: des Monochlortoluols und des Benzylchlorids 124; des Natriums, Kaliums und deren Legirung 124 ff.

Wärmecapacität: Constanz derselben 82.

Wärmeerseugung: bei der Absorption von Gasen durch feste Körper und Flüssigkeiten 139 ff.

Wagen: die Wage des Chemikers, Schneidenbefestigung, neue Arretirvorrichtung, ehemisch-analytische Schnellwage, neue Einrichtungen und Verbesserungen, Theorie 1653; Anw. für die Best. des sp. G. von Gesteinen 1917.

Wagnerit: Darst. 417; künstliche Herstellung 1867.

Waldsamen: Unters. der Aschen 1395.

Wallrath: Zers. bei der Destillation 580.

Wallrathöle: Zus. 1763.

Warmblüter: Einfluss mässiger Sauerstoffverarmung der Einathmungsluft auf den Sauerstoffverbrauch 1430.

Wasser : Verdampfungswärme bei sunehmendem Molekulargewicht 47; Dichtemaximum 52; Molekularvolum 63; Besiehungen swischen Spannung und Temperatur des Dampfes 79; molekulare und atomistische Temperaturerniedrigung 83 ff.; Reibungsconstante 96 ff.; Leitungsfähigkeit für Wärme 116; sp. W. 121 f.; kritische Temperatur 186 f.; kritischer Druck 187; elektrooptisches Verh. 196: Potentialdifferenz des angesäuerten gegen Salpetersäure, gegen Natriumsulfat 206; Elektrolyse 219; Messung des Brechungsverhältnisses 288; Compressibilität, Aenderung des Brechungsindex 234 f.; Veränderung des Brechungsexponenten 286 f.; Gewichtsynthese (Vorlesungsversuch)

259 f.; Hervorrufung und Fixirung verschiedener Arten von Wasserkrystallen 260 f.; Zers. durch Schwefel 287 bis 289; Umsetzung mit Kohlenoxyd 382; Lösl. des Kalkhydrats 849 f.

Wasser, natürlich vorkommendes : Absorptionsfähigkeit des Wassers des Mittelmeers, des Seewassers für grüne Strahlen 250; Erklärung der verschiedenartigen Farbe der Gewässer 276 bis 278; Lösungsvermögen folgender für Harnsäure und Harnsteine: Vichy, Grande Grille, Biliner Sauerbrunnen, Carlsbader Sprudel, Emser Krähnchen, Tarasper Luciusquelle, Marienbader Kreuzbrunnen, Neuenahr, Victoriaquelle, Salzschlirf, Bonifaciusbrunnen, Obersalzbrunn, Kronenquelle, Franzensbad, Salzquelle, Wildungen, Helenenquelle, Wiesbaden, Kochbrunnen, Lippspringe, Arminiusquelle, Afsmannshäuser Lithionwasser, Göttinger Wasserleitung 497; Vork. von Organismen in demselben 1510 f.; Rolle derselben bei der Reinigung fauliger Wasser 1511; Untersuchungen 1524 f.; Apparat zur Verdampfung unter sehr vermindertem Druck und bei niedriger Temratur, Best. organischer Substanzen im Wasser, Reduction und Entfernung von Nitraten 1525; Best. organischer Substanzen durch Chamäleonlösung 1525 f.; Menge der organischen Substanzen im Trinkwasser, Unters. und Nachw. von Mikroorganismen 1526; mikroskopische Unters. von Trinkwasser, hygieinische Beurtheilung der Beschaffenheit des Trinkund Nutzwassers, Unters. von Themse-Wasser, Anal.von dem Wasser der Iller, Spongilla fluviatilis im Bostoner Leitungswasser, Best.derNitrate imWasser 1527; Veränderungen durch die Effluvien der Stafsfurter Industrie 1663; Verarbeitung des Seewassers in der Meersaline Giraud (Südfrankreich) 1689; Wirk. von zinksulfat- und kochsalzhaltigem Wasser auf Boden und Pflanzen 1714; Einflüsse des Sonnenlichtes und der Regenfälle auf den Ammoniakgehalt der Regenwässer 1717; Klärung von Ohio-Wasser durch dialysirtes Eisenhydroxyd 1717; Prüf. für hygieinische

Zwecke 1724; Vorsug der Dreinwasser vor vielen städtischen Brunnenwassern, Reinigung von fauligen Abfluswassern, Abwässer schlesischer Zuckerfabriken 1726; Anal. von Burtoner Wasser 1744; Vork. von Mangan im Moerwasserabsatz 1826; Anal. der Wasser kaukasischer Petroleumbrunnen und Schlammvulkane 1988 f.; Unters. der Mineralquellen der Vereinigten Staaten 1989 f.; Organismen im Absatz von Schwefelquellen 1940; Zus. und Kohlensäuregehalt von Meerwasser 1940 f.; Anal. des Wassers von Balüktükul (Fischsee), von Jenisseisk (Sibirien) 1941, des Donauwassers 1941 ff., des Wassers der Soolquelle von Melle 1944 f., der Klausner Stahlquelle (Steiermark), des Victoriabrunnens bei Ofen 1945, der Quelle von Montrond (Loire) 1945 f., der Soole von Stoke Prior, der Schwefelquelle von Sophia (Bulgarien) 1946, der Quellen von Blawinsk (Polen) 1947, der Moskauer Wässer 1947 f., der heißen Quellen von Neumichailowsk (Sibirien), der Rachmanow'schen **Bchwefelquellen** (Altai) 1948, der Brunnenwässer von Karakum (am Kaspisee), des Schlammes der Schwefelquelle von Arasan 1949, der Geisirquellen des Yellowstone National Parks (Nordamerika), des Wassers von Antikroeri 1950.

Wasser-Alkohol : kritische Temperatur der Mischungen 186.

Wasserbad: von constanter Temperatur 1653; zur Zuckerbest. mit Fe hlingscher Lösung, Wasserbad mit constantem Niveau, Speisung 1658.

Wassergas: industrielle Apparate sur Darst. 1660.

Wasserglas: Gewg. 1707. Wasserkrystalle, siehe Wasser. Wasserlack: Herstellung 1768.

Wasserstoff: Atomvolum und Affinität 26; sp. V. 50; Zusammendrückbarkeit, Phänomen bei der Entbindung 73; Absorption durch Platin 74; Diffusion 102 ff.; Molekularwärme 189; Entflammungstemperatur mit Luft, Sauerstoff 151; Dissociationswärme 183 f.; Verh. von Wasserstoff und Stickstoff in der Gasbatterie 197 f.; Occlusion bei der Ladung der Accumulatoren 208 f.; Umkehrung der Spectrallinien 248; sogenanntes zweites Spectrum 248 f.; Spectrum der Vacuumröhre 249; Verh. des nascirenden 270; Bild. aus Wasser und Kohlenoxyd 332; Verdrängung von Natrium im Natriumoxyd durch Wasserstoff 346; Verh. gegen salpeters. Silber 425; Bild. bei der Cellulosegährung 1503; Verh. gegen Palladiumchlerür 1555; Einw. von reinem auf Silberpapier 1575; Apparat zur Best. in Ofengasen 1659...

Wasserstoffhyperoxyd (Wasserstoffsuperoxyd) : Elektrolyse 220; Bild. aus Sauerstoff und Wasser durch Einw. von Palladium 265; Verb. gegen Indigocarmin, gegen Oxyhamoglobin 269; Zers. durch Rhodiummohr 270; Bild. und Zers. 271; Verk. gegen Chromsäure 373 bis 375; Einw. auf Titameäure 405 bis 497; Wirk. auf den Organismus 1453; Anw. in der schalytischen Chemie zer Oxydation von Schwefelwasserstoff und Schwefelmetallen 1537 f.; Aufbewahrung und Gehaltsbest, von Lösungen 1528 f.; Anw. als Absorptionsmittel für Stickoxyd 1539 f.; Nachw. durch die Reaction mit Titansaure 1560; Herstellung, Umwandl. in Calciumhyperoxyd 1695; Verh. in der Bleicherei (gegen Cellulese) 1783.

Wasserstoffpertellurid : Bild. 1587 f. Wasserstoffsuperoxyd, siehe Wasserstoffhyperoxyd.

Wassertrockenschränke: Verbesserungen 1658.

Wasserwerke: Thätigkeit derer von Philadelphia 1662.

Watte: Verarbeitung hyroskopischer zu Pyroxylin 1779, zu Colloxylin 1779 f.

Weichthiere: Unters. des Mucins derselben 1382.

Wein: Verhältnis swischen Glyeerin und Alkohol 1408; Form des Vork. von Schweselsäure im Weine 1408 s.; Best. des Zuckers nach Fehling 1617; Best. der freien Weinsäure 1625 st.; Best. des Zuckers, Prüs. auf Gummi oder Dextrin, Best. der stoffgehalt 1626; Best. des Glyeerins

in Büfsweinen 1626 f.; Nachw. freier Schwefelsäure, Best. der schwedigen Säure, Ammoniak und Ameisensäure im Weindestillate, Best. von Essigsaure im Weine, Vork. kleiner Mengen freier Weinsäure 1627; Studium des Gypsens, Nachw. der Fäfbung eines Rothweines mit Bordeauxroth, Analysen reiner Naturweine, Analysen von Elsässer Weinen, Weinanalysen 1628; Beurtheilung von Wein auf Grund analytischer Daten, Unters. mehrerer Moste, Weine und Kunstweine, Analysen von Beerenobstweinen, Schaumweinanalysen 1629; Verhältniss zwischen Glycerin und Alkohol, Gehalt an Glycerin 1738; Unters. von Weißweinen des Jahres 1882, von apulischen und Chianta-Weinen, von Lothringer Weinen des Jahres 1881, Unters. von Traubenweinen und Obstweinen 1789; Werthbestimmungsmethode, Conservirung veränderlicher und verschnittener 1740; Best. von schwefliger Säure in Piccardanweinen, Gehalt der Sherryweine an Schwefelsäure, Arsen in verschiedenen Weinsorten, Untersch. von Aspfelwein und Traubenweit, Wein aus Ruppiner Aepfela, Unters. von Beeren-Obstweinen, Darst. von Wein aus Rüben 1741.

Weinberge: Anw. von Schwefel gegen Oïdium Tuckeri 1393.

Weinfarbstoff: Verh. gegen Salzsäure 1593, gegen Salzsäure bei Gegenwart von Pepton 1594; Unters. 1740.

Weingeist: Verh. von verdünntem gegen ätherische Oele 1635; siehe Alkohol.

Weingerbsäure, siehe Gerbsäure.

Weinländer: Vernichtung der Phylloxera durch Inundation 1713.

Weinmoste, siehe Most.

Weinsäure: Verh. gegen Acetamid 16; Umsetzungsgeschwindigkeit mit Acetamid, Affinitätsgröße bei der Einwirkung auf Acetamid 18; Affinitätswirk. gegen Methyl- und Aethylacetat, Löel. für Calciumoxalat 22; Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser 84; Diffusion der Lösung 106 f.; Grensverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414; Verh. der Lösung beim Eindampien und gegen Schwefeldhure 1088 f.; Anw. der Rosoisaure als Indicator bei der Titrirung 1517; Anw. einer Mischung mit Natronkalk und xanthogens. Kalium zur Stickstoffbest, organischer Substanzen bei Gegenwart von Nitraten 1591; Best. im rohen Weinstein 1606, nach Berthelot-Fleurieu 1606 £: Nachw. von Kalk 1607; Best. der freien im Weine 1625 f., 1627 f.; Vork. kleiner Mengen freier in Weinen 1627; Herstellung 1700; Best. der freien Schwefelsäure, Best. durch citronens. Kalium 1700; Einfluss auf Kohrzucker 1747; Anw. in der Schnellgerberei 1780.

Weinsäure (Linksweinsäure) : Darst. 1084.

Weins. Ammonium: Einw. der in einer Lösung sich bildenden Bacterien auf Glycerin 1500 f.

Weins. Antimon: Anw. zur Darst. von colloïdalem Schwefelantimon 412 f.; Darst., Zus. und Eig. mehrerer Verbb. 1085 f.

Weins. Antimon-Baryum: Darst., Zus., Eig. zweier Verbb. 1086.

Weins. Antimon - Kalium (Brechweinstein): Anw. zur Darst. von colloïdalem Schwefelantimon 412; Grenzverdünnung zur Fällung des colloïdalen Schwefelantimons 414.

Weins. Antimon-Natrium: Darst., Zus., Eig. zweier Verbb. 1086.

Weins. Antimon - schwefels. Antimon (Antimondisulfotartrat): Zus., Darst., Eig. 1086.

Weins. Antimon-Silber: sp. G. 51; Darst., Zus., Eig. zweier Verbb. 1086.

Weins. Calcium: Bild. 1700.

Weins. Cinchonsmin: Zus. 1850.

Weins. Kalium: Verh. gegen schwefels. Calcium 1700.

Weins. Kalium-Natrium (Seignettesalz): Verh. bei der Destillation mit Kalk 1084 f.

Weins. Lepidin, saures: Zus., Bild. 672.

Weins. Pseudomorphin, saures: Zus. 1347.

Weins. Silber-Antimonyl, siehe weins. Antimon-Silber.

Weinstein: Best. der Weinsäure im

rohen 1606; Best. nach Berthelot-Fleurieu 1606 f.; Lösl. im Wasser 1607.

Weinstock: Versuch sur Erläuterung der Saftbewegung 1408.

Weisbleierz: Pseudomorphosen nach Bleivitriol, nach Bleiglanz 1914, nach Eisenkies 1914 f.

Weißerde: Anal. 1908.

Weißfäule: Veränderungen des Holzes durch dieselbe 1776.

Weissweine, siehe Wein.

Weizen: Anal. amerikanischer Sorten 1747.

Weizenkleie: Werth für die Ernährung 1434; Verdaulichkeit 1718.

Weizenmehl: Anal. 1738; Nachw. im Roggenmehl 1746.

Weizenstärke, siehe Stärke.

Werkzeugstahl, siehe Stahl.

Wermuthöl: Absorptionsspectrum 1422 f.; Farbstoff 1423 f.

Wernerit : Stellung in der Skapolithreihe 1883.

Werthemannit: Anal. 1859.

Wiesengrasbau: botanische und Agrikulturstudien bei demselben 1716.

Wiesengrund: Zunahme des Stickstoffgehaltes in demselben 1723.

Wiesenheu: Vergährung desselben 1503; Verdaulichkeit 1718.

Wilsonit: Veränderungsproduct der Skapolithmineralien 1883.

Wiluit: Fluorgehalt 1874.

Windofen: Gewg. eines weißen Glases im Siemens'schen 1706.

Wintergrünöl: Darst. aus Gaultheria procumbens und Betula lenta, antiseptische Wirk. 1723.

Wismuth: Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Schwefel unter dem Druck 29 f.; Atomgewicht 89 f., Verh. beim Schmelzen 51; Elasticität, sp. G. 101; Destillation im Vacuum 132; Bildungswärme des Chlorides und Oxydes 156 f.; Verh. gegen Chlorgas 157, 279; Darst. von reinem, arsenfreiem 899 f.; Atomgewicht 400; vergeblicher Versuch der Darst. eines dem Chlorbromantimonkalium Sb. K. Cl. Br. 3 H.O analog zusammengesetzten Doppelsalzes 411; Zers. der Lösungen seiner Salze durch den galvanischen Strom 1512 f.; Nachweis

im Blei durch Elektrolyse 1514; qualitative und quantitative Trennung von Kupfer 1576 f.

Wismuthglanz: Unters. der Gleitflächen 1882.

Wismuthoxychlorid: Bildungswärme 157.

Wismuthoxyd: Bildungswärme 156 f.

Wismuthoxydhydrat: Bildungswärme 157.

Wismuths. Baryumsalse: versuchte Darst. 400 f.

Wismuththiomilchsaure: Darst., Zus., Eig. 1049.

Withamit: Anal. 1878.

Withania coagulans: Darst. eines dem Lab ähnlichen Fermentes 1509 f.

Witherit: thermoëlektrische Eig. 198.

Wohnräume: Verunreinigungen der Zwischendecken durch organische Substanzen 1662.

Wolfram: Atomvolum und Affinität 26; Unters. der Verbb. 379 bis 382; Trennung von Gallium 1578 f.; Lösl. von Kupfer, Eisen, Quecksilber und Cadmium in dem Natrium- oder Ammoniumsulfosalse 1577; Anal. 1860 f.

Wolframborsäure: Bild., Zus. 384.

Wolframbronsen: Beschreibung neuer 379 bis 382, 1679 f.; Darst. 1680.

Wolframdioxyd: Bild., Zus. \$79.

Wolframeisen: Gewg. 1681.

Wolframsäure: Reduction 878 f.; Verb. mit den Trioxyden des Phosphors, Arsens, Antimons und Vanadiums 382; Trennung von Zinnsäure bei der Anal. von Samarskit 1561.

Wolframs. Lithium, saures: Verh. gegen Wasserstoff und bei der Elektrolyse 380.

Wolframs. Natrium, saures : Zus., Zers. beim Schmelsen 380.

Wolframs. Vanadiumverbindungen : Darst. 388.

Wolframstahl: Verh. gegen feuchte Luft, Meerwasser und angesäuertes Wasser 1672.

Wollastonit: Anal. 1888; Verh. gegen Lösungen von Natriumhydroxyd und Natriumcarbonat 1895.

Wolle: Verh. gegen saure Oxydationsmittel (Bleicherei) 1788; Verarbeitung der Waschwässer 1784; Färberei mit Cörulein 1786; Färbeproceis der Schafwolle 1789; Schwarsfärbung durch "Noir impérial" 1794; Färben mit Gallocyaninen 1805.

Wollschweißsfett: Nachw. im Talg und anderen Fetten 1646 f.

Wurst: Best. von Stärkemehl 1641.

Xanthin: Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 1837; Umwandl. im Organismus 1431; Verh. der Körper der Xanthingruppe beim Kochen mit Mineralsäuren 1610.

Xanthingruppe: Vork. von Körpern derselben in den Lupinenkeimlingen, Enstehung aus Nuclein 1896.

Xanthochinsäure: Verh. beim Schmelsen mit Kali, Const. 1348.

Manthogens. Kalium: Anw. einer Mischung mit Natronkalk und Weinsäure zur Stickstoffbest. organischer Substanzen bei Gegenwart von Nitraten 1591; Farbstoffbild. mit Phenolen 1795.

Xanthophyll: Vork. neben Chlorophyll 1398.

Xonotlit: Anal. 1895.

Xylidin: Verh. der aus käuflichem erhaltenen Bromhydrate gegen Methylalkohol 708 f.; Verh. gegen Oenanthol 709, gegen Schwefelsäure 1278.

m-Xylidin: Verh. gegen p-Nitrodiazobenzolchlorid 777.

Xylidinacrolein: trockene Destillation 710.

Xylidin-β-naphtat: Darst. 876 f.

Xylol: Einw. auf Metalllösungen 836; Bestandth. der Destillationsproducte des Harnes 1767.

m-Xylol: Molekularvolum 63; Verh. gegen Aethylbromid 554.

p-Xylol: Nitrirung 583; Verh. gegen Benzhydrol 562.

Xylole, substituirte : wahrscheinliche Bild. 531.

Xylorcin, siehe Dioxyxylol.

Xylylchlorid: Verh. gegen Chloraluminium 552.

α-m-Xylylglycocoll: Zus., Darst., Eig., Schmelzp. 1042.

α-m-Xylylglycocollxylidid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp. 1042.

Xylylsaure: Bild. aus Sulfaminxylylsaure 1169.

Yellowstone National Park: Anal. von Wasser und Absatz der Geisirquellen 1950.

Ytterbium: Emissionsspectrum 244; Darst. aus den Gadoliniterden 360; Trennung von Erbium 360 f.. von Gallium 1574.

Yttrium: Atomgewicht 37; Phosphorescenzspectrum 248; Darst. aus den Gadoliniterden 359 f.; Trennung von Terbium 360; Vork. von Samarskit, Trennung von anderen Erden 1562.

Yttriumoxyd: Phosphorescenzspectrum 248; Darst. aus Cerit 855.

Zähigkeit: Beziehungen zum sp. G., zur Zusammensetzung einer Lösung 98 f.; von Salzlösungen 98 ff; Aenderung der Zähigkeit des Wassers mit der Temperatur 94.

Zähigkeit, specifische: Beziehungen zum Atom- u. Molekulargewicht, Einfluß auf die Dissociation 95; von Lösungen 96 ff.

Zauberringe, sogenannte, siehe Pflanzen.

Zellstoff: Herstellung 1774 f.

Zeolithe: Anal. 1895.

Zeugdruck: Neuerungen 1786, 1787.

Zeugdruckerei: Materialien der Walzen 1681.

Ziegelsteine: Vortheile säurebeständiger 1711.

Ziegenbutter, siehe Butter.

Zimmt : Prüf. 1748 f.

Zimmtaldehyd : Verh. gegen Anilin 1826.

Zimmtanilid: Darst., Zus., Eig., Schmelzp., Verh. gegen Alkalien, gegen Wasser, Verb. mit Salzsäure 1326.

Zimmtöl: Verh. gegen Nitrobenzol und Anilin neben Schwefelsäure 1326.

Zimmtsäure: Verh. gegen Thionylchlorid 298; Bild. aus Bensylphenylsulfonessigäther 1037, aus Bensaldehyd 1116; Synthese 1118; Nichtbild. aus Brom- oder Chlorstyrol 1172;
Derivate derselben 1188 bis 1198;
Verh. gegen unterchlorige Säure 1189;
Vork. in Globularia alypum 1413;
Darst. aus Bensylidenaceton 1701.

Zimmts. Natrium: Verh. zusammen mit Natriumäthylat gegen Kohlenoxyd 842.

Zink: Verh. gegen Alkaliamalgam 11, gegen Cadmiumlösung, gegen Kupferlösung, Grenze der Umsetzung desselben mit Schwefelsäure 12; Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Arsen durch Druck 28; Atomgewicht 40 ff.; Modulus der Dichte 62; Elasticitat, sp. G. 101; Sublimation im Vacuum 182; Verh. bei der Elektrolyse 220; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Darst. von ammoniakalischen Bromiden und Oxybromiden 387 f.; giftige Wirk. auf die Mikroben 1484; Nachw. von Mangan im Handelsproduct durch Elektrolyse 1514; Nachw. und Best. in Eisenersen durch Elektrolyse 1514 f.; Fällung aus der Lösung von pyrophosphors.Zink-Natrium durchSchwefelammonium 1520; Befreiung von Arsen 1549; qualitative Trennung von Nickel und Kobalt 1570 f; quantitative Ausfällung, Best. als Schwefelzink, massanalytische Zinkprobe 1571, Trennung von Vanadinsäure 1577 f., von Kupfer durch Schwefelwasserstoff 1579 f.; Vernickelung 1668; Beschickungen der Oefen 1675 f.; Verzinken des Eisens 1679; Vork. in Dolomiten 1825 f.

Zinkacetamid: Bild. 1020.

Zinkāthyl: Einw. auf Benzotrichlorid 545 f., auf Benzylidenchlorid 546, auf Acetamid, Butyramid und Benzamid 1020, auf Monoathylamin, Toluidin, Triäthylamin, Dimethylanilin, Methyldiphenylamin, Triathylphosphin 1296, auf Nicotin, Chinolin, sauerstoffhaltige Alkaloïde 1297.

Zinkasche: Nachw. von Mangan durch Elektrolyse 1514.

Zinkblende: Vork. in den Oberharzer Bleierzschliegen 1678; Anal. 1682; Pseudom. nach Bleiglanz und Baryt 1912; Pseudom. von Strahlkies nach Zinkblende 1912.

Zinkbutyramid: Bild. 1020. Zinkcarbamid : Bild., Zus. 1020. Zinkfelie: Verh. gegen Chlor 279.

Zinklegirung: mit Kupfer, elektromotorische Kraft 207.

Zinkoxamid : Bild., Zus. 1020.

Zinkoxyd: Dissociation 41; Darst. als Vorlesungsversuch 261 f.

Zinkpropyl: Einw. auf Acetylchlorid 861 f.

Zinn : Verh. gegen Bleiamalgam, gegen Zinkamalgam 11; Atomvolum und Affinität 26; Vereinigung mit Arsen und Schwefel durch Druck 28 f.; Verh. beim Schmelzen 50; Elasticitat, sp. G. 101; Destillation im Vacuum 132; ultrarothes Emissionsspectrum 244; Stanniol: Gewichtszunahme beim Verbrennen von stark bleihaltigem 263; Verh. gegen Chlor 279; Vork. in Nahrungs- und Genussmitteln, welche in verzinnten Conservebüchsen aufbewahrt werden 1484; Verh. der Lösungen gegen unterschwedigs. Alkalien 1520; Lösl. von Kupfer, Risen, Quecksilber und Cadmium in dem Natrium- und Ammoniumsulfosalse 1577; Nachw. durch Brucin 1578; Wiedergewg. aus Metallabfällen 1665; Verh. gegen organische Säuren 1681; Regenerirung der Abfälle 1699; Verh. gegen Superphosphate 1720.

Zinnerz: Bild. der Gänge 1923.

Zinnlegirung: mit Blei, elektromotorische Kraft 207.

Zinnober: Pseudom. nach Fahlers 1912; Unters. einer Lagerstätte 1922.

Zinnoxydulnatron: Verh. gegen Methyljodia 462.

Zinnsäure : Bild., Eig. 405; Trenmung von Wolframsäure bei der Amal. von Samarskit 1561.

Zinns. Baryum : Zus., Kig. 405.

Zinns. Calcium : Zus., Darst., Eig., Krystallf. 404; Verh. gegen Sauren und kohlens. Natrium, gegen Chlorammonium 405.

Zinns. Kupfe**r : Zus., Rig., Darst., Bil**d. einer Verb. mit Ammoniumoxyd, Zus. derselben 405.

Zitms. Kobalt : Zus., Eig., Darst. 406. Zinns, Lithium-hexawolframs, Lithium, siehe hexawolframs. Lithium - sinns. Lithium.

Zinns. Natrium : Anal. 1578.

Zinns. Nickel : Zus., Darst., Eig., Krystallf. 405.

Zinns. Silber : Zus., Eig., Darst. 406.

Zinns. Strontium : Zus., Darst., Eig. Krystallf. 405.

Zinns. Zink: Zus., Eig., Darst. 405.